

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «23» июля 2024 г №137

**Инструкция
по применению препарата ветеринарного «Мелоксивет 0,2%»**

1 Общие сведения

1.1 Мелоксивет 0,2% (Meloxivetum 0,2%).

Международное непатентованное наименование: мелоксикам (meloxicam).

1.2 Лекарственная форма – раствор для подкожного введения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество: мелоксикам 2 мг; вспомогательные вещества: пропиленгликоль, повидон, диметилацетамид, натрия гидроксид, вода для инъекций.

1.4 Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета без механических включений.

1.5 Препарат выпускают в окрашенных или бесцветных стеклянных флаконах по 10; 50 и 100 см³.

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

1.7 Срок годности 3 (три) года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток при температуре от 2 °C до 8 °C. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованием действующего законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

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

2.2 Препарат избирательно 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.

2.3 Препарат полностью всасывается из места введения; биодоступность при подкожном введении близка к 100%. Максимальная концентрация действующего вещества создается в крови через 90-150 минут и удерживается на терапевтическом уровне до 24 часов.

Более 97% мелоксикама связывается с белками плазмы.

2.4 Препарат почти полностью метаболизируется в печени. Выводится в равной мере с фекалиями и мочой преимущественно в виде метаболитов. В неизменном виде с фекалиями выводится меньше 5% от величины суточной дозы, в моче в неизменном виде препарат обнаруживается только в следовых количествах. Средний период полувыведения составляет 20 часов.

2.5 Мелоксивет 0,2% по степени воздействия на организм относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических, респираторных патологиях, а также при острых и хронических

заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением, после хирургических вмешательств, для устранения болевого синдрома различной этиологии у животных.

3.2 Препарат применяют собакам и кошкам – подкожно в дозе: на первое введение 0,1 см³/кг массы животного (0,2 мг мелоксикама/кг массы животного), на последующие введения по 0,05 см³/кг массы животного (0,1 мг мелоксикама/кг массы животного) с интервалом 24 часа. Кошкам не более трех дней подряд, собакам – не более пяти дней подряд. При применении препарата у животных на месте введения возможно образование постепенно проходящей припухлости.

3.3 При применении препарата возможны: гастродуodenальная язва, перфорация ЖКТ, анемия, лейкопения, тромбоцитопения, фотосенсибилизация, дерматиты, угнетение, периферические отеки, анафилактические реакции.

При возникновении побочных явлений применение препарата прекращают, назначают антигистаминные препараты, препараты кальция, плазмозамещающие растворы.

3.4 Запрещается применение препарата беременным и кормящим животным; щенкам и котятам моложе 6-недельного возраста; животным с тяжёлыми нарушениями функции почек, печени и сердца, при гастродуodenальной язве; геморрагическом синдроме; гипокалиемии.

Запрещается применять одновременно с глюкокортикоидами, другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами и при повышенной чувствительности к препарату.

3.5 Запрещается применение препарата продуктивным животным.

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.

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, ул. Экономическая, 16.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками ООО «Белкаролин» (Перлов В.Е.), УО «ВГАВМ» (Петров В.В., Иванов В.Н., Белко А.А.)

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕННО

Председатель _____
Секретарь _____ *Н. Ерм*

Эксперт _____
23 07 2017 *Бел* постокон № 137