

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

**1. Общие сведения**

- 1.1. Мелоксивет 0,2% (Meloxivetum 0,2%).
- 1.2. Препарат представляет собой прозрачную жидкость от светло-желтого до желтого цвета без механических примесей.
- 1.3. В 1,0 см<sup>3</sup> препарата содержится: 0,002 г мелоксикама, вспомогательные вещества и наполнитель до 1,0 см<sup>3</sup>.
- 1.4. Препарат упаковывают в стеклянные флаконы по 10,0; 20,0; 50,0 и 100,0 см<sup>3</sup>.
- 1.5. Препарат хранят в упаковке предприятия-изготовителя по списку «Б» в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5<sup>0</sup>С до плюс 25<sup>0</sup>С.
- 1.6. Срок годности три года от даты изготовления при соблюдении условий хранения. После первого вскрытия флакона препарат хранят не более 28 суток.

**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, таких, как кровотечения, образование язв и нарушение функции почек.
- 2.3. Препарат полностью всасывается из места введения; биодоступность при внутримышечном введении близка к 100%. После внутримышечного введения максимальная концентрация активноедействующего вещества создается в крови через 60-90 минут и удерживается на терапевтическом уровне до 24 часов.
- 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.

**3. Порядок применения препарата**

- 3.1. Препарат применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в комплексной терапии при акушерско-гинекологических, желудочно-кишечных, респираторных патологиях, а также при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, сопровождающихся болью и воспалением (переломы, травматические артропатии, растяжение связок, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и др.) и устранения болевого синдрома различной этиологии у животных.
- 3.2. Препарат применяют собакам и кошкам - подкожно в дозе: на первое введение 0,2 мг/кг мелоксикама (0,1 см<sup>3</sup>) на 1 кг массы животного, на последующие введения 0,1 мг/кг мелоксикама по (0,05 см<sup>3</sup>) с интервалом 24 часа, но не более 2-3 раз в неделю.



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 может отмечаться рвота, диарея и угнетение.

При возникновении побочных явлений применение препарата прекращают, назначают антигистаминные (аллервет, ранитидин, фамотидин), препараты кальция (кальция глюконат или хлорид) и вводят плазмозаменяющие растворы.

3.4. Запрещается применение препарата животным с нарушениями функции почек и печени, а также одновременно применять с глюкокортикостероидами, с другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами и при повышенной чувствительности к препарату.

#### 4. Меры личной 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.

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» (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 пр-т Фрунзе, 81.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины»: доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В., заведующим кафедрой внутренних незаразных болезней животных доцентом Ивановым В.Н., доцентом кафедры внутренних незаразных болезней животных кандидатом ветеринарных наук Белко А.А., доцентом кафедры акушерства, гинекологии и биотехники размножения животных Ятусевичем Д.С., ассистентом кафедры патологической анатомии и гистологии, кандидатом ветеринарных наук Баркаловой Н.В.

