

ИНСТРУКЦИЯ

по применению Локсиком оральная суспензия для купирования воспалительных процессов и снятия болевых синдромов различной этиологии у собак и кошек
(Организация-разработчик: «Norbrook Laboratories Limited», Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom, (Великобритания))

I. Общие сведения

1. Торговое наименование: Локсиком оральная суспензия (Loxicom oral suspension).

Международное непатентованное наименование: мелоксикам.

2. Лекарственная форма – суспензия для орального применения.

Локсиком оральная суспензия в 1 мл содержит в качестве действующего вещества мелоксикам – 0,5 мг/мл или 1,5 мг/мл, и вспомогательные вещества: натрия бензоат, глицерол, повидон К 30, ксантановую камедь, динатрия фосфат дигидрат, натрия дигидроген фосфат дигидрат, лимонную кислоту, симетиконовую эмульсию и воду очищенную.

3. По внешнему виду препарат представляет собой суспензию светло-желтого цвета. Допускается образование осадка, который при встряхивании образует равномерную взвесь.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке – 2 года со дня производства, после первого вскрытия флакона – 6 месяцев.

Запрещается применять Локсиком оральную суспензию по истечении срока годности.

4. Препарат расфасовывают в полиэтиленовые флаконы с навинчиваемыми пластиковыми крышками с контролем первого вскрытия: «Локсиком 1,5 мг/мл оральная суспензия для собак» – по 32 мл и 100 мл; «Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для собак» – по 15 мл и 30 мл; и «Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для кошек» – по 5 мл, 15 мл. Флаконы помещают поштучно в картонные пачки в комплекте с инструкцией по применению лекарственного препарата и с одним («Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для кошек») или двумя («Локсиком 1,5 мг/мл оральная суспензия для собак», «Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для собак») шприцами-дозаторами, градуированными «шкалой массы».

5. Хранят Локсиком оральную суспензию в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в сухом, защищенном от света месте, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Локсиком оральную суспензию следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача

II. Фармакологические свойства

9. Локсиком оральная суспензия относится к нестероидным противовоспалительным лекарственным препаратам группы оксикамов.

10. Мелоксикам, входящий в состав препарата, обладает выраженным противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, механизм которого основан на способности ингибировать выработку циклоксигеназы в цикле арахидоновой кислоты, подавляя преимущественно циклоксигеназу-II, под влиянием которой происходит синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаления, отек и боль.

При пероральном применении лекарственного препарата мелоксикам легко всасывается в кишечнике и достигает максимальной концентрации в плазме крови в течение 4,5-6,5 часов, период полувыведения составляет 24 часа. Метаболизируется мелоксикам в печени, выводится из организма главным образом с желчью (до 75%) в основном в виде метаболита глюкуроновой кислоты.

Локсиком оральная суспензия по степени воздействия на организм относится к веществам умеренно опасным (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

11. Локсиком оральную суспензию назначают собакам и кошкам в качестве противовоспалительного, жаропонижающего и болеутоляющего препарата при воспалительных и болевых синдромах различного происхождения, включая острые и хронические заболевания опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, синовиты, вывихи), воспалительные заболевания мягких тканей, а также в качестве анальгезирующего и противовоспалительного препарата в послеоперационный период.

12. Противопоказанием для применения лекарственного препарата является индивидуальная повышенная чувствительность животного к мелоксикаму, язва желудка и 12-перстной кишки, выраженная почечная и печеночная недостаточность, геморрагический синдром.

13. Локсиком оральную суспензию применяют животным индивидуально перорально один раз в сутки во время кормления.

В целях максимально точного дозирования лекарственного препарата необходимо использовать находящиеся в каждой упаковке шприцы-дозаторы, с разной градуировкой – «шкалой массы» (таблица).

Собакам препарат вводят в следующих дозах:

в первый день лечения – 0,2 мг мелоксикама на 1 кг массы животного («ударная» доза), что составляет 0,13 мл/кг «Локсиком 1,5 мг/мл оральной суспензии для собак» или 0,4 мл/кг «Локсиком 0,5 мг/мл оральной суспензии для собак»;

в последующие дни лечения – 0,1 мг мелоксикама на 1 кг массы животного («поддерживающая» доза), что составляет 0,07 мл/кг, «Локсиком 1,5 мг/мл оральной суспензии для собак» или 0,2 мл/кг «Локсиком 0,5 мг/мл оральной суспензии для собак»;

Собакам массой от 0,25 до 5 кг применяют «Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для собак»; при дозировании 0,1 мг/кг массы («поддерживающая» доза) используют маленький шприц, одно деление которого рассчитано на 0,25 кг массы животного, и/или большой шприц, одно деление которого рассчитано на 1 кг массы животного.

Собакам массой от 5 кг до 75 кг применяют «Локсиком 1,5 мг/мл оральная суспензия для собак»; при дозировании 0,1 мг/кг («поддерживающая» доза) используют маленький шприц, одно деление которого рассчитано на 0,5 кг массы животного, и/или большой шприц, одно деление которого рассчитано на 2,5 кг массы животного.

Кошкам препарат вводят в следующих дозах:

в первый день лечения – 0,1 мг мелоксикама на 1 кг массы животного («ударная» доза), что составляет 0,2 мл/кг «Локсиком мг/мл оральная суспензия для кошек»;

в последующие дни лечения – 0,05 мг мелоксикама на 1 кг массы животного («поддерживающая» доза), что составляет 0,1 мл/кг «Локсиком мг/мл оральная суспензия

для кошек»; при дозировании 0,05 мг/кг массы («поддерживающая» доза) используют шприц, одно деление которого рассчитано на 0,5 кг массы животного.

Перед применением флакон с лекарственным препаратом необходимо тщательно встряхнуть.

Таблица

Дозирование Локсикома оральной суспензии в «поддерживающей» дозе

Вид и масса животного, кг	Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для собак		Локсиком 1,5 мг/мл оральная суспензия для собак		Локсиком 0,5 мг/мл оральная суспензия для кошек
	Градуировка шприцов-дозаторов («шкала массы») 1 деление – объем суспензии/единица масса				
Собаки	маленький шприц-дозатор	большой шприц-дозатор	маленький шприц-дозатор	большой шприц-дозатор	маленький шприц-дозатор
от 0,25 кг до 5,0 кг	0,25 кг	1,0 кг	-	-	-
от 5,0 кг до 75 кг	-	-	0,5 кг	2,5 кг	-
Кошки	-	-	-	-	0,5 кг

*«поддерживающая» доза мелоксикама: для собак – 0,1 мг/кг, для кошек - мг/кг. Для «ударной» дозы объем вводимой суспензии соответствует удвоенной массе животного, обозначенной на «шкале массы».

Продолжительность курса лечения определяет лечащий ветеринарный врач в зависимости от показаний и состояния животного. При отсутствии улучшения клинического состояния животного после 10-дневного курса, применение Локсикома оральной суспензии прекращают.

14. При передозировке препарата у животного может наблюдаться рвота, диарея, анорексия, угнетенное состояние, кровотечение и язва желудочно-кишечного тракта. Специфические антидоты отсутствуют, животному назначают симптоматические средства и поддерживающую терапию.

При повышенной индивидуальной чувствительности животного к мелоксикаму, появлении признаков аллергии, применение Локсикома оральной суспензии прекращают и животным назначают антигистаминные средства.

15. Особенности действия Локсикома оральной суспензии при первом применении и отмене не установлено.

16. Не следует применять Локсиком оральную суспензию беременным и лактирующим самкам, щенкам и котятм моложе 6-недельного возраста, животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, ввиду возможного токсического влияния лекарственного препарата на почки. При крайней необходимости назначения лекарственного препарата таким животным лечение проводят под постоянным наблюдением ветеринарного врача, при этом суточную дозу лекарственного препарата уменьшают в 2 раза.

17. В случае пропуска введения очередной дозы применение препарата следует возобновить в предусмотренных дозах и схеме применения.

18. При применении Локсикома оральной суспензии, как и при применении других нестероидных противовоспалительных препаратов, 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 Локсикома оральной суспензии и проявлении

аллергических реакций применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

19. Локсиком оральную суспензию не следует применять одновременно с 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 средства.

20. Лекарственный препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

21. Людям с гиперчувствительностью к антибиотикам пенициллиновой группы следует избегать прямого контакта с Локсикомом оральной суспензией. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо немедленно смыть струей проточной воды.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

22. При применении Локсикома оральной суспензии следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. Во время работы запрещается курить, пить и принимать пищу, по окончании работы с лекарственным препаратом следует вымыть руки с мылом.

23. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека, следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения	«Norbrook Laboratories Limited», Station Works, Camlough Road, Newry, Co Down, BT35 6JP, Northern Ireland, United Kingdom / «Норбрук Лабораториес Лимитед», Стейшн Уоркс, Ньюри, Кемлоу роуд, Графство Даун BT35 6JP, Северная Ирландия, Великобритания.
--	--

Наименование, адрес организации, уполномоченной держателем или владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя	ООО «АВК» (111399, Москва, Федеративный проспект 9 корп. 2), Т/Ф +7 495 256-08-81.
--	--

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Локсикома оральной суспензии, утвержденная Россельхознадзором 18 марта 2015 г.

Номер регистрационного удостоверения *826-3-1.15-3128 N1794-3-1.0103051*