

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора

28 ДЕК 2023

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Вемелкам Солютаб

(Организация-разработчик: ООО «НИТА-ФАРМ», 410010, г. Саратов,
ул. им. Осипова В.И., дом 1)

Номер регистрационного удостоверения: 44-3-28.23-0076 / ПБП-3-28.23/03890

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
 - торговое наименование: Вемелкам Солютаб (Vemelcam Solutab);
 - международное непатентованное наименование: мелоксикам.
2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Выпускают препарат в двух дозировках: таблетки 0,5 мг и 2 мг, которые в качестве действующих веществ содержат (в 1 таблетке) соответственно 0,5 мг и 2 мг мелоксикама, а также вспомогательные вещества — целлюлозу микрокристаллическую, кремния диоксид коллоидный, коповидон, кросповидон, сукралозу, ароматизатор пищевой, магния стеарат, краситель.

3. По внешнему виду Вемелкам Солютаб представляет собой плоские круглые таблетки от светло-желтого до желтого цвета, допускаются более темные или светлые вкрапления. Поверхность таблеток гладкая, с фаской, двумя разделительными бороздками на одной стороне и логотипом на другой стороне.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя - 2 года с даты производства, после вскрытия первичной упаковки (флакон) - 4 месяца. Вемелкам Солютаб запрещается применять по истечении срока годности.

4. Вемелкам Солютаб выпускают расфасованным по 10 таблеток в блистеры или по 10, 20 и 30 таблеток во флаконы из темного стекла. Флаконы герметично укупоривают навинчиваемыми полимерными крышками с контролем первого вскрытия или резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками с клипсами контроля первого вскрытия.

Блистеры по 1 или 2 штуки упаковывают в картонные пачки.

Флаконы из темного стекла упаковывают в индивидуальные картонные пачки.

Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению препарата.

5. Вемелкам Солютаб хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от влаги и прямых солнечных лучей месте при температуре от 0°C до 30°C и относительной влажности не более 65 %.

6. Вемелкам Солютаб следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

8. Вемелкам Солютаб отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Вемелкам Солютаб относится к нестероидным противовоспалительным лекарственным препаратам группы оксикамов.

10. Мелоксикам, входящий в состав препарата, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, механизм которого основан на способности ингибировать выработку циклооксигеназы в цикле арахидоновой кислоты, подавляя преимущественно циклооксигеназу- II, под влиянием которой происходит синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаления, отек и боль.

При пероральном применении лекарственного препарата мелоксикам легко всасывается в кишечнике и достигает максимальной концентрации в плазме крови в течение 7,5 часов, период полувыведения составляет 24 часа. Метаболизируется мелоксикам в печени, выводится из организма главным образом с желчью (до 75%) в основном в виде метаболита глюкуроновой кислоты.

Вемелкам Солютаб по степени воздействия на организм относится к веществам мало опасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76), в рекомендуемых дозах не обладает эмбриотоксическим, тератогенным и канцерогенным действием.

III. Порядок применения

11. Вемелкам Солютаб применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, жаропонижающего и болеутоляющего средства при воспалительных и болевых синдромах различного происхождения, включая острые и хронические заболевания опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, синовиты, вывихи), воспалительные заболевания мягких тканей, а также в послеоперационный период.

12. Противопоказаниями к применению Вемелкам Солютаб являются повышенная чувствительность животных к мелоксикаму, язва желудка и 12-перстной кишки, выраженная почечная, печеночная и сердечная

недостаточность, геморрагический синдром, животные в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, ввиду возможного токсического влияния лекарственного препарата на почки.

13. При работе с Вемелкам Соллютаб следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с Вемелкам Соллютаб. Во время работы с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы с препаратом руки следует вымыть теплой водой с мылом. Пустую тару из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо немедленно промыть большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Не следует применять Вемелкам Соллютаб беременным и лактирующим самкам, щенкам и котятм моложе 6-недельного возраста.

15. Вемелкам Соллютаб применяют животным индивидуально перорально один раз в сутки во время кормления.

	Собаки		Кошки
	Вемелкам Соллютаб 0,5 мг	Вемелкам Соллютаб 2 мг	Вемелкам Соллютаб 0,5 мг
1-й день лечения	2 таблетки на каждые 5 кг массы животного.	2 таблетки на каждые 20 кг массы животного.	1 таблетка на каждые 5 кг массы животного.
	0.2 мг мелоксикама/1 кг массы животного.		
2-й и последующие дни лечения	1 таблетка на каждые 5 кг массы животного.	1 таблетка на каждые 20 кг массы животного.	0.1 мг мелоксикама/1 кг массы животного.
	0.1 мг мелоксикама/1 кг массы животного.		

Продолжительность лечения определяется конкретным диагнозом и интенсивностью проявления клинических симптомов. В острых случаях лечение Вемелкам Соллютаб продолжается в течение 5-7 дней. При хроническом течении заболевания у собак возможно применение препарата в течение 28 дней под контролем ветеринарного врача.

У кошек продолжительность терапии Вемелкам Соллютаб не должна превышать 4 дней подряд.

16. При применении Вемелкам Солютаб, как и при применении других нестероидных противовоспалительных препаратов, в редких случаях в первые дни лечения животного возможны: потеря аппетита, рвота, диарея. Указанные симптомы, как правило, исчезают после отмены препарата. При индивидуальной повышенной чувствительности животного к компонентам Вемелкам Солютаб и проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические препараты.

17. Симптомы передозировки при применении препарата у животного могут проявляться рвотой, диареей, анорексией, угнетенным состоянием, желудочно-кишечным кровотечением. Специфические антидоты отсутствуют, животному назначают симптоматические препараты и поддерживающую терапию.

18. Не следует одновременно применять Вемелкам Солютаб с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, глюкокортикостероидами, диуретиками, антикоагулянтами, аминогликозидными антибиотиками и другими лекарственными препаратами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками, из-за вероятности взаимного усиления нефротоксического действия, а также ранее чем через 24 часа после окончания применения предыдущего нестероидного противовоспалительного препарата.

19. Особенности действия при первом приеме препарата и при его отмене не выявлено.

20. В случае пропуска очередной дозы применение препарата следует возобновить в предусмотренных дозах по той же схеме применения. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

21. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя

ООО «НИТА-ФАРМ»; 410010,
г. Саратов, ул. им. Осипова В.И., д.1.

Начальник ОРИС



Васильченко Д.И.