

PROSPECT

Meloxivet, suspensie la câini și pisici

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, DACĂ SUNT DIFERITE

TOV VP" Ucrzoovetprompostaci", Ucraina, 03040, Kiev,
str. Vasilikivska 16, tel. +380800211201
e-mail: zoovet@ukrzoovet.com.ua
www.ukrzoovet.com.ua

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Meloxivet suspensie orală.

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml conține:

Substanța activă:

Meloxicam - 1 mg

Excipienți:

Benzoat de sodiu, kolidon K-25, sorbat de potasiu, gumă de xantan, fosfat disodic dihidrat, dihidrogenofosfat de sodiu, acid citric, apă purificată.

Suspensie de culoare galben-pal care în timpul păstrării se stratifică, care la agitare se formează într-o suspensie omogenă.

4. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

Câini: pentru ameliorarea inflamației și durerii în procesele inflamatorii de diversă etiologie, ca de exemplu boli acute și cronice ale aparatului locomotor (artrită, artroză, sinovită, luxații).

Pisici: pentru ameliorarea inflamației și durerii în procesele inflamatorii de diversă etiologie, ca de exemplu boli acute și cronice ale aparatului locomotor (artrită, artroză, sinovită, luxații), inclusiv și în calitate de remediu analgezic și antiinflamator în perioada postoperatorie.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la animale cu hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se va utiliza animalelor care suferă de tulburări gastrointestinale precum ulcer gastric sau duodenal, în caz de insuficiență hepatică sau renală, de sindrom hemoragic.

Este contraindicat animalelor afectate de boli a sistemului cardiovascular și boli ale organelor hematopoetici.

Nu se administrează tineretului cu vârsta sub 6 săptămâni.

6. REACȚII ADVERSE

În unele cazuri se poate manifesta vomă sau diaree, lipsa poftei de mâncare, hemoragie digestivă și apatie.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.



7. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Per oral, 1 dată pe zi, în amestec cu hrana sau cu ajutorul seringii-dozator.

În prealabil suspensia se agită pentru a fi omogenizată.

Câini - în cazul patologiilor aparatului locomotor în prima zi se administrează în doză de 0,2 ml (4 picături) / 1 kg greutate corporală (ceea ce corespunde cu 0,2 mg de meloxicam / 1 kg greutate corporală), în următoarele zile 0,1 ml (2 picături) / 1 kg greutate corporală (ceea ce corespunde cu 0,1 mg de meloxicam / 1 kg greutate corporală).

Pisici - în cazul patologiilor aparatului locomotor în prima zi se administrează în doză de 0,1 ml (2 picături) / 1 kg greutate corporală (ceea ce corespunde cu 0,1 mg de meloxicam / 1 kg greutate corporală), în următoarele zile 0,05 ml (1 picătură) / 1 kg greutate corporală (ceea ce corespunde cu 0,05 mg de meloxicam / 1 kg greutate corporală).

Pentru reducerea durerii postoperatorii și inflamației după proceduri chirurgicale: după administrarea Meloxivet (soluție injectabilă) în dozaj corespunzător, tratamentul continuă după 24 ore cu Meloxivet suspensie orală în doză de 0,05 ml (1 picătură) / 1 kg greutate corporală (ceea ce corespunde cu 0,05 mg de meloxicam / 1 kg greutate corporală).

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Fiecare ambalaj de 50 ml este echipat cu o seringă de dozare, care vă permite să dozați medicamentul cât mai precis posibil pentru câinii de rase mari și mijlocii (de la 5 kg).

Fiecare ambalaj de consum de 10 ml este echipat cu picuraturi pentru dozarea medicamentului la câini și pisici de talie mică (până la 5 kg).

Durata cursului de tratament depinde de indicațiile și starea animalului și este determinată de medicul veterinar, dar nu trebuie să depășească 10 zile.

Dacă starea clinică a animalului după un curs de tratament de 10 zile nu se îmbunătățește, atunci utilizarea medicamentului este întreruptă.

Se recomandă respectarea dozajului indicat și a modului de administrare pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei doze, e important ca ea să fie administrată cât mai curând posibil. În continuare intervalul până la administrarea ulterioară a medicamentului nu se modifică, se respectă schema de administrare.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină.

A se păstra la temperatura de la 0°C până la +25°C.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: nu mai mult de 3 luni, cu condiția păstrării la temperatura +2°C - +8°C.

A nu se utiliza acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Deoarece riscul legat de utilizarea meloxicamului poate crește în funcție de doza și durata de utilizare, este necesar să se prescrie cea mai scurtă perioadă posibilă de utilizare și doza zilnică eficientă minimă.

Dacă apar semne de reacții adverse, utilizarea medicamentului trebuie întreruptă.

Medicamentul nu trebuie utilizat la animale în stare de deshidratare, hipovolemie și hipotensiune arterială din cauza posibilității efectelor toxice ale medicamentului asupra rinichilor.

Dacă este absolut necesar, tratamentul acestor animale cu medicamentul Meloxivet se efectuează sub supravegherea permanentă a medicului veterinar, iar doza zilnică de medicament se reduce de 2 ori.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu medicamentul de uz veterinar Meloxivet suspensie pentru uz intern, e important de respectat regulile generale de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamente de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută la componentele medicamentului Meloxivet suspensie, se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul de uz veterinar.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Nu se administrează femelelor gestante și în lactație.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu se recomandă administrarea concomitentă sau cu interval mai mic de 24 ore până la sau după folosirea altor medicamente nesteroidiene și a acidului acetilsalicilic, glucocorticoizilor, anticoagulantelor și a heparinei, diureticelor, inhibitorilor ECA (enzimei de conversie a angiotensinei) și antagoniștilor angiotensinei II și medicamentelor nefrotoxice.

Supradozare:

A nu se depăși dozele indicate. În caz de supradozare se poate manifesta vomă, diaree, anorexie, apatie, ulcer și hemoragie gastrică. În caz de apariție a acestor simptome a se adresa la medicul veterinar și a se recurge la terapie simptomatică.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice medicament de uz veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

230155

15. ALTE INFORMAȚII

Flacon din plastic a câte 10 ml cu picurător și capac cu fileț, flacon din plastic a câte 50 ml cu seringă dozator. Ambalaj secundar – cutie din carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Se eliberează numai pe bază de prescripție veterinară.

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.



