

Melovem®

meloksikam 20 mg/ml
injeksjonsvæske, oppløsning



EGENSKAPER

Melovem® 20 mg/ml er et NSAID

Dyrearter

Storfe, gris og hest

Indikasjon

Storfe: Som tilleggsbehandling ved akutt respiratorisk infeksjon, ved diaré hos kalver og ved akutt mastitt og for postoperativ smertelindring etter avhorning av kalver

Gris: Til bruk ved ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet som halthet og inflammasjon. Som tilleggsbehandling ved puerperal sepsis og toksemi (MMA)

Hest: Til bruk ved lindring av inflammasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet. Til bruk ved lindring av smerte i forbindelse med kolikk

Dosering og tilførselsvei

Storfe: 1 ml/40 kg kroppsvekt s.c. eller i.v.

Gris: 1 ml/50 kg kroppsvekt i.m.

Hest: 3 ml/100 kg kroppsvekt i.v.

Tilbakeholdelsestider

Storfe: Slakt: 15 dager

Melk: 5 dager

Gris/hest: Slakt: 5 dager

Ikke godkjent for hester som produserer melk til konsum

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 16 84 65)



Se baksiden for mer informasjon

1 ml innehold: Meloksikam 20 mg, etanol 150 mg, glysin, saltsyre/natriumklorid, makrogol 300, meglumin, poloksamer 188, natriumsitrat, vann til injeksjonsvæsker.

Dyrearter

Storfe, gris og hest.

Indikasjoner

Storfe: Til bruk ved akutt respiratorisk infeksjon i kombinasjon med passende antibiotikabehandling for å redusere kliniske symptomer. Til bruk ved diaré i kombinasjon med oral rehydreringsbehandling for å redusere kliniske symptomer hos kalver eldre enn 1 uke og ikke-lakterende ungdyr. Som supplerende behandling ved akutt mastitt, i kombinasjon med antibiotikabehandling. For postoperativ smertelindring etter avhorning av kalver.

Gris: Til bruk ved ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet for å redusere symptomer på haltethet og inflammasjon. Som tilleggsbehandling ved puerperal sepsis og toksemi (masitt-metritt-agalaktisyndromet) sammen med passende antibiotikabehandling.

Hest: Til bruk ved lindring av inflammasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet. Til bruk ved lindring av smerte i forbindelse med kolikk hos hest.

Dosering

Storfe: 1 s.c. eller i.v. engangsinjeksjon på 0,5 mg/kg kroppsvekt (dvs. 2,5 ml/100 kg kroppsvekt) i kombinasjon med antibiotikabehandling eller oral rehydreringsbehandling, iht. aktuell indikasjon.

Gris: 1 i.m. engangsinjeksjon på 0,4 mg/kg kroppsvekt (dvs. 2 ml/100 kg kroppsvekt) i kombinasjon med passende antibiotikabehandling. Ved behov kan ytterligere 1 injeksjon administreres etter 24 timer.

Hest: 1 i.v. engangsinjeksjon på 0,6 mg/kg kroppsvekt (dvs. 3 ml/100 kg kroppsvekt).

Administrering: Unngå kontaminering under bruk. Ved behandling av en gruppe dyr skal man bruke en draw-off kanyler for å unngå for stor penetrering av proppen. Maks. antall penetreringer skal begrenses til 20.

Overdosering/Forgiftning

Ved overdosering skal symptomatisk behandling gis.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes på dyr som lider av blødningsforstyrrelser, svekket lever-, hjerte-, eller nyrefunksjon, eller der det er påvist ulcerogene gastrointestinale lesjoner. Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for noen av innholdsstoffene. Ved behandling av diaré hos storfe skal ikke preparatet brukes til dyr yngre enn 1 uke. Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

Bivirkninger

Subkutan, intramuskulær så vel som intravenøs administrasjon hos storfe og gris tolereres godt; kun en svak, forbigående hevelse ved injeksjonsstedet ble observert etter subkutan administrasjon hos mindre enn 10% av storfe behandlet i kliniske studier. Hos hest kan en forbigående hevelse ved injeksjonsstedet forekomme, men går tilbake uten inngrep. I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner, som kan være alvorlige (inkludert livstruende), forekomme, disse skal behandles symptomatisk.

Forsiktighetsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Ved bivirkninger skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes. Unngå bruk til svært dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr som trenger parenteral rehydrering, pga. fare for nyretoksitet. Behandling av kalver 20 minutter før avhorning reduserer postoperativ smerte. Melovem alene vil ikke gi tilstrekkelig smertelindring under avhorningsprosedyren. For å oppnå tilstrekkelig smertelindring under operasjon, er ytterligere medisiner med passende analgetikum nødvendig. I tilfelle av utilstrekkelig smertelindring ved behandling av kolikk hos hest, bør diagnosen revurderes da det kan være behov for kirurgisk inngrep.

Særlige forholdsregler for personer som gir veterinærpreparatet til dyr: Ved utilsiktet egeninjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Personer som er overfølsomme for NSAID bør unngå kontakt med preparatet.

Interaksjoner

Skal ikke gis samtidig med glukokortikoider, andre NSAID eller antikoagulasjonsmidler.

Drektighet/Laktasjon

Drektighet:

Storfe og gris: Kan brukes under drektighet.

Hest: Skal ikke brukes til drektige hopper.

Laktasjon:

Storfe og gris: Kan brukes til diegivende dyr.

Hest: Skal ikke brukes til diegivende hopper.

Tilbakeholdelsestider

Storfe: Melk: 5 døgn

Slakt: 15 døgn

Gris: Slakt: 5 døgn

Hest: Melk: Ikke godkjent for hester som produserer melk til konsum

Slakt: 5 døgn

Oppbevaring og holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 30 måneder.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen for å beskytte mot lys.

Skal ikke oppbevares i kjøleskap eller fryses. Beskyttes mot frost.

Pakningsstørrelse: 100 ml

Receptgruppe: C

ATCvet-nr.: QM01A C06

Innehaver av markedsføringstillatelsen

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

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra:

Salfarm Scandinavia AS,
Tjuvholmen Allé 3, 0252 Oslo.
Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

08.2018/NO