

Loxicom 0.5 mg/ml

suspensie orală pentru pisici

Compoziție

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Meloxicam 0.5 mg,

Excipient:

Benzoat de sodiu 1.5 mg,

Forma farmaceutică

Suspensie orală de culoare galben deschis.

Specii țintă

Pisici.

Indicații pentru utilizare

Alinarea inflamației și a durerii în afecțiunile musculo-scheletale cronice la pisici.

Contraindicații

A nu se utiliza la pisici gestante sau în lactație.

A nu se utiliza la pisici cu tulburări gastrointestinale cum ar fi iritații și hemoragii, afecțiuni ale funcției hepatice, cardiace sau renale și tulburări hemoragice.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la pisoi cu vârsta mai mică de 6 săptămâni.

Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

În cazul apariției reacțiilor adverse, întrerupeți tratamentul și consultați un medic veterinar.

A se evita administrarea la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive, deoarece există un risc potențial de toxicitate renală.

Răspunsul la terapia de lungă durată va fi sub supravegheat la intervale de timp regulate de către un medic veterinar.

Loxicom 0.5 mg/ml suspensie orală pentru pisici nu va fi utilizat după administrarea parenterală de meloxicam sau alte AINS la care nu a fost stabilită o doză pentru astfel de cazuri.

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

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la medicamente anti-inflamatoare nesteroidiene (AINS) trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Reacții adverse tipice la AINS ca pierderea apetitului, vomă, diaree, fecale cu sânge, apatie și insuficiență renală au fost observate ocazional.

Aceste reacții adverse apar în general în prima săptămână de tratament și în majoritatea cazurilor sunt trecătoare și dispar după terminarea tratamentului dar în cazuri foarte rare pot fi serioase sau fatale.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Alte AINS, diuretice, anticoagulanți, antibioticele aminoglicozidice și substanțele cu o mare capacitate de legare față de proteine sunt în competiție și astfel pot să conducă la efecte toxice. Loxicom nu poate fi administrat împreună cu alți AINS sau glucocorticosteroidi. Se va evita administrarea de produse concurente cu potențial nefrotic.

Începutul tratamentului cu substanțe anti-inflamatoare poate determina efecte adverse suplimentare sau crescute iar din acest motiv înainte de începerea tratamentului cu astfel de produse medicinale veterinare este necesară observarea cel puțin 24 ore. Perioada fără tratament, oricum, trebuie să ia în considerare proprietățile farmacologice ale produselor utilizate anterior.

Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare orală.

A se administra cu hrana sau direct în cavitatea bucală.

A se agita înainte de utilizare.

Tratamentul inițial este o doză unică de 0.1 mg meloxicam/kg greutate corporală în prima zi.

Tratamentul trebuie continuat o dată pe zi prin administrarea orală (la intervale de 24 ore) a unei doze de întreținere de 0.05 mg meloxicam/kg greutate.

Atenție specială trebuie avută în vedere la stabilirea cu exactitate a dozei. A nu se depășii doza recomandată. Suspensia poate fi administrată utilizând seringă furnizată în ambalajul produsului Loxicom.

Procedura de dozare:

Seringile se potrivesc pe flacon și au o scală gradată în kg-greutate corporală care corespunde cu doza de întreținere. Astfel, pentru începutul tratamentului în prima zi, este necesar să se administreze un volum de două ori mai mare decât volumul de întreținere.

Un răspuns clinic poate fi constatat în mod normal în 7 zile. Tratatamentul trebuie întrerupt după 14 zile cel târziu, dacă nu apare nici o îmbunătățire clinică.

A se evita contaminarea în timpul utilizării.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Meloxicam are la pisici un index terapeutic referitor la siguranță relativ mic și de aceea semne de supradozare pot să apară la doze relativ mici. În caz de supradozare trebuie inițiat tratamentul simptomatic.

Timp de așteptare

Nu este cazul.

PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: produse anti-inflamatoare și anti-reumatice, nesteroidice (oxicami).

Proprietăți farmacodinamice

Meloxicamul este un medicament anti-inflamator nesteroidic (AINS) din clasa oxicamilor care acționează prin inhibarea sintezei prostaglandinei, exercitând în acest mod efecte anti-inflamatoare, analgezice, anti-exudative și antipiretice. Reduce infiltrarea de leucocite în țesutul inflamăat. De asemenea într-o mică măsură inhibă acumularea de trombocite indusă de colagen. Studiile realizate *in vitro* și *in vivo* au demonstrat că meloxicamul inhibă ciclooxygenaza-2 (COX-2) într-o măsură mai mare decât ciclooxygenaza-1 (COX-1).

Particularități farmacocinetice**Absorbție**

Dacă animalul este sătul în momentul administrării, concentrația maximă în plasmă este obținută după aproximativ 3 ore. Dacă doza este administrată când este hrănit animalul absorbția poate fi puțin întârziată. Datorită dozei de încărcare stadiul de echilibru este atins după 2 zile (48 h).

Distribuția

Există o relație lineară între doza administrată și concentrația din plasmă constatată în urma utilizării dozei terapeutice. Aproximativ 97% din meloxicam este legat de proteinele din plasmă.

Metabolism

Meloxicamul se găsește în mod predominant în plasmă și este de asemenea un produs important în excreția biliară cu toate că în urină sunt doar urme din compoziția de bază. Meloxicamul este metabolizat în alcool, un derivat acid și în mai mulți metaboliți polari. Toți metaboliții importanți s-au arătat a fi inactivi din punct de vedere farmacologic.

Eliminare

Meloxicamul este eliminat cu un timp de înjumătățire de 24 ore. Aproximativ 75% din doza administrată este eliminată prin fecale iar restul prin urină.

PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**Lista excipienților**

Benzoat de sodiu,
Glicerol,
Povidonă K30,
Gumă de Xantan,
Fosfat Disodic dihidrat,
Dihidrogenfosfat de sodiu dihidrat,
Acid Citric Anhidru,
Emulsie Simecon,
Apă purificată.

Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 18 luni.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Natura și compoziția ambalajului primar

Acest produs medicinal veterinar este ambalat în flacoane cu filet din polietilenă de 15 ml cu capac din PEÎD/PEJD prevăzut cu sistem de închidere securizat pentru copii. O seringă pentru măsurare de 1 ml este gradată în funcție de greutatea corporală a pisici, (este gradată de la 0.5 kg la 10 kg).

Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

Deținătorul autorizației de comercializare

Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Irlanda de Nord.