

СОГЛАСОВАНО
«Белорусский государственный
ветеринарный центр»
(Приказ Департамента ветеринарного
и продовольственного надзора)
№ 60 от 12.11.2024г.

**Инструкция
по применению ветеринарного лекарственного препарата «Мелоксивет 2%»**

1 Общие сведения

1.1 Мелоксивет 2% (Meloxivetum 2%).

Международное непатентованное наименование: мелоксикам (meloxicam).

1.2 Лекарственная форма – раствор для внутримышечного и подкожного введения.

1.3 В 1 см³ препарата содержится действующее вещество: мелоксикам 20 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. Запрещается применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованием местного законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

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

2.2 Препарат избирательно ингибитирует 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 и нарушение функции почек.

2.3 Препарат полностью всасывается из места введения; биодоступность при подкожном введении близка к 100%. Максимальная концентрация действующего вещества создается в крови через 60-90 минут и удерживается на терапевтическом уровне до 24 часов.

Более 97% мелоксиками 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 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 для лечения сельскохозяйственных животных в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических (маститы, эндометриты, синдром мастит-метрит-

агалактия), желудочно-кишечных (диареи различной этиологии), респираторных патологиях (пневмонии, бронхиты и др.), а также при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (переломы, травматические артропатии, растяжение связок и сухожилий, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и др.); для устранения болевого синдрома различной этиологии у животных.

3.2 Препарат применяют однократно:

- крупному и мелкому рогатому скоту – подкожно или внутримышечно в дозе 2,5 см³/на 100 кг массы животного (0,5 мг мелоксикама/кг массы животного);
- лошадям - внутримышечно в дозе 3 см³/на 100 кг массы животного (0,6 мг мелоксикама/кг массы животного);
- свиньям - внутримышечно в область шеи в дозе 0,2 см³/на 10 кг массы животного (0,4 мг мелоксикама/кг массы животного).

При необходимости введение препарата следует повторить через 24 часа.

Препарат вводят в объеме не более 10 см³ в одно место. При применении препарата у животных на месте введения возможно образование постепенно проходящей припухлости.

3.3 Побочных явлений и осложнений при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается, за исключением возможных аллергических реакций.

В случае передозировки препарата или более длительного применения, чем указано в инструкции, у животных отмечаются рвота, диарея и угнетение.

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

3.4 Запрещается применение препарата телятам моложе 7-дневного возраста, жеребятам в возрасте до шести недель, жеребым и лактирующим кобылам, животным с нарушениями функции сердца, почек, печени; при нарушении работы системы свертывания крови; язвенных поражениях желудочно-кишечного тракта.

Запрещается одновременное применение препарата с глюокортикоидами, другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами; при повышенной чувствительности к препарату.

3.5 Убой крупного и мелкого рогатого скота, лошадей разрешается через 15 суток, свиней через 5 суток после последнего введения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

3.6 Молоко можно использовать в пищу через 5 суток после применения препарата. До истечения указанного срока ожидания молоко скармливают молодняку сельскохозяйственных животных после предварительного кипячения.

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 сотрудником ООО «Белкаролин» Перловым В.Е.