



salfarm



Analgetikum med
antiinflammatorisk,
antiexsudativ och
antipyretisk verkan

Melovem®
meloxicam
NSAID till
nötkreatur, häst och gris



5 mg/ml



20 mg/ml



30 mg/ml

	Dos:	1 ml/12,5 kg i.m.	Dos:	1 ml/50 kg i.m.	Dos:	1 ml / 75 kg i.m. 3 ml till 225 kg gris
	Karenstid, slakt:	5 dygn	Karenstid, slakt:	5 dygn	Karenstid, slakt:	5 dygn
	Dos:	1 ml/10 kg s.c.	Dos:	1 ml/40 kg s.c./i.v.	Dos:	1 ml/60 kg s.c. 10 ml till 600 kg nötkreatur
	Karenstid, slakt:	15 dygn	Karenstid, slakt: Karenstid, mjölk:	15 dygn 5 dygn	Karenstid, slakt: Karenstid, mjölk:	15 dygn 5 dygn
			Dos:	1 ml/33 kg i.v.		
			Karenstid, slakt:	5 dygn		

Melovem (Meloxicam) 5 mg/ml injektionsvätska, lösning. **Djurslag:** Nötkreatur (kalvar och yngre nötkreatur) och svin **Indikationer:** 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. Svin: För användning vid icke-infektiösa störningar i rörelseapparaten för att reducera symptom av hälta och inflammation. För lindring av post-operativ smärta i samband med mindre mjukdelskirurgiska ingrepp såsom kastration. **Produkts status:** Rx Veterinär-ATC: QM01AC06 Farmakoterapeutisk grupp: Antiinflammatoriska och antireumatiska medel, icke-steroida (oxikamer) **Kontraindikationer:** Djur med nedsatt lever-, hjärt-, eller njurfunktion och blödningsrubbingar skall ej behandlas. Det samma gäller om det förekommer tecken på gastrointestinala sår och blödningar. Skall inte användas vid överkänslighet mot aktiv substans, eller mot något hjälpämne. Vid diarré hos nötkreatur skall djur yngre än 1 vecka ej behandlas. Skall inte användas till grisar yngre än 2 dagar. **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. 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:** Övergående svullnad på injektionsstället rapporterades som vanligt förekommande vid kliniska studier efter subkutan administrering till nötkreatur. Svullnaden på injektionsstället kan vara smärtsam. Övergående svullnad på injektionsstället observerades vid kliniska studier efter intramuskulär administrering till svin. I mycket sällsynta fall kan anafylaktoida reaktioner uppträda som bör behandlas symptomatiskt. **Dräktighet och laktation:** Nötkreatur: Kan användas under dräktighet. För lakterande djur, se avsnitt **Karenstider**. Svin: an användas under dräktighet och laktation. Interaktioner: Ska inte ges samtidigt med glukokortikosteroider, andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel eller antikoagulantia. **Dos och administreringssätt:** Nötkreatur: En subkutan injektion om 0,5 mg meloxicam/kg kroppsvikt (dvs. 10,0 ml/100 kg kroppsvikt) i kombination med lämplig antibiotika- och/eller oral rehydreringsbehandling. Svin: Störningar i rörelseapparaten: En intramuskulär injektion om 0 mg meloxicam/kg kroppsvikt (dvs. 2,0 ml/25 kg kroppsvikt). Vid behov kan en andra administrering av meloxicam ges efter 24 timmar. Det rekommenderas att den andra injektionen ges på ett annat ställe än den första, eftersom lokal tolerans endast bedömts efter en engångsinjektion. Reducering av post-operativ smärta: En intramuskulär injektion med en dos på 0,4 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 0,4 ml/5 kg kroppsvikt) före operation. Särskild noggrannhet ska iaktas för att säkerställa korrekt dos; en lämplig injektionsspruta ska användas och kroppsvikten uppskattas noga. Undvik kontamination under användande. **Överdoser:** Vid överdosering ska symptomatisk behandling initieras. **Karenstider:** Nötkreatur: Slakt: 15 dagar. Ej tillåtet för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion. Svin: Slakt: 5 dagar **Hållbarhet:** Det veterinärmedicinska läkemedlets hållbarhet i oöppnad förpackning 2 år. Hållbarhet efter det att inre förpackningen öppnats första gången 28 dagar.

Melovem (Meloxicam) 20 mg/ml injektionsvätska, lösning **Djurslag:** Nötkreatur, svin och häst. **Indikationer:** 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 understödande terapi vid behandling av akuta mastiter, i kombination med antibiotikabehandling. Svin: För användning vid icke-infektiösa störningar i rörelseapparaten för att reducera symptom av hälta och inflammation. Som understödande terapi vid behandling av puerperal septikemi och toxinemi (mastitis-metritis-agalakti-syndrom) tillsammans med lämplig antibiotikabehandling. Häst: Inflammationsdämpande och smärtlindrande vid såväl akuta som kroniska muskuloskeletala sjukdomstillstånd. Smärtlindring i samband med kolik hos häst. **Produkts status:** Rx Veterinär-ATC: QM01AC06 Farmakoterapeutisk grupp: Antiinflammatoriska och antireumatiska medel, icke-steroida (oxikamer) **Kontraindikationer:** Använd inte till hästar yngre än 6 veckor. Använd inte till djur med nedsatt lever-, hjärt-, eller njurfunktion och blödningsrubbingar. Det samma gäller om det förekommer tecken på gastrointestinala sår och blödningar. 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 (fatale) 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:** 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. 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. 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 uppdragningskanyl användas för att undvika för många stick genom proppen. Maximalt antal genomstickningar bör begränsas till 20. **Överdoser:** Vid överdosering ska symptomatisk behandling initieras. **Karenstider:** Nötkreatur: Slakt: 15 dagar; Mjolk: 5 dagar. Svin: Slakt: 5 dagar. Häst: Slakt: 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.

Melovem (Meloxicam) 30 mg/ml, injektionsvätska, lösning till nötkreatur och svin **Indikationsområde:** 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 understödande terapi vid behandling av akuta mastiter, i kombination med antibiotikabehandling. För postoperativ smärtlindring efter avhugning av kalvar. Svin: För användning vid icke-infektiösa störningar i rörelseapparaten för att reducera symptom av hälta och inflammation. Som understödande terapi vid behandling av puerperal septikemi och toxinemi (mastitis-metritisagalakti-syndrom) tillsammans med lämplig antibiotikabehandling. **Dosering:** Nötkreatur: En subkutan 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. 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. Undvik kontamination under användande. När en grupp djur behandlas skall en uppdragningskanyl användas för att undvika för många stick genom proppen. Maximalt antal genomstickningar bör begränsas till 20. **Kontraindikationer:** Använd inte till djur med nedsatt lever-, hjärt-, eller njurfunktion och blödningsrubbingar. Det samma gäller om det förekommer tecken på gastrointestinala sår och blödningar. Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans eller mot något hjälpämne. Vid diarré hos nötkreatur skall djur yngre än 1 vecka ej behandlas. **Biverkningar:** Subkutan likväl som intramuskulär 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. I mycket allslynta fall har allvarliga (fatale) anafylaktiska reaktioner observerats. Dessa reaktioner bör behandlas symptomatiskt. Interaktion: Ska inte ges samtidigt med glukokortikosteroider, andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel eller antikoagulantia. **Särskilda varningar:** Behandling av kalvar med Melovem 20 minuter före avhugning minskar postoperativ smärta. Enbart Melovem ger inte tillräcklig smärtlindring under avhugning. För att uppnå tillräcklig smärtlindring under kirurgi krävs ytterligare mediciner med ett passande analgetikum. **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. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Oavsiktlig självinjektion kan ge upphov till smärta. Personer som är överkänsliga för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen. **Dräktighet och laktation:** Nötkreatur och svin: Kan användas under dräktighet och laktation. **Överdoser:** Vid överdosering skall symptomatisk behandling initieras. **Karenstider:** Nötkreatur: Slakt: 15 dygn Mjolk: 5 dygn Svin: Slakt: 5 dygn.

Produkts status: Rx **Förpackningsstorlek:** 100 ml **Innehavare av godkännande för försäljning:** Dopharma Research B.V., Zalmweg 24,4941 VX Raamsdonksveer, Nederländerna, research@dopharma.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad. För fullständig SPC se www.fass.se
Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån, 254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com