

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от « 09 » февраля 2024 года № 134

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Инфларет»

1 Общие сведения

1.1 Инфларет (Inflaretum).

Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: мелоксикам (meloxicam).

1.2 Лекарственная форма: раствор для подкожного и внутримышечного введения.

1.3 В 1 мл препарата в качестве действующего вещества содержится 20 мг мелоксикама, вспомогательных веществ: пропиленгликоль, повидон, диметилацетамид, метилпарагидроксибензоат, пропилпарагидроксибензоат, вода для инъекций.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачный раствор от светло-жёлтого до жёлтого цвета.

1.5 Препарат выпускают во флаконах из темного стекла по 10, 50, 100 мл, которые укупоривают резиновыми пробками и закатывают комбинированными колпачками.

1.6 Препарат хранят в упаковке предприятия-производителя по списку Б, в защищенном от света месте при температуре от 2 °С до 25 °С. Хранить в местах, недоступных для детей!

1.7 Срок годности препарата – два года от даты производства при соблюдении условий хранения, после первого вскрытия упаковки – 28 суток при температуре от 2 °С до 8 °С. Не применять по истечении срока годности препарата. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

1.8 Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 Фармакологические свойства

2.1 Препарат относится к группе нестероидных противовоспалительных средств.

2.2 Мелоксикам, входящий в состав препарата, относится к нестероидным противовоспалительным средствам класса оксикамов (производное еноловой кислоты), обладает выраженным противовоспалительным, анальгетическим и жаропонижающим действием.

Механизм действия заключается в избирательном ингибировании фермента циклооксигеназы (ЦОГ) и подавлении синтеза простагландинов (медиаторов воспаления). Мелоксикам ингибирует преимущественно циклооксигеназу-II, обеспечивая противовоспалительный и жаропонижающий эффект, и незначительно влияет на циклооксигеназу-I, сводя к минимуму развитие таких побочных эффектов, как кровотечение, образование язв и нарушение функции почек.

2.3 Препарат полностью абсорбируется после парентерального введения. Биодоступность при внутримышечном введении близка к 100 %. После внутримышечного введения препарата максимальная концентрация мелоксикама создается в крови через 60-90 минут и удерживается на терапевтическом уровне до 24 часов.

2.4 Препарат метаболизируется в печени. Выводится в равной мере с фекалиями и мочой, преимущественно в виде метаболитов. В неизменном виде с калом выводится меньше 5 % от величины суточной дозы, в моче в неизменном виде препарат обнаруживается только в следовых количествах. Средний период полувыведения составляет 20 часов.

2.5 Препарат по степени воздействия на организм относится к веществам малоопасным (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 Порядок применения

3.1 Препарат применяют крупному и мелкому рогатому скоту, лошадям и свиньям в качестве противовоспалительного, обезболивающего и жаропонижающего средства в составе комплексной терапии при акушерско-гинекологических (мастит, эндометрит, синдром мастит-метрит-агалактия), желудочно-кишечных (диареи различной этиологии), респираторных (пневмонии, бронхиты и др.) заболеваниях. Препарат назначают при острых и хронических

заболеваниях опорно-двигательного аппарата, которые сопровождаются сильной болью и воспалением (переломы, травматические артропатии, растяжении связок и сухожилий, остеоартриты, хронические дегенеративные заболевания суставов и другое), а также для снятия болевого синдрома различной этиологии у сельскохозяйственных животных.

3.2 Препарат применяют однократно в дозах:

- крупному и мелкому рогатому скоту – подкожно или внутримышечно в дозе 2,5 мл на 100 кг массы тела животного;

- лошадям – внутримышечно в дозе 3 мл на 100 кг массы тела животного;

- свиньям – внутримышечно у основания уха в дозе 0,2 мл на 10 кг массы тела животного.

Максимальный объем вводимого препарата в одно место не должен превышать 10 мл. При необходимости введение препарата повторяют через 24 часа.

3.3 Противопоказанием к применению препарата является повышенная индивидуальная чувствительность животных к компонентам препарата.

Запрещается применять препарат телятам, которые не достигли недельного возраста, жеребят, не достигшим шестинедельного возраста, а также животным с нарушениями функций сердечно-сосудистой системы, печени, почек, геморрагическими болезнями, с язвенной болезнью желудка.

3.4 Особенности действия препарата при его первом применении не установлено.

3.5 Симптомы передозировки у животных не выявлены.

3.6 Запрещается применять препарат жеребьим и лактирующим кобылам, остальным животным разрешается применять препарат во время беременности и лактации.

3.7 Побочных явлений и осложнений у животных при применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией, как правило, не наблюдается. При применении препарата у животных в месте введения возможно образование припухлости, которая проходит самопроизвольно без назначения симптоматических средств. У животных с повышенной индивидуальной чувствительностью к компонентам препарата возможно проявление аллергических реакций. В этом случае применение препарата прекращают, при необходимости назначают антигистаминные средства, проводят симптоматическое лечение.

3.8 Не допускается совместное применение препарата с глюкокортикостероидами, другими нестероидными противовоспалительными препаратами, антикоагулянтами. Препарат не следует смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

3.9 Убой животных на мясо разрешается не ранее чем через 15 суток после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанных сроков, может быть использовано для кормления плотоядных животных.

Молоко разрешается использовать в пищу людям не ранее чем через 5 суток после применения препарата. До истечения указанного срока молоко может быть использовано после термической обработки для кормления непродуктивных животных.

4 Меры профилактики

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать меры личной гигиены и правила техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

4.2 Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае проявления аллергической реакции или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

4.3 При работе с препаратом запрещается пить, курить, принимать пищу. По окончании работы необходимо тщательно вымыть руки с мылом. При случайном контакте препарата с кожей или слизистыми оболочками, их необходимо промыть большим количеством воды.

4.4 Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

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 применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного ветеринарными специалистами отбираются образцы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора и образцы направляются в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (Республика Беларусь, 220005, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

6 Полное наименование производителя

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «БЕЛЭКОТЕХНИКА», пер. Промышленный, 9, 222823, г.п. Свислочь, Пуховичский район, Минская область, Республика Беларусь.

Адрес производственной площадки: пер. Промышленный, 9/3, г.п. Свислочь.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская орден «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петровым В.В., Белко А.А., Ятусевичем Д.С., Баркаловой Н.В.) и «БЕЛЭКОТЕХНИКА» (Чайко М.Ю.).

Департамент ветеринарного и продовольственного
надзора Министерства сельского хозяйства и
продовольствия Республики Беларусь
Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель _____ *М.Ю. Чайко*
Секретарь _____
Эксперт _____

« 09 » 02 20__ г. протокол № 134