



УТВЕРЖДАЮ
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

Е.А. Непоклонов
28 ДЕК 2011

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Норокарпа С/Х в качестве
противовоспалительного, жаропонижающего и анальгезирующего средства для
крупного рогатого скота, спортивных лошадей и пони

(организация-разработчик фирма «Norbrook Laboratories Limited»,
Великобритания)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Норокарп С/Х (Nogocarp LS).

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Норокарп С/Х содержит в качестве действующего вещества карпрофен – 5%, а в качестве вспомогательных веществ: полиэтиленгликоль 600 – 25%, этанол – 10%, натрия фармальдегид сульфоксилат – 2%, полиэтиленгликоль 4000 – 5%, L-аргинин – 3%, воду для инъекций – до 100%. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный бесцветный или светло-желтый раствор.

3. Выпускают Норокарп С/Х в виде стерильного раствора во флаконах из темного стекла, укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками.

4. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 3°С до 25°С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после вскрытия флакона – не более 28 суток. Запрещается применять Норокарп С/Х по истечении срока годности.

5. Норокарп С/Х следует хранить в недоступном для детей месте.

6. Неиспользованный препарат с истекшим сроком годности утилизируют в соответствии с законодательством.

II. Фармакологические свойства

7. Норокарп С/Х относится к группе нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов.

Карпрофен, входящий в состав лекарственного препарата, обладает противовоспалительными, анальгезирующими и жаропонижающими свойствами. Как и другие нестероидные противовоспалительные средства, ингибирует цик-

лооксигеназу в цикле арахидоновой кислоты, оказывая влияние преимущественно на циклооксигеназу-II, которая индуцируется в ответ на развитие воспаления. В результате блокируется синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаление, отек и боль. В терапевтических дозах карпрофен значительно слабее действует на циклооксигеназу-I, и, благодаря этому, не оказывает влияния на синтез протективных простагландинов. Таким образом, карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, желудке, кишечнике, почках и тромбоцитах.

Карпрофен быстро всасывается из места инъекции, поступает в кровь и большинство органов и тканей, достигая максимальной концентрации в течение 7 часов. Более 99% карпрофена связывается с белками плазмы, метаболизируется в печени, период полувыведения составляет 70 часов. Выделяется карпрофен в основном с фекалиями (около 80%) и частично - с мочой.

Норокарп С/Х по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

8. Норокарп С/Х назначают крупному рогатому скоту, спортивным лошадям и пони для лечения воспалительных процессов при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артрозы, артриты, вывихи, отеки, тендовагиниты, травмы), болевого синдрома различной этиологии (травматическая и послеоперационная боль, колики, грыжи межпозвоночных дисков), а также в качестве жаропонижающего средства при болезнях, сопровождающихся повышением температуры и угнетенным состоянием. В сочетании с антибактериальными препаратами Норокарп С/Х назначают для комплексного лечения инфекций респираторного тракта, гнойно-некротических поражений нижних отделов конечностей и клинических форм маститов.

9. Запрещается внутримышечное введение Норокарпа С/Х.

Не рекомендуется применение препарата при язвах и желудочно-кишечных кровотечениях, дискразии крови, гиповолемии и гипотензии.

Беременным самкам, животным с заболеваниями сердца, почек, печени, животным до 6-месячного возраста, а также старым животным препарат следует назначать с осторожностью, под наблюдением ветеринарного врача.

10. Препарат применяют крупному рогатому скоту внутривенно или подкожно в дозе 1,4 мг карпрофена на 1 кг массы животного (1 мл Норокарпа С/Х на 35 кг массы животного); лошадям и пони – внутривенно в дозе 0,7 мг карпрофена на 1 кг массы животного (1 мл Норокарпа С/Х на 70 кг массы животного).

При необходимости препарат вводят повторно через 24 часа после предыдущей инъекции.

11. Симптомов передозировки у животных не установлено.

12. Особенности действия препарата при первом применении и отмене не выявлено.

13. При применении Норокарпа С/Х, как и при применении других нестероидных противовоспалительных препаратов, в редких случаях у отдельных

животных возможно усиление саливации. У телят возможно появление раздражения в месте инъекции, самопроизвольно исчезающего в течение 24 часов и не требующего применения терапевтических средств.

14. В случае проявления аллергических реакций у чувствительного к компонентам препарата животного назначают антигистаминные и симптоматические средства.

15. Не следует назначать препарат одновременно с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, а также в течение 24 часов до их применения и 24 часов после окончания их применения. Не следует назначать Норокарп С/Х одновременно с препаратами, обладающими нефротоксическими свойствами.

16. Убой животных на мясо разрешается не ранее, чем через 21 день после последнего применения препарата. Молоко используют без ограничений. Возможность участия спортивных лошадей в соревнованиях после применения препарата следует оговаривать с организаторами соревнования.

IV. Меры личной профилактики

17. При применении Норокарпа СХ следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. После работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Норокарпом С/Х. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

19. Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: «Norbrook Laboratories Limited»; Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom. Адрес места производства: Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom.

Инструкция разработана фирмой «Norbrook Laboratories Limited» (Великобритания) совместно с ООО «Глобал-Вет», г. Москва, ул. Фрязевская, д. 10.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: