



СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

К.А. САВЕНКОВ

16 СЕН 2025

ИНСТРУКЦИЯ  
по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Нефопам-ВЕТ

(организация-разработчик: Общество с ограниченной ответственностью  
«Эндокринные технологии»  
(ООО «Эндокринные технологии»), Россия  
119034, г. Москва, вн. тер. г. муниципальный округ Хамовники, пер.  
Турчанинов, д. 6, стр. 2, помещ. 1/2)

Номер регистрационного удостоверения:  
32-3-18.25-5370 N ПР-3-18.25/04113

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Нефопам-ВЕТ.

международное непатентованное наименование: нефопам.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Нефопам-ВЕТ содержит в 1 мл в качестве действующего вещества нефопама гидрохлорид – 10,00 мг, в качестве вспомогательных веществ – натрия дигидрофосфат дигидрат, натрия гидрофосфат додекагидрат, бензиловый спирт, воду для инъекций.

3. По внешнему виду лекарственный препарат Нефопам-ВЕТ представляет собой бесцветный прозрачный раствор.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 2 года с даты производства, вскрытый флакон можно использовать в течение 28 дней. Запрещается применять лекарственный препарат после истечения срока годности.

В

4. Нефопам-ВЕТ, раствор для инъекций, 10 мг/мл выпускают во флаконах по 5 мл и 20 мл из бесцветного стекла.

Флаконы по 5 мл

По 1 флакону вместе с инструкцией по ветеринарному применению помещают в пачку из картона.

По 5 флаконов помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой, или без фольги.

1 или 2 контурные ячейковые упаковки (с фольгой или без фольги) вместе с инструкцией по ветеринарному применению помещают в пачку из картона.

Флаконы по 20 мл

По 1 или 2 флакона помещают в контурную ячейковую упаковку из пленки поливинилхлоридной и гибкой упаковки на основе фольги алюминиевой, или без фольги.

По 1 контурной ячейковой упаковке (с фольгой или без фольги) вместе с инструкцией по ветеринарному применению помещают в пачку из картона.

5. Нефопам-ВЕТ следует хранить в закрытой оригинальной упаковке производителя (пачке), отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре не выше 25 °С, после первого вскрытия флакона препарат следует хранить при тех же условиях в течение 28 дней.

6. Нефопам-ВЕТ следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Условия отпуска: по рецепту ветеринарного специалиста.

## II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: прочие ненаркотические анальгетики, включая нестероидные и другие противовоспалительные средства.

10. Нефопам является ненаркотическим анальгезирующим средством центрального действия, структурно отличающимся от других известных анальгетиков. Нефопам не оказывает противовоспалительного или жаропонижающего действия, не угнетает дыхание и не влияет на перистальтику кишечника. Нефопам обладает незначительным м-холиноблокирующим эффектом.

После внутривенного введения собакам в дозе 0,5 мг/кг максимальная концентрация в крови наблюдается примерно через 6 минут, период

полувыведения около 1,5 часов. После внутримышечного введения собакам в дозе 1 мг/кг максимальная концентрация в крови наблюдается через 10-30 минут, период полувыведения варьирует от 60 до 160 минут.

После внутримышечного введения кошкам в дозе 1 мг/кг максимальная концентрация в крови наблюдается через 20-30 минут, период полувыведения варьирует от 70 до 240 минут.

Нефопам метаболизируется в печени, выводится почками.

Нефопам-ВЕТ по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные).

### III. Порядок применения

11. Применяют кошкам и собакам старше 6 месяцев для симптоматического лечения острого болевого синдрома, в том числе послеоперационной боли.

12. Нефопам противопоказано применять у животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата, судорогами (в том числе в анамнезе), эпилепсией, риском задержки мочи, вызванным заболеваниями уретры и/или предстательной железы, риском развития острого приступа глаукомы.

Препарат следует применять с осторожностью у животных с печеночной или почечной недостаточностью, заболеваниями сердечно-сосудистой системы.

13. При работе с препаратом Нефопам-ВЕТ следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом Нефопам-ВЕТ. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками следует немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата подлежат утилизации с бытовыми отходами.

14. Применение препарата Нефопам-ВЕТ во время беременности запрещено. При необходимости применения препарата во время лактации, введение должно осуществляться в соответствии с оценкой пользы и риска,

проведенной ветеринарным специалистом. Препарат не предназначен для применения собакам и кошкам младше 6 месяцев.

15. Нефопам применяют внутримышечно и внутривенно. Дозу устанавливают индивидуально в зависимости от интенсивности болевого синдрома и реакции животного. При необходимости для точности дозирования 1 мл препарата разводят в 9 мл раствора (натрия хлорида 0,9 % или декстрозы 5 %) – суммарный объем полученного раствора 10 мл. Затем из полученного раствора отбирают необходимое количество для введения.

#### Внутримышечно

Рекомендуемая разовая доза для кошек и собак составляет 0,1-0,2 мл на 1 кг массы тела животного (1-2 мг/кг), при необходимости каждые 6 часов (до 4 раз в сутки). Максимальная суточная доза – 8 мг/кг. Длительность применения не должна превышать 5 дней.

#### Внутривенно

Нефопам вводят внутривенно медленно. Во время введения препарата и в течение 15-20 минут после введения животное должно находиться в положении лежа.

Рекомендуемая разовая доза для кошек составляет 0,05 мл на 1 кг массы тела животного (0,5 мг/кг) каждые 8 часов (до 3 раз в сутки). Максимальная суточная доза – 1,5 мг/кг.

Рекомендуемая разовая доза для собак составляет 0,05-0,1 мл на 1 кг массы тела животного (0,5-1 мг/кг) каждые 8 часов (до 3 раз в сутки). Максимальная суточная доза – 3 мг/кг.

Длительность применения не должна превышать 3 дня.

При выраженном болевом синдроме возможно комбинирование нефопама с другими обезболивающими средствами, используемыми в ветеринарной практике.

16. Нефопам может вызвать гиперсаливацию, сонливость, судороги, тахикардию, рвоту, задержку мочи, отек Квинке, анафилактический шок. При их появлении следует оценить целесообразность дальнейшего применения препарата, при необходимости применение препарата прекратить и провести соответствующее лечение.

17. При передозировке возможно развитие тахикардии, судорог. Проводят симптоматическое лечение, мониторинг сердечно-сосудистой и дыхательной систем в условиях стационара.

18. Не рекомендуется одновременное применение нефопама с препаратами, угнетающими центральную нервную систему из-за взаимного

усиления угнетения ЦНС. Следует избегать смешивания препарата Нефопам-ВЕТ и других инъекционных препаратов в одном шприце.

19. При применении препарата Нефопам-ВЕТ существует риск развития лекарственной зависимости.

20. Следует избегать нарушений режима дозирования препарата. В случае пропуска очередной дозы следует ввести препарат согласно графику, нельзя вводить двойную дозу.

21. Нефопам-ВЕТ не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса  
производственных площадок  
производителя лекарственного  
препарата для ветеринарного  
применения

Федеральное государственное  
унитарное предприятие «Московский  
эндокринный завод»  
109052, г. Москва, вн.тер.г.  
муниципальный округ Нижегородский,  
ул. Новохохловская, д. 25, стр.1, 2.

Наименование, адрес организации,  
уполномоченной держателем или  
владельцем регистрационного  
удостоверения лекарственного  
препарата на принятие претензий от  
потребителя

Федеральное государственное  
унитарное предприятие «Московский  
эндокринный завод»  
109052, г. Москва, вн.тер.г.  
муниципальный округ  
Нижегородский, ул. Новохохловская,  
д. 25, стр. 1.

Заместитель директора по развитию и  
внедрению лекарственных препаратов  
ООО «Эндокринные технологии»



О.В. Баклыкова

Прошито, пронумеровано и  
скреплено печатью 5 листа(ов).  
Заместитель генерального  
директора по развитию ЛП  
ФГУП «ЭНДОФАРМ»  
Я.В. Улько  
«09» Московский 2025 года  
эндокринный  
запас  
М.П.

