

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам  
протокол от «30» октября 2020 г. № 111

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата  
МЕЛОКСИВЕТ**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Мелоксивет (Meloxivetum).

Международное непатентованное название: мелоксикам.

1.2 Препарат представляет собой суспензию от белого до светло-желтого цвета. При хранении препарата допускается образование осадка, который при встряхивании образует равномерную взвесь. Лекарственная форма: суспензия для орального применения.

1.3 В 1,0 мл препарата содержится 1,5 мг мелоксикама, вспомогательные вещества: дистиллированная вода, коллоидный кремний, натрия бензоат.

1.4 Препарат упаковывают в полимерные флаконы по 10,0; 30,0; 50,0; 100,0 мл.

1.5 Препарат хранят в закрытой упаковке предприятия-изготовителя в сухом защищенном от света месте при температуре от 5 до плюс 250С. Список Б.

1.6 Срок годности препарата 3 года с даты изготовления при соблюдении условий хранения. После вскрытия хранят не более 6 месяцев.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Препарат относится к группе нестероидных средств, обладающих противовоспалительным и жаропонижающим действием. Противовоспалительное действие связано с торможением ферментативной активности циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2), участвующей в биосинтезе простагландина в области воспаления. В меньшей степени он действует на циклооксигеназу-1 (ЦОГ-1), участвующую в синтезе простагландина, защищающего слизистую оболочку желудочно-кишечного тракта и принимающего участие в регуляции кровотока в почках.

2.2 Препарат хорошо всасывается из желудочно-кишечного тракта независимо от приема пищи, абсолютная биодоступность при приеме внутрь достигает 90 %. Препарат проникает через гистогематические барьеры, концентрация в синовиальной жидкости достигает 50 % максимальной концентрации препарата в плазме. Почти полностью метаболизируется в печени с образованием фармакологически неактивных метаболитов, выводится в равной степени через кишечник и почки, преимущественно в виде метаболитов. Через кишечник в неизмененном виде выводится не менее 5 % от величины суточной дозы, в моче в неизмененном виде обнаруживается в следовых количествах. Средний период полувыведения составляет 15-20 ч.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат назначают собакам для лечения острых или хронических заболеваний опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, бурситы, синовиты, отеки суставов, травмы).

3.2 Препарат применяют во время приёма пищи один раз в сутки в дозе 0,2 мг/кг в первый день лечения, далее в поддерживающей дозе 0,1 мг/кг. Перед применением содержимое флакона активно встряхивают до образования однородной суспензии.

Лечебный эффект обычно проявляется на 3-4-ый день с начала применения препарата. Рекомендуемая длительность курса – 10 дней. Продолжительность приема препарата может быть скорректирована ветспециалистом по результатам клинического осмотра животного.

3.3 Препарат обычно переносится хорошо и не вызывает побочных явлений. В редких случаях может наблюдаться снижение аппетита, рвота, диарея, появление скрытой крови в кале. Указанные симптомы исчезают в течение 2-5 дней после отмены препарата.

3.4 Препарат противопоказан при язвах желудка и кишечника, геморрагическом синдроме, выраженной сердечной или почечной недостаточности. Препарат не назначают беременным и кормящим животным, а так же щенкам в возрасте до 6 месяцев.

3.5 Ввиду возможного токсического действия препарата на почки его назначают с осторожностью животным с выраженным обезвоживанием, гиповолемией и гипотензией. В случае крайней необходимости суточную дозу уменьшают вдвое, а лечение проводят под строгим наблюдением ветеринарного врача.

3.6 Передозировка препарата может быть причиной повреждения слизистой оболочки желудочно-кишечного тракта.

3.7 При пропуске одной или нескольких доз препарата курс лечения необходимо возобновить как можно скорее в предусмотренных выше дозировках.

3.8 Препарат не рекомендуется применять совместно с другими нестероидными противоспалительными средствами, антикоагулянтами, глюкокортикоидами, диуретиками, аминоглкозидами, а также иными препаратами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками.

3.9 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций у персонала 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.

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 ПК «Биогель», 220035, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Тимирязева 65, оф. 313 (адрес производства - Минская область, Столбцовский район, д. Деревное) для ОДО «Ветфарм», 220036, Республика Беларусь, г. Минск, Западная, 13 – 478

Инструкция по применению ветеринарного препарата разработана доцентом кафедрой физиологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Ковзовым В. В., директором ОДО «Ветфарм» Барабашом С. А.

