

Meloxidyl 20 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine, cabaline
50, 100 & 250 ml

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Meloxidyl 20 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine, porcine, cabaline.
Meloxicam

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Meloxicam 20 mg/ml
Excipient: Etanol 150 mg/ml

Soluție clară, incoloră spre gălbui.

3. INDICAȚII

Bovine:

În infecțiile respiratorii acute asociat cu antibioterapia corespunzătoare pentru reducerea semnelor clinice.
În cazurile de diaree în combinație cu terapia de rehidratare orală, pentru reducerea semnelor clinice la vițeii cu vârsta mai mare de o săptămână și la vacile tinere care nu sunt în lactație.
Ca terapie adjuvantă în tratamentul mastitelor acute, în combinație cu antibioterapia.

Porcine:

În afecțiunile locomotorii neinfecțioase pentru reducerea simptomelor de șchiopătură și inflamație.
Ca terapie adjuvantă în tratamentul septicemiei și toxiemiei puerperale (sindromul mastită-metrită-agalaxie) împreună cu antibioterapia corespunzătoare.

Cabaline:

Pentru ameliorarea inflamației și a durerii cauzate de afecțiunile acute și / sau cronice ale sistemului musculo-scheletal.
Pentru ameliorarea durerii asociată cu colicile.

4. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la caii cu vârste sub 6 săptămâni.
A nu se administra la iepele gestante sau la cele aflate în lactație.
A nu se administra la cabalinele care produc lapte pentru consum uman.
A nu se folosi la animalele care suferă de afecțiuni hepatice, cardiace sau renale și afecțiuni hemoragice, sau unde există dovezi de leziuni ulcerogenice gastrointestinale.
A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare din excipienți.
Pentru tratamentul diareei la vițeii, a nu se administra la vițeii cu vârste sub 1 săptămână.

5. REACȚII ADVERSE

La bovine și porcine administrarea subcutanată, intramusculară precum și cea intravenoasă sunt bine tolerate, în cadrul studiilor clinice, la bovine, s-a observat, la mai puțin de 10% din efectivul testat, la locul de injecție o ușoară tumefiere cu caracter tranzitoriu.

La cabaline, poate apărea o tumefiere tranzitorie care se remite de la sine, fără alte intervenții.

În cazuri foarte rare, pot apărea reacții de tip anafilactoid și care trebuie tratate simptomatic.

Dacă observați efecte severe sau alte efecte nemenționate în acest prospect, anunțați de urgență medicul veterinar.

6. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porcine și cabaline.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CĂILE ȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Bovine:

O singură injecție subcutană sau intravenoasă, la o doză de 0.5 mg meloxicam/kg greutate vie (de exemplu 2.5 ml/100 kg greutate vie), în combinație cu antibioterapia sau cu terapia de rehidratare orală, după caz.

Porcine:

Injecție intramusculară unică la o doză de 0.4 mg meloxicam/kg greutate vie (de exemplu 2.0 ml/100 kg greutate vie) în combinație cu antibioterapia, după caz. Dacă este necesar, o a doua doză de meloxicam poate fi administrată după 24 de ore.

Cabline:

O singură injecție intravenoasă la o doză de 0.6 mg meloxicam /kg greutate vie (de exemplu 3.0 ml/100 kg greutate vie)

8. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Evitați contaminarea pe perioada utilizării.

9. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine: Carne și organe: 15 zile; Lapte: 5 zile

Porcine: Carne și organe: 5 zile

Cabaline: Carne și organe: 5 zile

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe cutia de carton și flacon după EXP.

Perioada de valabilitate după prima deschiderea a flaconului: 28 zile.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Dacă apar reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie consultat medicul veterinar.

Evitați administrarea la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive care necesită rehidratare parenterală, dacă există un potențial risc de a crește toxicitatea renală.

În cazul unei ameliorări a durerii inadecvate atunci când este folosit în tratamentul colicilor, trebuie făcută o reevaluare atentă a diagnosticului, întrucât acesta ar putea indica necesitatea unei intervenții chirurgicale.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Auto-injectarea accidentală poate provoca durere.

Persoanele care prezintă sensibilitate la medicamentele antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În cazul auto-injecției accidentale, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Utilizarea pe perioada de gestație sau lactație

Bovine și porcine: Produsul poate fi folosit pe perioada gestației și lactației.

Cabaline: vezi secțiunea „Contraindicații”

Interacțiuni

A nu se administra concomitent cu glucocorticosteroizii, alte antiinflamatoare nesteroidiene sau cu agenți anticoagulanți.

Supradozare

În cazul supradozării, se recomandă tratamentul simptomatic.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.