

ИНСТРУКЦИЯ
по применению ветеринарного лекарственного препарата
«Мелакса»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1.1 Мелакса (Melaxum).

Международное непатентованное наименование: мелоксикам.

Выпускают в следующих дозировках:

Мелакса 1 мг,

Мелакса 2,5 мг.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для приёма внутрь.

1.3 В одной таблетке Мелакса 1 мг и Мелакса 2,5 мг содержится соответственно 1 мг и 2,5 мг мелоксикама; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, дрожжи неактивные, целлюлоза микрокристаллическая, поливинилпирролидон, кросповидон, аспасвит Ц200, ароматическая добавка, кальция стеарат, тальк.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой плоскоцилиндрические таблетки с риской, от светло-бежевого до коричневого цвета, возможно наличие более темных или белых вкраплений.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 10 таблеток в блистерах, помещенных по 2 штуки вместе с инструкцией по применению в индивидуальную картонную пачку.

1.6 Препарат хранят и транспортируют в упаковке производителя при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранят в недоступном для детей месте, отдельно от продуктов питания и кормов.

1.7 Срок годности - 2 года от даты производства при соблюдении условий хранения. Не применять по истечении срока годности. Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

2.1 Мелакса относится к нестероидным противовоспалительным средствам (НПВС).

2.2 Мелоксикам, входящий в состав препарата, обладает выраженным противовоспалительным, анальгетическим и умеренным жаропонижающим действием. Механизм действия мелоксикама заключается в избирательном ингибировании фермента ЦОГ-2, катализирующего биосинтез простагландинов, являющихся медиаторами воспаления и лихорадки.

Биодоступность препарата при пероральном приеме с кормом у собак достигает 100%. Пиковые концентрации в сыворотке крови у собак достигаются через 7,5 часов, а период полувыведения – от 12 до 36 часов. Мелоксикам метаболизируется в печени и выводится из организма с мочой и фекалиями в неизмененном виде.

2.3 По степени воздействия на организм препарат относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

3.1 Препарат применяют собакам в качестве болеутоляющего, противовоспалительного и жаропонижающего средства при острых, хронических воспалительных или дистрофических заболеваниях опорно-двигательного аппарата: остите, артрите, ревматоидном артрите, остеоартрите, спондилёзе, анкилозирующем спондилите, кальцинозе межпозвоночных дисков, диспластических состояниях, а также для восстановления после переломов, операций по артропластике и при травмах

3.2 Препарат применяют индивидуально перорально вне зависимости от приема пищи.

Масса тела животного, кг	Мелакса 1 мг		Мелакса 2,5 мг	
	1-й день лечения, таблеток	2-й и последующие дни лечения, таблеток	1-й день лечения, таблеток	2-й и последующие дни лечения, таблеток
4,0 – 7,0	1	½	–	–
7,1 – 10,0	2	1	–	–
10,1 – 15,0	3	1½	1	½
15,1 – 20,0	4	2	–	–
20,1 – 25,0	–	–	2	1
25,1 – 35,0	–	–	3	1½
35,1 – 50,0	–	–	4	2

Продолжительность лечения определяется конкретным диагнозом и интенсивностью проявления конкретных симптомов.

При острых случаях у собак лечение продолжается в течение 5-7 дней, при хроническом течении заболевания у собак возможно применение в течение 28 дней под контролем ветеринарного врача.

3.3 При применении препарата, как и при применении других нестероидных противовоспалительных средств, 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 препарата и проявлении аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические препараты.

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

3.5 В случае пропуска очередной дозы применение препарата следует возобновить в предусмотренных дозах и схеме применения. Не следует вводить двойную дозу для компенсации пропущенной.

3.6 Запрещается применение при повышенной чувствительности животных к мелоксикаму, язве желудка и 12-перстной кишки, выраженной почечной, печеночной и сердечной недостаточности, геморрагическом синдроме, животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, ввиду возможного токсического влияния на почки.

Не следует применять препарат беременным и лактирующим самкам, щенкам моложе 6-недельного возраста.

3.7 Не следует одновременно применять препарат 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.

3.8 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения, использование препарата прекращают и потребитель обращается в государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил применения данного 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, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С., Пипкина Т.В., Понаськов М.А., Дятлов К.Р.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).