

# Loxicom 1 mg, comprimate masticabile pentru caini

# Loxicom 2,5 mg, comprimate masticabile pentru caini

## 1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

### Deținătorul autorizației de comercializare

Norbrot Laboratories Limited  
Station Works  
Newry  
Co. Down, BT35 6JP  
Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord

### Producător pentru eliberarea seriei

Norbrot Laboratories Limited  
105 Armagh Road  
Newry  
Co. Down, BT35 6PU  
Regatul Unit al Marii Britanii și Irlandei de Nord

## 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Loxicom 1 mg comprimate masticabile pentru câini.  
Loxicom 2.5 mg comprimate masticabile pentru câini.  
Meloxicam

## 3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Comprimat de culoare maro deschis, oval, biconvex, cu linie mediană pe o față și cealaltă față netedă.  
Un comprimat masticabil conține:  
Meloxicam 1 mg  
Meloxicam 2.5 mg

## 4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Ameliorarea inflamației și a durerii în afecțiunile acute și cronice ale sistemului musculo-scheletal la câini.

## 5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animalele gestante sau în lactație.  
A nu se utiliza la animalele 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 câini cu vârsta mai mică de 6 săptămâni sau cu o greutate corporală mai mică de 4 kg.

## 6. REACȚII ADVERSE

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.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

## 7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

## 8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

### Dozare:

Tratamentul inițial este o singură doză de 0,2 mg meloxicam / kg greutate corporală în prima zi. Tratamentul va fi continuat printr-o administrare pe zi pe cale orală (la interval de 24 ore) cu o doză de întreținere de 0,1 mg meloxicam / kg greutate corporală. Alternativ, tratamentul poate fi inițiat cu o soluție injectabilă care conține 5 mg meloxicam / ml.

Fiecare comprimat masticabil conține 1 mg sau 2,5 mg meloxicam, care corespunde la o doză zilnică de întreținere pentru un câine de 10 kg greutate corporală sau respectiv un câine de 25 kg greutate corporală.

Fiecare comprimat masticabil poate fi înjumătățit pentru o dozare corectă în funcție de greutatea corporală individuală a animalului. Comprimatele pot fi administrate cu sau fără alimente, sunt aromate și sunt luate de majoritatea câinilor în mod voluntar.

Schema de dozare pentru doza de întreținere:

Greutate corporală (kg)	Numărul de comprimate masticabile de 1 mg	Numărul de comprimate masticabile de 2,5 mg	mg/kg
4,0-7,0	½		0,13-0,1
7,1-10,0	1		0,14-0,1
10,1-15,0	1 ½		0,15-0,1
15,1-20,0	2		0,13-0,1
20,1-25,0		1	0,12-0,1
25,1-35,0		1 ½	0,15-0,1
35,1-50,0		2	0,14-0,1

Pentru o dozare mai precisă ar putea fi luată în considerare utilizarea unei suspensii orale pentru câini care conține meloxicam. Pentru câini cu o greutate mai mică de 4 kg este recomandată utilizarea unei suspensii orale pentru câini care conține meloxicam în mod normal un răspuns clinic este observat în decurs de 3-4 zile. Tratamentul trebuie întrerupt după 10 zile dacă nu apare nici o ameliorare clinică.

## 9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura o dozare corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil pentru a evita subdozarea sau supradozarea.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

## 11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se păstra în ambalajul original pentru a se proteja de lumină.

Perioada de valabilitate a comprimatului înjumătățit: 24 ore

A nu se utiliza după data de expirare (EXP), înscrisă pe etichetă.

## 12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Dacă apar reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt și trebuie să fie solicitat sfatul unui medic veterinar. A se evita administrarea la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive, deoarece există un risc potențial de toxicitate renală.

Acest produs medicinal veterinar pentru câini nu trebuie utilizat la pisici, deoarece nu este potrivit pentru utilizare la această specie. La pisici, trebuie să fie utilizat meloxicam suspensie orală care este autorizat pentru această specie.

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.

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

Alte AINS, diuretice, anticoagulante, 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 trebuie să fie administrat împreună cu alți AINS sau glucocorticosteroizi.

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.

## 13. 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 medicinale veterinare trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

## 14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

25/11/11

## 15. ALTE INFORMAȚII

Ambalat în blister cu 10 comprimate, în cutii de carton care conțin 10,20,100 sau 500 comprimate. Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

### România

SC MARAVET SRL, dr. Korponay F.

430000 Baia Mare, str. Europa nr.9, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: [office@maravet.com](mailto:office@maravet.com) [www.maravet.com](http://www.maravet.com)