

ИНСТРУКЦИЯ

по применению препарата ветеринарного «Петкам Табс 2,0 мг»

1. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1. Петкам Табс 2,0 мг (Petcamum Tabs 2,0 mg).
 - 1.2. Препарат представляет собой круглые, двояковыпуклые, маркированные таблетки желтого цвета.
 - 1.3. Одна таблетка содержит 2,0 мг мелоксикама, наполнитель до 800 мг.
 - 1.4. Препарат выпускают по 10 таблеток в упаковке.
 - 1.5. Препарат хранят по списку Б, в упаковке изготовителя, при температуре от плюс 15°C до плюс 30°C, в сухом, прохладном, защищенном от света, недоступном для детей и домашних животных месте.
- Срок годности – 2 (два) года от даты изготовления, при условии соблюдения правил хранения и транспортирования.

2. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1. Мелоксикам, входящий в состав препарата, относится к нестероидным противовоспалительным средствам класса оксикамов (производное еноловой кислоты), обладает выраженным противовоспалительным, анальгетическим и жаропонижающим действием.
- 2.2. Препарат избирательно ингибирует фермент циклооксигеназу-II, подавляя синтез простагландинов (медиаторов воспаления) и обеспечивая противовоспалительный и жаропонижающий эффект, незначительно влияет на циклооксигеназу-I, сводя к минимуму развитие побочных эффектов, таких, как: кровотечение, образование язв и нарушение функции почек.
- 2.3. Биодоступность препарата при пероральном приеме с кормом у собак достигает 100%. Пиковые концентрации в сыворотке крови у собак, составляют 0,464 мкг/мл через 7,5 часа. Клиренс мелоксикама у собак составляет $(0,17 \pm 0,02)$ мл/мин, а время полувыведения – от 12 до 36 часов. Мелоксикам метаболизируется в печени и выводится из организма с мочой и фекалиями в неизмененном виде.

3. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

- 3.1. Препарат применяют собакам в качестве болеутоляющего, противовоспалительного и жаропонижающего средства при лечении острых, хронических воспалительных или дистрофических заболеваний опорно-двигательного аппарата: остита, артрита, ревматоидного артрита, остеоартрита, спондилеза, анкилозирующего спондилита, кальциноза межпозвоночных дисков, диспластических состояниях, а также для восстановления после переломов, операций по артропластике и при лечении травм.
- 3.2. Препарат задают внутрь собакам в первый день лечения по 2 таблетки на 20 кг массы тела животного, во второй день лечения и далее – по 1 таблетке на 20 кг массы тела животного, один раз в сутки. Продолжительность лечения зависит от степени тяжести состояния животного. При острых болях рекомендуемый курс лечения собак составляет 5-7 дней, а при хронических болях – до 28 дней.
- 3.3. Запрещается применять препарат животным с гиперчувствительностью к мелоксикаму. С особой осторожностью мелоксикам должен использоваться животным с обезвоживанием, гиповодемией или пониженным артериальным давлением вследствие повышенного риска почечной токсичности.

Не применять животным с тяжелыми заболеваниями сердца, печени или почек, язвенной болезнью желудка и кишечника, при кровотечениях, отравлении антикоагулянтами (кумарином, варфарином, бромодиалоном) или собакам, которым применяли антикоагулянты, в последний триместр беременности и в период лактации.

3.4. При применении препарата возможны поражения желудочно-кишечного тракта, потеря аппетита, рвота, диарея, мелена и апатия.

3.5. Не применять препарат совместно с гепарином, аспирином, кортикостероидами и нестероидными противовоспалительными средствами.

3.6. При передозировке препарата следует немедленно вызвать рвоту, задать адсорбенты (активированный уголь, энтеросгель), H₂-блокаторы (ранитидин, фамотидин) и применить симптоматическое лечение.

4. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5. ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1. В случае возникновения осложнений, после применения препарата, его использование прекращают. 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, 19^а) для подтверждения на соответствие нормативных документов.

6. ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 «OURO FINO Saude Animal LTDA» Rodovia Anhanguera SP 330, km 298, Distrito Industrial, Cravinhos, Brasil для «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa»; C/Esmeralda, 19, 08950 Esplugues de Llobregat, Barcelona, Spain.

Инструкция по применению препарата подготовлена сотрудником «Industrial Veterinaria, S.A. Invesa» Белянко Ю.Л., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» Петровым В.В.

