

### *ТОРГОВОЕ НАЗВАНИЕ*

Ломекам® раствор для инъекций (Solutio Lomecamum pro injectionibus).

### *ЛЕКАРСТВЕННАЯ ФОРМА*

Раствор для инъекций.

Описание: Препарат представляет собой прозрачный раствор светло-желтого цвета.

### *СОСТАВ*

В 1 мл содержится

20 мг мелоксикама.

### *ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА*

Мелоксикам, входящий в состав препарата, относится к группе нестероидных противовоспалительных препаратов и оказывает противовоспалительное, анальгетическое и жаропонижающее действие. Механизм действия мелоксикама заключается в блокировании рецепторов, ответственных за выработку простагландина E, участвующего в воспалительном процессе.

### *ПОКАЗАНИЯ К ПРИМЕНЕНИЮ*

Ломекам® раствор для инъекций применяют в качестве противовоспалительного, жаропонижающего и анальгетического лекарственного средства.

Крупному рогатому скоту препарат применяют при диарее в сочетании с регидратационной терапией, при острых респираторных заболеваниях, гнойно-катаральном мастите в комплексе с соответствующей антибактериальной терапией, а также при воспалительных процессах опорно-двигательного аппарата.

Свиньям препарат применяют при нарушении функций опорно-двигательного аппарата, связанном с воспалительными процессами неинфекционной этиологии, при терапии послеродового сепсиса и синдрома мастит-метрит-агалактия (ММА) в комплексе с соответствующими антибактериальными препаратами.

Лошадям препарат применяют при острых и хронических патологиях опорно-двигательного аппарата и коликах в качестве противовоспалительного и анальгетического средства.

### *СПОСОБ ПРИМЕНЕНИЯ И ДОЗЫ*

Ломекам® раствор для инъекций применяют в следующих дозах:

- крупному рогатому скоту: 2,5 мл/100 кг массы тела однократно подкожно или внутривенно;

- свиньям: 2,0 мл/100 кг массы тела однократно внутримышечно. По показаниям возможно повторное введение свиньям лекарственного препарата через 24 часа;

- лошадям: 3,0 мл/100 кг массы тела однократно внутривенно.

### *ПОБОЧНОЕ ДЕЙСТВИЕ*

При применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений, как правило, не отмечается.

В редких случаях на месте введения возможно раздражение, которое быстро проходит и не требует назначения дополнительных средств, а также аллергические реакции.

В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства.

### *ПЕРЕДОЗИРОВКА*

Симптомы передозировки при применении Ломекам® раствора для инъекций не выявлены.

### *ЛЕКАРСТВЕННЫЕ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ*

Препарат запрещается назначать одновременно с глюкокортикостероидами, другими нестероидными противовоспалительными препаратами, а также антикоагулянтами.

### *ОСОБЫЕ УКАЗАНИЯ*

Убой крупного рогатого скота на мясо разрешается не ранее, чем через 15 суток, свиней и лошадей – через 5 суток после введения препарата. Молоко можно использовать в пищу через 5 дней после применения препарата. Мясо животных, вынужденно убитых до истечения указанного срока, может быть использовано в корм пушным зверям.

### *МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ*

При работе с препаратом следует выполнять общие требования по технике безопасности и соблюдать меры личной гигиены.

### *ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ*

В случае возникновения осложнений после применения препарата его использование прекращают, и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, к которому относится территория, где используется препарат. 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» для подтверждения на соответствие нормативных документов.

### *ФОРМА ВЫПУСКА*

Препарат выпускают в стеклянных флаконах по 10, 20, 50, 100 и 250 мл.

### *УСЛОВИЯ ХРАНЕНИЯ*

Препарат хранят с предосторожностью (по списку Б) в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 10°С до плюс 25°С.

### *СРОК ГОДНОСТИ*

Срок годности препарата составляет 3 (три) года от даты изготовления.

Срок годности после вскрытия флакона 28 суток.

Регистрационный номер 5659-10-16 ЗПХ-Ф

### *ПРОИЗВОДИТЕЛЬ*

Произведено Арион Илач Сан. ве Тидж. А.Ш., Тузла Организе Санайи Белгеси, 12-ый проспект, №8, Тепеорен Тузла/Стамбул для УОРЛД ВЕТ Илач Сан. ве Тидж. Лтд. Шти, Турция.

