

Loxicom 50 mg/g pastă orală pentru cabaline

Numele și adresa deținătorului autorizației de comercializare și a deținătorului autorizației de fabricare, responsabil pentru eliberarea seriilor de produs

Deținătorului autorizației de comercializare:
Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP
Regatul Unit al Marii Britanii și al Irlandei de Nord

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:
Norbrook Laboratories Limited, 105 Armagh Road, Newry, Co. Down, BT35 6PU
Regatul Unit al Marii Britanii și al Irlandei de Nord

Declararea substanțelor active și a altor

Un gram conține:

Substanță activă: Meloxicam 50 mg
Excipient: Alcool benzilic 10 mg

Indicații

Ameliorarea inflamației și durerii în afecțiuni acute și cronice ale sistemului musculo-scheletic la cabaline.

Contraindicații

Nu se utilizează la ielepe gestante sau în lactație.

Nu se utilizează la cabaline care suferă de tulburări gastrointestinale precum iritație și hemoragie, afecțiuni hepatice, cardiace sau renale sau tulburări de tip hemoragic.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează la cabaline cu vârsta mai mică de 6 săptămâni de viață.

Reacții adverse

Cazuri izolate de reacții adverse asociate în mod tipic cu AINS au fost observate în studiile clinice (urticarie ușoară, diaree). Simptomele au fost reversibile. Frecvent, o reducere a concentrației de albumină din sânge va apărea în timpul perioadei de tratament (până la 14 zile). În cazuri foarte rare au fost raportate, pierderea poftei de mâncare, letargie, durere abdominală și colită. În cazuri foarte rare reacții anafilactice, care pot fi grave (inclusiv letale), pot apărea și trebuie tratate simptomatic. În cazul în care apar reacții adverse, tratamentul trebuie întrerupt și solicitat sfatul unui medic veterinar.

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

Specii țintă

Cabaline.

Posologie pentru fiecare specie, cale de administrare și mod de administrare

Administrați 0,6 mg / kg greutate corporală, o dată pe zi timp de până la 14 zile. Va fi administrat direct în cavitatea bucală pe partea din spate a limbii menținând capul animalului ridicat până când este înghițit produsul.

O diviziune de pastă de pe seringă trebuie să fie administrată pentru 50 kg greutate corporală. Seringa are un adaptor integrat și este gradată în kg / greutate corporală. Fiecare seringă eliberează 420 mg meloxicam, suficient pentru a trata 700 kg de greutate corporală.

Recomandări privind administrarea corectă

A se evita introducerea de contaminanți în cursul utilizării.

Timp de așteptare

Carne și organe: 3 zile.

Nu este autorizată utilizarea la animalele care produc lapte pentru consum uman.

Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 30°C.

A nu se utiliza după data de expirare (EXP) înscrisă pe cutie și seringă.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Se va evita utilizarea la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive, deoarece există un risc potențial de toxicitate renală.

Nu depășiți doza recomandată sau durata tratamentului, datorită posibilității de apariție a reacțiilor adverse severe. A se vedea secțiunea *Supradozare*.

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

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

Evitați contactul produsului cu pielea și cu ochii. În cazul în care are loc contactul cu pielea și / sau ochii, spălați imediat zonele afectate cu apă. În cazul în care apar iritații și persistă, solicitați sfatul medicului.

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

Utilizare în perioada de gestație sau lactație

Nu se utilizează la iepele gestante sau în lactație.

Interacțiuni

A nu se administra concomitent cu gluco-corticosteroidii, alte medicamente anti-inflamatorii nesteroidale sau cu anticoagulante.

Supradozare

Următoarele semne clinice (dintre care unele pot fi grave) au fost raportate în studiile clinice, după administrarea produsului la supradozare: comportament plictisit, diaree, edem, ulceratii bucale ale mucoaselor și / sau urină închisă la culoare. În caz de supradozare, trebuie început tratament simptomatic.

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 eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Date în baza cărora a fost aprobat ultima dată prospectul

Informații detaliate privind acest medicament sunt disponibile pe website-ul Agenției Europene a Medicamentelor:

<http://www.ema.europa.eu/>.

Alte informații

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

Pasta orală este disponibilă în următoarele mărimi de ambalaj:

1 cutie de carton care conține 1 seringă

1 cutie de carton care conține 7 seringi

1 cutie de carton care conține 14 seringi

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.

Distribuit de:

SC MARAVET SRL, dr. Korponay F.

430000 Baia Mare, str. Maravet nr.1

Tel/Fax: +40 262 211 964,

[e-mail: office@maravet.com](mailto:office@maravet.com)