СОГЛАСОВАНО

«Белорусский государственный ветеринарный центр» (Приказ Департамента ветеринарного и продовольственного надзора)

Ne 44 OT 17.06.2025

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного лекарственного препарата «Бионил 10%»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Бионил 10% (Bionilum 10%).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: кетопрофен.

- 1.2 Лекарственная форма: раствор для внутривенного и внутримышечного введения.
- 1.3 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветной до светло-желтого цвета без механических включений.
- 1.4 В 1,0 мл препарата содержится 100 мг кетопрофена и вспомогательные вещества: бензиловый спирт, лимонной кислоты моногидрат, аргинин, вода для инъекций до 1,0 мл.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным по 50 и 100 мл во флаконы из темного стекла соответствующей вместимости, укупоренные резиновыми пробками, обкатанные алюминиевыми колпачками.
- 1.6 Препарат хранят в сухом, защищенном от света месте при температуре от 2 °C до 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.
- 1.7 Срок годности препарата 3 (три) года от даты производства при условии соблюдения правил хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия 28 суток при температуре от 2°C до 8°C с соблюдением условий хранения. Запрещается использовать препарат по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
 - 1.8 Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Кетопрофен относится к группе нестероидных противовоспалительных ветеринарных лекарственных препаратов.
- 2.2 Кетопрофен, входящий в состав препарата, является производным пропионовой кислоты, обладает выраженным противоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, подавляет агрегацию тромбоцитов. Механизм действия кетопрофена основан на подавлении синтеза простагландинов в результате воздействия на циклооксигеназное и липооксигеназное звено метаболизма арахидоновой кислоты, стабилизирует лизосомальные мембраны, вызывает угнетение активности нейтрофилов у животных больных артритом.
- 2.3 Кетопрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 30-40 минут. Биодоступность при внутримышечной инъекции составляет 90-100%. За 12 часов из организма выводиться 80% препарата преимущественно с мочой.
- 2.4 По степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (III класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют лошадям, крупному рогатому скоту и свиньям в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических (маститы, эндометриты, синдром мастит-метрит-агалактия), желудочно-кишечных (колики), респираторных болезнях (пневмонии, бронхит и др.), а также при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (послеоперационные боли, переломы, травматические артропатии, растяжение

связок и сухожилий, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и др.) и устранения болевого синдрома различной этиологии.

- 3.2 Препарат применяют в следующих дозах:
- лошадям 1 мл/45кг массы тела животного внутривенно один раз в день в течение 3-5 дней;
- крупному рогатому скоту: 1 мл на 33 кг массы тела животного внутримышечно или внутривенно один раз в день в течение трех дней;
- свиньям: 1 мл/33кг массы тела животного внутримышечно один раз в день в течение 1-3 дней.
- 3.3 Применение препарата противопоказано животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к кетопрофену, с язвой желудка и 12-перстной кишки, геморрагическим синдромом, выраженной печеночной и почечной недостаточностью, при беременности.
- 3.4 У некоторых животных после применения препарата может появится отек в месте инъекции, возникнуть раздражение слизистой желудка и рвота. Указанные симптомы исчезают самопроизвольно.
- 3.5 В редких случаях возможны аллергические реакции. При возникновении аллергических и других побочных реакций препарат отменяют и назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и антацидные препараты.
- 3.6 Препарат не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикоидами, антикоагулянтами и диуретиками. Не смешивать препарат с другими лекарственными средствами в одном шприце.
- 3.7 Убой лошадей на мясо разрешается через одни сутки после последнего введения препарата; крупного рогатого скота не ранее, чем через 5 суток после внутримышечного введения и через сутки после внутривенного введения, свиней не ранее, чем через 4 суток, после последнего применения препарата. В случае вынужденного убоя животных ранее установленного срока мясо используют для кормления плотоядных животных. Молоко во время и после применения препарата можно использовать без ограничений.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают, и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 Изготовлено «Баодин Джижонг Биотекнолоджи Ко., Лтд» (3715, Саус Чанчэн стрит, Цинъюань дистрикт, Баодин, Провинция Хэбэй, Китай) для ООО «Биомика» (210039, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Петруся Бровки, 34/33).

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником отраслевой лаборатории ветеринарной биотехнологии и заразных болезней животных УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Красочко П. П.) и специалистом по регистрации ООО «Биомика» (Мазанова А. П.).