

25.07.2017

Мелвет
(розчин для ін'єкцій)
листівка-вкладка

Опис

Прозора рідина світло-жовтого кольору.

Склад

1 мл препарату містить діючу речовину (мг):

мелоксикам - 5,0.

Допоміжні речовини: поліетиленгліколь, етанол, етилендіамінтетраоцтова кислота, вода високоочищена.

Фармакологічні властивості

АТС vet класифікаційний код QM01A – протизапальні і протиревматичні ветеринарні препарати, нестероїдні. QM01AC56 - Мелоксикам.

Мелоксикам належить до нестероїдних протизапальних засобів класу оксикамів з вираженою протизапальною, аналгетичною та жарознижувальною дією. Механізм його дії базується на зниженні біосинтезу простагландинів, які є медіаторами запалення, внаслідок пригнічення ферментативної активності ЦОГ-2. Незначно впливає на ЦОГ - 1, що зменшує ризик розвитку побічної дії.

Мелоксикам повністю абсорбується після підшкірного, внутрішньом'язового або внутрішньовенного введення. Відносна біодоступність становить 89-99%. Максимальна концентрація мелоксикаму у крові досягається через 1-5 годин після введення. Має високий ступінь зв'язування з білками плазми, переважно з альбуміном (99%). Мелоксикам проникає в синовіальну рідину, концентрація в синовіальній рідині становить приблизно 50% концентрації в плазмі.

Мелоксикам майже повністю метаболізується в печінці з утворенням 4 неактивних похідних. Основний метаболіт, 5'-карбоксимелоксикам (60% від величини дози), утворюється шляхом окислення проміжного метаболіту 5'-гідрокси-метілмелоксікама, який також екскретується, але в менших кількостях (9% від величини дози). Виводиться рівною мірою з калом і сечею, переважно у вигляді метаболітів. В незмінному вигляді з калом виводиться менше 5% від величини добової дози, в сечі в незмінному вигляді препарат виявляється тільки в слідових кількостях, а також частково з молоком. Середній період напіввиведення ($T_{1/2}$) становить 20 год. Плазмовий кліренс в середньому становить 8 мл / хв. Мелоксикам демонструє лінійну фармакокінетику в дозах 7,5-15 мг при внутрішньом'язовому введенні. Печінкова або ниркова недостатність середньої тяжкості істотно не впливає на фармакокінетику мелоксикаму.

Мелоксикам володіє вираженими хондропротективними властивостями і за тривалого застосування не пригнічує кістковий метаболізм, тому може бути препаратом вибору для лікування захворювань опорно-рухового апарату. Також мелоксикам не впливає на перебіг гестаційного процесу в корів.

Застосування

Велика рогата худоба: препарат застосовується для лікування тварин при запальних процесах опорно-рухового апарату (травматичні набряки, артрити, артрози, бурсити, тендініти та інші); для лікування при гострих респіраторних інфекціях, гнійно-катарального маститу при поєднанні з відповідною антибіотикотерапією для зменшення клінічних симптомів хвороби. Для лікування при розладах шлунково-кишкового тракту (пронос, діарея) у поєднанні з пероральною регідраційною та етіотропною терапією (для зменшення клінічних симптомів) у телят з тижневого віку та у молодняку великої рогатої худоби. Також для зняття післяопераційного болю після видалення рогів у телят.

Свині: препарат застосовується для лікування тварин при захворюваннях опорно-рухового апарату (для зменшення симптомів кульгавості та запалення), а також як допоміжна терапія при лікуванні післяродового сепсису та токсемії (синдром мастит-метрит-агалактія) у поєднанні з відповідною антибіотикотерапією.

25.07.2017

Коні: для зменшення запалення та болю при гострих та хронічних формах запальних процесів опорно-рухового апарату (травматичні набряки, артрити, артрози, бурсити, тендініти і тендовагініти, ламініти, пододерматити та інші ураження копит гнійно-запального характеру в комплексі з антибактеріальними засобами) та при коліках (як протизапальний та болезаспокійливий засіб).

Собаки і коти: при гострих і хронічних захворюваннях опорно-рухового апарату, що супроводжуються сильним болем і запаленням (переломи, травми, розтягування зв'язок і сухожилів, остеоартрити, хронічні дегенеративні захворювання суглобів і ін.), а також для зниження післяопераційного болю.

Дозування

Велика рогата худоба: внутрішньом'язово або внутрішньовенно одноразово у дозі 10 мл/100 кг маси тіла тварини (що еквівалентно 0,5 мг мелоксикаму на 1 кг маси тіла тварини), за потреби у поєднанні з антибіотикотрапією. При об'ємі ін'єкції для внутрішньом'язового введення понад 20 мл, його розподіляють на 2-3 частини та вводять у різні місця.

Коні: внутрішньовенно одноразово у дозі 12 мл/100 кг маси тіла тварини (що еквівалентно 0,6 мг мелоксикаму на 1 кг маси тіла тварини).

Свині: внутрішньом'язово у дозі 0,8 мл/10 кг маси тіла тварини (що еквівалентно 0,4 мг мелоксикаму на 1 кг маси тіла тварини) одноразово, за потреби у поєднанні з антибіотикотрапією. У разі необхідності можливе повторне введення мелоксикаму через 24 години.

Собаки: підшкірно або внутрішньовенно одноразово у дозі 0,4 мл/10 кг маси тіла тварини (що еквівалентно 0,2 мг мелоксикаму на 1 кг маси тіла тварини).

Коти: підшкірно одноразово у дозі 0,4 мл/10 кг маси тіла тварини (що еквівалентно 0,2 мг мелоксикаму на 1 кг маси тіла тварини).

Протипоказання

Не застосовувати тваринам при індивідуальній підвищеній чутливості до компонентів препарату, при виразці шлунку або дванадцятипалої кишки, при геморагічному синдромі та вираженій нирковій або печінковій недостатності.

Не застосовувати одночасно з іншими нестероїдними протизапальними препаратами, глюкокортикостероїдами та антикоагулянтами.

Не застосовувати телятам віком до 1 тижня, лошатам віком до 6 тижнів, собакам та котам до 6 тижнів.

Не застосовувати жеребним та лактуючим кобилам, вагітним та годуючим молодняк кішкам та сукам.

Застереження

При підшкірному введенні препарату в місці ін'єкції може виникнути припухлість, яка з часом зникає. У випадках підвищеної чутливості тварин до препарату або його компонентів, може з'явитись алергічна реакція (висип і кропив'янка), анафілактичний шок.

У разі виникнення побічних реакцій необхідно припинити лікування та звернутися до лікаря ветеринарної медицини. Не застосовувати препарат тваринам із сильним зневодненням, гіповолемією або гіпотензією, яким потрібна парентеральна регідратація, оскільки існує потенційний ризик виникнення нефротоксичності.

Не змішувати з іншими ветеринарними засобами.

Забій тварин на м'ясо дозволяється через 15 діб (велика рогата худоба) та 5 діб (свині, коні) після останнього застосування препарату. Споживання молока в їжу людям дозволяється через 5 діб після останнього препарату застосування.

М'ясо та молоко, отримане до зазначеного терміну, утилізують або згодують непродуктивним тваринам, залежно від висновку лікаря ветеринарної медицини обмежень.

Форма випуску

Флакони із оранжевого скла або полімерних матеріалів, закриті гумовим корком під алюмінієву обкатку, по 5, 10, 20, 50 та 100 мл.

Ампули з полімерних матеріалів по 5 і 10 мл, флакони з полімерних матеріалів по 50 і 100 мл.

25.07.2017

Зберігання

Сухе, темне місце при температурі від 8 до 25°C.

Термін придатності препарату – 3 роки. Після відбору першої дози препарат необхідно використати протягом 28 діб за умови зберігання в сухому темному місці при температурі від 8 до 15°C.

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення і виробник готового продукту

ТОВ "БРОВАФАРМА"

б-р Незалежності 18-а, м. Бровари, Київської обл., 07400