

Melovem®

meloxicam 15 mg/ml
oral suspension



Egenskaper

Melovem® verkar genom hämning av prostaglandinsyntesen och utövar därigenom antiinflammatoriska, analgetiska, antiexudativa och antipyretiska effekter.

Melovem® reducerar dessutom leukocytinfiltration i inflammerad vävnad.

- Välkänd substans
- Unik förpackning
- Lätt att skaka
- Lätt att administrera

Djurslag

Häst.

Indikationer

Lindring av inflammation och smärta vid både akuta och kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett hos hästar.

Dosering och administrering

Administreras antingen blandat med foder eller direkt i munnen.

0,6 mg/kg kroppsvikt en gång dagligen i upp till 14 dagar.

Doseringsspruta (kg) finns bilagd i förpackningen.

Karenstid

Slakt: 3 dygn

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Förpackning

250 ml (Vnr. 53 80 97)

Se baksidan för mer information.



Melovem®

meloxicam 15 mg/ml
oral suspension

Djurslag

Häst.

Indikationer

Lindring av inflammation och smärta vid både akuta och kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett hos hästar.

Dosering

Administreras antingen blandat med foder eller direkt i munnen med doseringen 0,6 mg/kg kroppsvikt, en gång dagligen i upp till 14 dagar. Om läkemedlet blandas i fodret skall den ges i en liten fodergiva strax före utfodringen. Suspensionen ges med den doseringsspruta som finns bilagd i förpackningen. Doseringssprutan har kg-kroppsviktmarkeringar. Skakas väl före användning.

Överdoser

I fall av överdosering ska symptomatisk behandling initieras.

Kontraindikationer

Dräktiga eller lakterande ston. Hästar som lider av gastrointestinala störningar, som irritation och blödning, försämrad lever-, hjärt- eller njurfunktion och blödningsrubbningar. Hästar yngre än 6 veckor. Överkänslighet mot den aktiva substansen/hjälpämnen.

Biverkningar

Diarré, aptitlöshet, apati, buksmärtor, kolit och urtikaria. Allvarliga (fatala) anafylaktiska reaktioner har i mycket sällsynta fall observerats. Dessa reaktioner bör behandlas symptomatiskt. Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas.

Interaktion

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

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Undvik användning till dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur eftersom det finns en möjlig risk för njurtoxicitet. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur: Personer som är överkänsliga för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) ska undvika kontakt. Vid oavsiktlig intag uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Detta läkemedel kan orsaka ögonirritation. Vid kontakt med ögonen, skölj genast noga med vatten.

Dräktighet och laktation

Laboratoriestudier på nötkreatur har inte gett några belägg för teratogena, fosterskadande, modertoxiska effekter. Detta har emellertid inte undersökts på häst. Användning till häst kan därför inte rekommenderas under dräktighet och laktation.

Karenstid

Slakt: 3 dygn.

Ej godkänt för användning till lakterande djur som producerar mjölk för humankonsumtion.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras under 25 °C efter öppning.

Hållbarhet

Oöppnad förpackning: 3 år.

Öppnad innerförpackning: 6 månader.

Förpackning: 250 ml

ATC-kod: QM01AC06

Innehavare av godkännande för försäljning

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

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

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.