

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного препарата «НЕБОЛИН-ВЕТ»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Неболин-вет (Nebolin-vetum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: мелоксикам.

1.2 Неболин-вет представляет собой суспензию от молочно-желтого до темно-желтого цвета.

В 1 мл препарата содержится 1 мг мелоксикама, вспомогательные вещества: сорбит, глицерин, ксантановая камедь, экстракт стевии, лимонная кислота, микрокристаллическая целлюлоза, сорбат калия, вода очищенная.

Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

1.3 Препарат выпускают в полимерных флаконах по 5, 10 и 20 мл.

1.4 Неболин-вет хранят по списку Б при температуре от 0 °С до плюс 25 °С в защищенном от света месте.

1.5 Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия флакона препарат необходимо использовать в течение 2 месяцев. Не применять по истечению срока годности. Хранить в местах, недоступных для детей.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Мелоксикам, входящий в состав препарата, относится к нестероидным противовоспалительным средствам класса оксикамов.

Мелоксикам обладает выраженной противовоспалительной, анальгетической и жаропонижающей активностью.

2.2 Механизм действия мелоксикама заключается в подавлении выработки циклооксигеназы (ЦОГ) в цикле арахидоновой кислоты, при этом преимущественно подавляется выработка ЦОГ-II, под действием которой происходит синтез воспалительных простагландинов (ПГЕ1 и ПГЕ2), вызывающих воспаление, отек и боль.

2.3 При оральном применении препарат хорошо абсорбируется из кишечника животных и в течение 4,5-6,5 часов достигает максимальной концентрации в плазме крови, период полувыведения составляет 24 часа.

2.4 Мелоксикам метаболизируется в печени и выводится с желчью (75%) в основном в виде метаболита глюкороновой кислоты.

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Неболин-вет применяют собакам и кошкам для профилактики болевого синдрома, в том числе послеоперационных болей, а также лечения воспалений при заболеваниях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, вывихи, отеки, синовиты, тендовагиниты и др.).

3.2 Неболин-вет применяют орально, 1 раз в сутки в течение 7-14 дней:

– собакам (после кормления): в первый день 0,2 мл препарата на 1 кг массы тела животного (0,2 мг/кг массы по ДВ); в последующие дни – 0,1 мл препарата на 1 кг массы тела животного (0,1 мг/кг массы по ДВ);

– кошкам: в первый день 0,1 мл препарата на 1 кг массы тела животного (0,1 мг/кг массы по ДВ); в последующие дни – 0,05 мл препарата на 1 кг массы тела животного (0,05 мг/кг массы по ДВ).

Перед применением флакон с препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

Продолжительность курса лечения определяет ветеринарный врач в зависимости от показаний.

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 В рекомендуемых дозах препарат не вызывает побочных реакций. В редких случаях возможны побочные реакции: потеря аппетита, апатия, рвота, диарея, скрытая кровь в кале. При их появлении необходимо применение препарата прекратить и обратиться к ветеринарному врачу.

3.4 При передозировке препарата у животного может наблюдаться рвота, диарея, анорексия, угнетенное состояние, кровотечение и язва желудочно-кишечного тракта. В случае передозировки необходимо применение препарата прекратить и обратиться к ветеринарному врачу.

3.5 Не применять препарат беременным и лактирующим самкам, щенкам и котятм моложе 6-недельного возраста, животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, ввиду возможного токсического влияния препарата на почки. При крайней необходимости назначения препарата таким животным лечение проводят под постоянным наблюдением ветеринарного врача, при этом суточную дозу препарата уменьшают в 2 раза.

3.6 Неболин-вет не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикостероидами, диуретиками, антикоагулянтами и другими препаратами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками из-за вероятности усиления токсического действия препарата, а также не ранее 24 часов после отмены предыдущего нестероидного противовоспалительного средства.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать правила личной гигиены и 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 или несоответствия препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Производитель: Филиал «Промветсервис-Альба» ООО «Промветсервис» для ООО «ВЕТУЧАСТОК».

Адрес производства: 222603, Республика Беларусь, Минская область, Несвижский район, пос. Альба, ул. Заводская ½, тел./факс: +375 1770 27081.

Инструкция подготовлена сотрудниками РУП «Институт экспериментальной ветеринарии им. С.Н. Вышелесского» (Высоцкий А.Э.), ООО «ВЕТУЧАСТОК» (Кусей Ю.Н.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель	
Секретарь	
Эксперт	
23» 06 / 2021 г. протокол № 115	