

Melovem®

meloxicam 20 mg/ml
injektionsvätska, lösning



EGENSKAPER

Melovem® 20 mg/ml är ett analgetikum med antiinflammatorisk, antiexsudativ och antipyretisk verkan för nötkreatur, svin och häst

Djurslag

Svin, nötkreatur och häst

Indikation

Svin: För användning vid icke infektiösa störningar i rörelseapparaten som hälta och inflammation. För lindring av postoperativ smärta i samband med mindre mjukdelskirurgiska ingrepp såsom kastration

Nöt: För användning vid akut luftvägsinfektion och vid diarré hos kalvar

Häst: Inflammationsdämpande och smärtstillande vid såväl akuta som kroniska muskuloskeletala sjukdomstillstånd. Smärtlindring i samband med kolik

Dosering och administrering

Beroende på djurslag och indikation

Karenstider

Svin: Slakt: 5 dygn
Nöt: Slakt: 15 dygn
Mjolk: 5 dygn
Häst: Slakt: 5 dygn

Förpackning

1 x 100 ml (Vnr 16 84 65)



Se baksidan för mer information

Djurslag

Svin, nötkreatur och häst

Indikationer, specificera djurslag

Svin: För användning vid icke-infektiösa störningar i rörelseapparaten för att reducera symptom av hálta och inflammation. Som understödjande terapi vid behandling av puerperal septikemi och toxinemi (mastitis-metritis-agalakti-syndrom) tillsammans med lämplig antibiotikabehandling.

Nötkreatur: För användning vid akut luftvägsinfektion tillsammans med lämplig antibiotikabehandling för att reducera kliniska symtom hos nötkreatur. För användning vid diarré i kombination med oral rehydreringsbehandling för att reducera kliniska symtom hos kalvar, över 1 vecka gamla, och yngre icke-lakterande nötkreatur. Som understödjande terapi vid behandling av akuta mastiter, i kombination med antibiotikabehandling.

Häst: Inflammationsdämpande och smärtlindrande vid såväl akuta som kroniska muskuloskeletala sjukdomstillstånd. Smärtlindring i sam band med kolik hos häst.

Kontraindikationer

Använd inte till hästar yngre än 6 veckor. Använd inte till djur med nedsatt lever-, hjärt-, eller njurfunktion och blödningsrubbnings. Det samma gäller om det förekommer tecken på gastrointestinala sår och blödnings. Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans eller mot något hjälpämne. Vid diarré hos nötkreatur skall djur yngre än 1 vecka ej behandlas. Se även avsnitt *Dräktighet och laktation*.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas. Svårt dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur som kräver parenteral rehydrering skall ej behandlas, då det kan finnas en potentiell risk för renal toxicitet. Om den smärtlindrande effekten vid behandling av kolik hos häst visar sig vara otillräcklig skall diagnosen omvärderas, eftersom behov av kirurgiskt ingrepp kan föreligga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Oavsiktlig självinjektion kan ge upphov till smärta. Personer som är överkänsliga för NSAID skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen.

Biverkningar

Subkutan, intramuskulär likväl som intravenös administrering tolereras väl på nötkreatur och svin; endast en lätt övergående svullnad på injektionsstället efter subkutan administrering observerades hos mindre än 10% av de nötkreatur som behandlades i de kliniska studierna. På häst kan en övergående svullnad på injektionsstället förekomma vilken går tillbaka utan åtgärder. I mycket sällsynta fall har allvarliga (fatala) anafylaktiska reaktioner observerats. Dessa reaktioner bör behandlas symptomatiskt.

Dräktighet och laktation

Nötkreatur och svin: Kan användas under dräktighet och laktation.

Häst: Använd inte till dräktiga och lakterande ston.

Se även avsnitt *Kontraindikationer*.

Interaktioner

Ska inte ges samtidigt med glukokortikosteroider, andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel eller antikoagulantia.

Dos och administreringssätt

Svin: En intramuskulär injektion om 0,4 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 2,0 ml/100 kg kroppsvikt) i kombination med lämplig antibiotikabehandling. Vid behov kan en andra administrering av meloxicam ges efter 24 timmar.

Nötkreatur: En subkutan eller intravenös injektion om 0,5 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 2,5 ml/100 kg kroppsvikt) i kombination med lämplig antibiotika- och/eller oral rehydreringsbehandling.

Häst: En intravenös injektion om 0,6 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 3,0 ml/100 kg kroppsvikt).

Undvik kontamination under användande. När en grupp djur behandlas skall en uppdagningskanyl användas för att undvika för många stickgenomproppen. Maximalt antal genomstickningar bör begränsas till 20.

Överdoser

Vid överdosering ska symptomatisk behandling initieras.

Karenstider

Svin: Kött och slaktbiprodukter: 5 dagar.

Nötkreatur: Kött och slaktbiprodukter: 15 dagar

Mjolk: 5 dagar.

Häst: Kött och slaktbiprodukter: 5 dagar.

Ej tillåtet för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 30 månader.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 28 dagar.

Förpackningsstorlek: 100 ml

ATC-kod: QM01AC06

Innehavare av godkännande för försäljning

Dopharma Research B.V., Zalmweg 24,4941 VX Raamsdonksveer, Nederländerna.

Ombud: Salfarm Scandinavia AB,
Florettgatan 29C 2 vån, 254 67 Helsingborg,
Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.
För fullständig SPC se www.fass.se

08.2018/SE