

**Инструкция
по применению препарата ветеринарного «Мелоксивет OR 1,0»**

1 Общие сведения

1.1 Мелоксивет OR 1,0 (Meloxicvetum OR 1,0).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: мелоксикам.

1.2 Лекарственная форма – суспензия для приема внутрь.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество: мелоксикам 1 мг, вспомогательные вещества: пропантриол-1,2,3, натрия бензоат, ксантановая камедь, сорбит, диоксид кремния, ароматизатор пищевой, лимонная кислота, вода дистиллированная.

1.4 Препарат представляет собой суспензию от серо-белого до светло-желтого цвета. При хранении допускается образование осадка, легко ресуспендирующегося при встряхивании.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 20 и 30 см³ в полимерные флаконы. Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные пачки вместе с инструкцией по применению и мерным шприцем.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С. Хранить в недоступном для детей месте!

1.7 Срок годности – 3 (три) года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 6 месяцев при температуре от плюс 2 °С до плюс 8 °С. Запрещается применять по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Мелоксикам относится к нестероидным противовоспалительным средствам класса оксикамов (производное эноловой кислоты), обладает выраженной противовоспалительной и анальгетической активностью, проявляет жаропонижающие свойства.

2.2 Мелоксикам селективно ингибирует фермент циклооксигеназу-II, подавляет синтез простагландинов (медиаторов воспаления), обеспечивая противовоспалительный и жаропонижающий эффект, незначительно влияет на циклооксигеназу-I, сводя к минимуму развитие побочных эффектов, таких, как кровотечения, образование язв желудочно-кишечного тракта и нарушение функции почек.

2.3 У собак мелоксикам хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта независимо от приема пищи, биодоступность при приеме внутрь достигает 90 %. Время достижения максимальной концентрации в плазме составляет 4,5 часа.

Мелоксикам проникает через гистогематические барьеры, концентрация в синовиальной жидкости достигает 50 % от максимальной концентрации препарата в плазме.

Приблизительно 97 % мелоксикама связывается с белками плазмы.

2.4 Мелоксикам преимущественно обнаруживается в плазме, а также является основным продуктом экскреции с желчью, в то время как моча содержит только следы исходного соединения. Почти полностью метаболизируется в печени с образованием

фармакологически неактивных метаболитов. Период полувыведения составляет 24 часа. Примерно 75-80 % введенной дозы выводится с фекалиями, а оставшаяся часть – с мочой.

2.5 Мелоксивет OR 1,0 по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (IV класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют собакам при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (переломы, травматические артропатии, растяжение связок, остеоартриты, артрозы и др.), а также для профилактики и купирования болевого синдрома различной этиологии у животных.

3.2 Препарат применяют внутрь индивидуально один раз в сутки во время кормления в следующих дозах:

первое введение – 0,2 см³/кг массы тела животного (0,2 мг мелоксикама/кг массы тела животного);

последующие введения – 0,1 см³/кг массы тела животного (0,1 мг мелоксикама/кг массы тела животного).

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

После введения препарата флакон закрыть крышкой, промыть мерный шприц с теплой водой и дать ему высохнуть.

Продолжительность курса лечения определяет ветеринарный врач в зависимости от клинического состояния животного.

Клинический эффект наступает через 3-4 дня после начала применения препарата. В случае отсутствия улучшения клинического состояния животного после 10-дневного курса применение препарата прекращают.

3.3 При применении препарата возможны: рвота, запор, метеоризм, язва желудка и 12-перстной кишки, кровотечение в желудочно-кишечном тракте, стоматит, перфорация ЖКТ, лейкопения, тромбоцитопения, зуд, сыпь, фотосенсибилизация, бронхоспазм, дерматит, угнетение, периферические отеки, интерстициальный нефрит, гематурия, конъюнктивит, анафилактические реакции.

При возникновении побочных явлений применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты, препараты кальция и вводят плазмозаменяющие растворы.

3.4 Запрещается применение препарата беременным и кормящим животным; щенкам моложе 6-недельного возраста животным с нарушениями функции почек, печени и сердца, при язве желудка и 12-перстной кишки; геморрагическом синдроме.

Не применять одновременно с глюкокортикостероидами, другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами, при повышенной чувствительности к препарату.

4 Меры профилактики

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

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом.

4.3 Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом.

4.4 Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

4.5 При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

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.

5.2 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 соответствия нормативным документам.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Белкаролин», Республика Беларусь, г. Витебск, пр-т Фрунзе, 81/31.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е. и сотрудниками УО «ВГАВМ» (Руколем В.М., Ховайло В.А., Кочетковым А.В., Ашихминой А.А., Ковалевым И.А., Коваленко А.Э., Андреевой Е.Г., Грунтовым А.П.).



