



для ветеринарного применения
лекарственного препарата

Дипрацел™ 25/150

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
Дипрацел™ 25/150 (Dipracel 25/150). Международное непатентованное наименование: диклофенак, парацетамол.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Дипрацел™ 25/150 в 1 мл в качестве действующих веществ содержит: натрия диклофенак - 25 мг, парацетамол - 150 мг, а в качестве вспомогательных веществ спирт этиловый, пропиленгликоль и воду для инъекций.
3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный слегка вязкий бесцветный или почти бесцветный раствор.
Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года с даты производства. После вскрытия флакона – не более 28 суток при соблюдении правил асептики.
Запрещается применение препарата Дипрацел™ 25/150 по истечении срока годности.
4. Дипрацел™ 25/150 выпускают расфасованным по 50 и 100 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренных пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы помещают в индивидуальные картонные коробки и снабжают инструкцией по применению. На упаковке лекарственного препарата (ветеринарного препарата) указывается следующая информация: торговое наименование ветеринарного препарата; МНН (при наличии) или общепринятое (группировочное) наименование, наименования держателя регистрационного удостоверения и производителя лекарственного препарата (наименования правообладателя регистрационного удостоверения и производителя ветеринарного препарата), адрес держателя регистрационного удостоверения и производителя лекарственного препарата (адрес правообладателя регистрационного удостоверения и производителя ветеринарного препарата), лекарственная форма, дозировка, и (или) активность, и (или) концентрация (если применимо) активной фармацевтической субстанции (активных фармацевтических субстанций), количество ветеринарного препарата в упаковке, информация о составе ветеринарного препарата, номер серии, дата производства, дата истечения срока годности («годен до...»), условия хранения и при необходимости условия транспортировки, путь введения, условия отпуска, предупредительные надписи, регистрационный номер.
5. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов в защищенном от прямых солнечных лучей и влаги месте, при температуре от 5°C до 30°C.
6. Дипрацел™ 25/150 следует хранить в недоступном для детей месте.
7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Дипрацел™ 25/150 относится к фармакотерапевтической группе анилиды в комбинациях.

10. Дипрацел™ 25/150 является противовоспалительным, жаропонижающим и анальгетическим средством.

Диклофенак натрия, входящий в состав лекарственного препарата, является натриевой солью фенилуксусной кислоты, обладает выраженными противовоспалительными, анальгезирующими и жаропонижающими свойствами.

Основной механизм его действия заключается в ингибировании биосинтеза простагландинов и миграции лейкоцитов, играющих важную роль в патогенезе воспаления и боли.

Парацетамол, входящий в состав лекарственного препарата, относится к группе парааминофенолов, обладает жаропонижающим, анальгезирующим и умеренно выраженным противовоспалительным действием.

Механизм действия парацетамола обусловлен угнетением возбудимости центра терморегуляции, ингибированием синтеза простагландина E1, медиаторов воспаления, что приводит к уменьшению температуры тела и увеличению болевого порога.

Диклофенак натрия и парацетамол обладают синергетическим эффектом, что приводит к уменьшению необходимой дозы и получению более быстрого терапевтического эффекта.

Внутримышечное введение лекарственного препарата увеличивает время действия диклофенака натрия и парацетамола и усиливает жаропонижающий эффект.

После внутримышечного введения крупному рогатому скоту и свиньям диклофенак натрия и парацетамол быстро и полностью всасываются из места инъекции в системный кровоток животных, достигая максимальных концентраций в крови через 0,5-3,4 часа и выводятся из организма, в основном, с мочой в форме метаболитов.

III. Порядок применения

11. Дипрацел™ 25/150 применяют крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, анальгезирующего и жаропонижающего средства при инфекционных и воспалительных заболеваниях различной этиологии.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата, выраженные нарушения функции печени и почек, органов кроветворения, кровопотери, кровотечения, гастроэнтероколиты, язвы и перфорации желудочно-кишечного тракта.

13. При работе с препаратом Дипрацел™ 25/150 следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Дипрацел™ 25/150. Во время работы с лекарственным препаратом не разрешается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу его необходимо немедленно смыть водой с мылом, при попадании в глаза - промыть их в течение нескольких минут проточной водой. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в

организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению лекарственного препарата или этикетку).

14. Запрещается использование лекарственного препарата беременным животным в последней трети беременности, дойным коровам, молоко которых используется в пищевых целях. Новорожденным животным препарат применяют с осторожностью в минимальной терапевтической дозе после консультации с ветеринарным специалистом.

15. Дипрацел™ 25/150 вводят только внутримышечно с соблюдением правил асептики один раз в сутки в течение 1-3 суток, в дозе 1 мл лекарственного препарата на 15-25 кг массы животного.

Не следует вводить более 10 мл лекарственного препарата в одно место инъекции.

16. Побочных явлений и осложнений при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможно проявление угнетения, рвоты, желудочные кровотечения, нарушение функции желудочно-кишечного тракта. При появлении побочных явлений применение препарата прекращают и проводят симптоматическую терапию. В качестве антидота парацетамола используют N-ацетилцистеин.

17. Симптомы передозировки могут проявляться угнетением, рвотой, желудочным кровотечением, нарушением функции желудочно-кишечного тракта, гепатоксическим действием, бледностью кожи и слизистых покровов.

18. Не допускается применение лекарственного препарата одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами, рифампицином, барбитуратами, другими лекарственными средствами содержащими парацетамол. Препарат усиливает действие салициловой кислоты, кофеина, спазмолитиков.

19. Особенности действия лекарственного препарата при начале и окончании его применения не выявлено.

20. Следует избегать нарушения режима дозирования лекарственного препарата.

21. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 9 суток после применения лекарственного препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

22. Организация-производитель: по заказу «АЛПОВЕТ ЛТД», Кипр.