

ИНСТРУКЦИЯ

по применению ветеринарного препарата «Мелоксидил 0,5 мг/мл»

1. Общие сведения

1.1 Мелоксидил 0,5 мг/мл (Meloxidylum 0,5 mg/ml).

Международное непатентованное наименование лекарственного препарата: мелоксикам.

1.2 Лекарственная форма: суспензия для орального применения. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию светло-желтого цвета.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 0,5 мг мелоксикама и вспомогательные вещества: ксантановая камедь, безводный коллоидный кремнезем, некристаллический жидкий сорбитол, глицерин, ксилитол, натрия бензоат, безводная лимонная кислота и очищенная вода.

1.4 Препарат выпускают расфасованным по 5 мл в стеклянные флаконы или по 15 мл в пластиковые флаконы. Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные коробки вместе с инструкцией по применению и мерным шприцем, рассчитанным на дозы в зависимости от массы животного от 1 до 10 кг.

1.5 Хранят препарат в закрытой упаковке производителя отдельно от продуктов питания и кормов месте при температуре от плюс 2 °С до плюс 25 °С.

1.6 Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 30 месяцев с даты изготовления, после первого вскрытия – 6 месяцев при тех же условиях хранения.

2. Фармакологические свойства

2.1 Мелоксидил 0,5 мг/мл относится к нестероидным противовоспалительным препаратам (НПВП) группы оксикамов. Мелоксикам, входящий в состав препарата, оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие.

Механизм действия мелоксикама заключается в подавлении выработки циклооксигеназы (ЦОГ) в цикле арахидоновой кислоты, под действием которой происходит синтез воспалительных простагландинов (ПГЕ₁ и ПГЕ₂), вызывающих воспаление, жар, отёк и боль. Мелоксикам уменьшает инфильтрацию воспаленных тканей лейкоцитами, в меньшей степени подавляет коллаген-индуцированную агрегацию тромбоцитов, обладает антитоксическими свойствами в отношении эндотоксина *E. coli*, подавляя выработку тромбксана В2. Мелоксикам относится к ЦОГ-2 селективным НПВП.

2.2 После однократного орального введения кошкам, мелоксикам достигает максимальной концентрации в плазме крови через 3 часа. Мелоксикам на 97% связывается с плазменными протеинами. Наибольшие концентрации мелоксикама обнаруживаются в плазме крови и желчи, и следы в почках. Мелоксикам у кошек метаболизируется, главным образом, путем окисления с образованием неактивных метаболитов. Период полувыведения мелоксикама составляет 24 часа.

3. Порядок применения

3.1 Мелоксидил 0,5 мг/мл применяют кошкам в качестве противовоспалительного, жаропонижающего и болеутоляющего средства при воспалительных и болевых синдромах различной этиологии, включая острые и хронические заболевания опорно-двигательного аппарата (артрит, артроз, синовит, переломы, вывихи и др.); заболевания, сопровождающиеся воспалением мягких тканей, а также в качестве анальгезирующего и противовоспалительного средства в послеоперационный период.

3.2 Препарат применяют животным во время кормления индивидуально перорально в смеси с кормом или непосредственно в рот один раз в сутки.

В первый день лечения препарат применяют в дозе 0,1 мг мелоксикама на 1 кг массы животного (или 0,2 мл препарата «Мелоксидил 0,5 мг/мл» на 1 кг массы тела), в последующие дни – в поддерживающей дозе 0,05 мг/кг (0,1 мл препарата «Мелоксидил 0,5 мг/мл» на 1 кг массы тела) один

раз в сутки с интервалом 24 часа. Перед применением содержимое флакона необходимо встряхнуть для образования однородной суспензии.

Каждая упаковка снабжена мерным шприцем, цена деления которого соответствует поддерживающей дозе препарата на 1 кг массы тела животного.

При послеоперационных болях и воспалениях данный лекарственный препарат применяют в поддерживающей дозе – 0,05 мг мелоксикама на кг массы тела животного до 4 дней после первого введения инъекционной формы раствора мелоксикама 2 мг/мл согласно инструкции по его применению.

3.3 При лечении животных с хроническими болезнями опорно-двигательного аппарата, требующих длительной терапии, необходим регулярный осмотр ветеринарным врачом. Клинический ответ обычно наступает в течение 7 дней лечения. В случае отсутствия клинического улучшения в течение 14 дней, лечение следует прекратить.

3.4 Передозировка препарата может привести к следующим симптомам: снижению аппетита, рвоте, диарее, наличию крови в фекалиях, апатии и почечной недостаточности. В случае появления аллергических реакций или побочного действия использование препарата прекращают, назначают симптоматическое лечение.

3.5 Запрещается применение препарата кошкам при заболеваниях желудочно-кишечного тракта (язва, гастрит), сердечно-сосудистой системы, печени и почек, геморрагическом синдроме. Не применять лекарственный препарат животным при известной гиперчувствительности к мелоксикаму.

Не рекомендуется применять препарат беременным и лактирующим кошкам, котятм моложе 6 недель, а также животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии вследствие возможного токсического влияния мелоксикама на почки.

3.6 Следует избегать пропусков введения очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы ее следует ввести как можно скорее в поддерживающей дозе, при этом интервал до следующего введения препарата не изменяется.

3.7 В рекомендуемых дозах препарат хорошо переносится животными. В редких случаях возможны побочные действия, которые самостоятельно проходят при отмене препарата.

3.8 Мелоксидил 0,5 мг/мл не рекомендуется применять совместно с другими НПВП, глюкокортикоидами, диуретиками, антикоагулянтами, аминогликозидными антибиотиками и другими лекарственными средствами, для которых характерна высокая степень связывания с сывороточными белками из-за вероятности усиления токсического действия препарата.

В случае отсутствия эффективности лечения другими НПВП, мелоксидил 0,5 мг/мл назначают под контролем ветеринарного врача не ранее, чем через 24 часа после отмены предыдущего препарата.

3.9 Мелоксидил 0,5 мг/мл не предназначен для применения продуктивным видам животных!

4. Меры личной профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными средствами.

4.2 Во время работы с препаратом запрещается пить, курить и принимать пищу. Запрещается работать с препаратом людям с гиперчувствительностью к его компонентам.

4.3 При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки, его необходимо немедленно смыть струей проточной воды. В случае появления аллергических реакций или попадания препарата в организм человека, 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 проводится 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

правляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения на соответствие нормативным документам.

6. Полное наименование производителя

6.1 «Сева Санте Анималь», индустриальная зона Тре ле Буа, 22600, Лудеак, Франция.

Инструкция по применению ветеринарного препарата «Мелоксидил 0,5 мг/мл» подготовлена ветеринарным врачом Стрижаком И.П. представительства АО «Ceva Sante Animale» (Франция) в Республике Беларусь, 220035, Минск, ул. Чехова 3, помещение 1Н, тел./факс (+375 17) 310-40-14.

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>[Signature]</i>
Секретарь _____	<i>[Signature]</i>
Эксперт _____	<i>[Signature]</i>
«26» 04 2022.	протокол № 110