

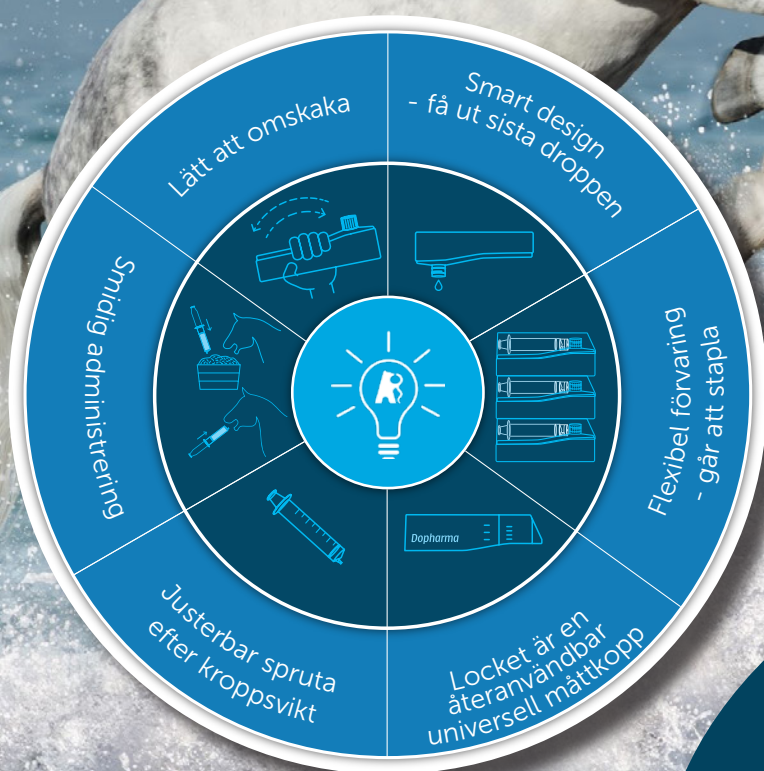
Melovem®

meloxicam

oral suspension 15 mg/ml
injektionsvätska 20 mg/ml

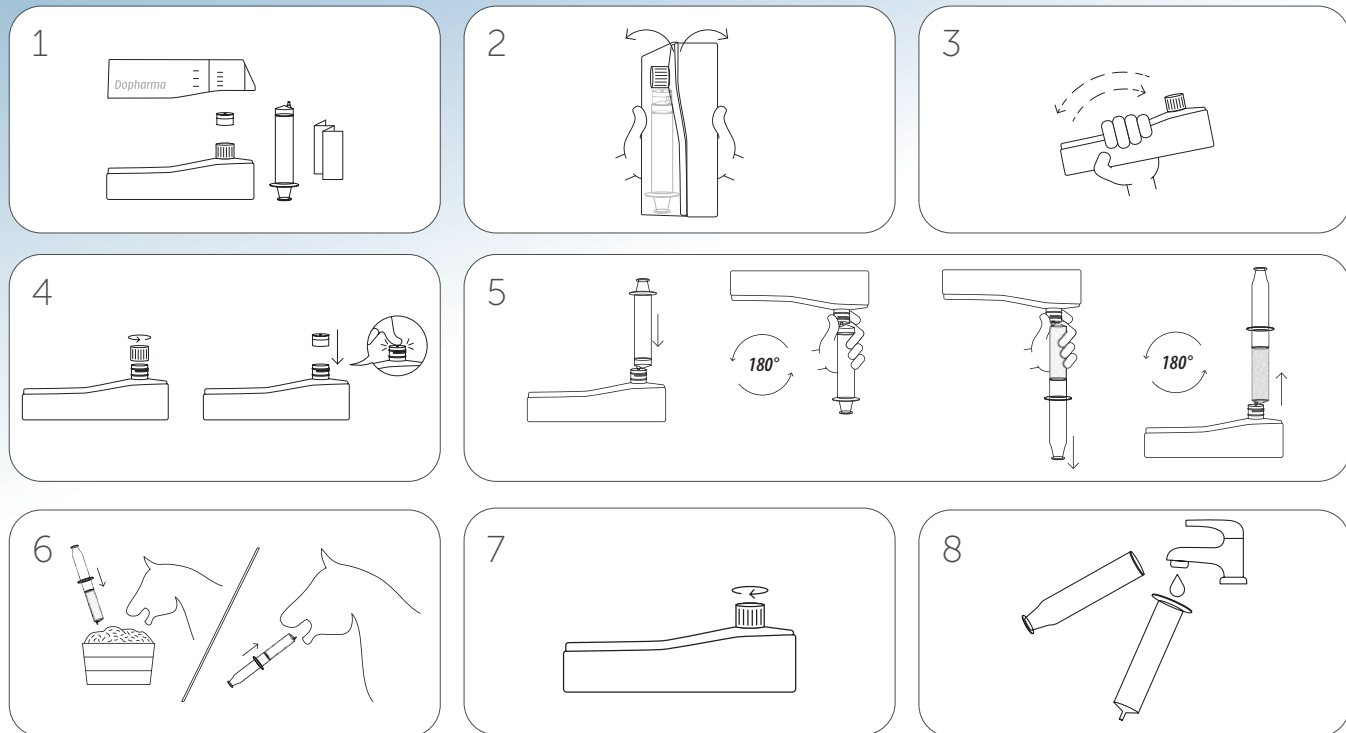


Smärtlindring till häst



salfarm
www.salfarm.com

SMARTA behandlingar kräver SMARTA förpackningar!



Melovem® (meloxicam 20 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 foder skall den ges i en liten fodergäva strax före utfodringen. Suspensionen ges med den doserings-spruta 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/hjälparnen. **Biverkningar:** Diarré, aptitlöshet, apati, buksmärtor, kolit och urtikaria. Allvarliga (fatale) 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. Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas. **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 nogga 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:** Öppnad 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.

Melovem® (meloxicam 20 mg/ml) injektionsvätska, lösning. **Djurslag:** Svin, nötkreatur och häst. **Indikationer:** HÄST: Inflammationsdämpande och smärtlindrande vid såväl akuta som kroniska muskuloskeletala sjukdomstillstånd. Smärtlindring i samband med kolik hos häst. **Kontraindikationer:** Hästar yngre än 6 veckor, nedsatt lever-, hjärt- eller njurfunktion och blödningsrubbningar, gastrointestinala sår och blödningar, överkänslighet mot aktiv substans/hjälparne. **Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning:** Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Vid biverkningar ska behandlingen avbrytas och veterinär uppsökas. Svårt dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur ska ej behandlas, då det finns en risk för renal toxicitet. Om den smärtlindrande effekten vid behandling av kolik hos häst visar sig vara otillräcklig skall diagnosen omvärderas. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Oavsiktlig självinjektion kan ge upphov till smärta. Personer som är överkänsliga för NSAID ska undvika kontakt. Vid oavsiktlig självinjektion uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen. **Biverkningar:** Övergående svullnad på injektionsstället. I mycket sällsynta fall har allvarliga (fatale) anafylaktiska reaktioner observerats. Reaktioner bör behandlas symptomatiskt. **Dräktighet och laktation:** Använd inte till dräktiga och lakterande ston. **Interaktioner:** Ges inte samtidigt med glukokortikosteroider, andra NSAIDs eller antikoagulantia. **Dos och administreringssätt:** Häst: Intravenös injektion om 0,6 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 3,0 ml/100 kg kroppsvikt). **Överdoser:** Symptomatisk behandling initieras. **Karenstider:** Häst: Kött och slaktbiprodukter: 5 dagar. Ej tillåtet för användning till lakterande ston som producerar mjölk för humankonsumtion. **Hållbarhet:** Öppnad 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.

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad. För fullständig SPC se www.fass.se. Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån, 25467 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

salfarm
www.salfarm.com

09.2023/SE
20230626