

Information médicale

Metacam® 1,5 mg/ml ad us. vet., suspension orale

Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens

Composition

Principe actif: méloxicam

1 ml de suspension contient: méloxicam 1,5 mg.

Excipients: conservateur (benzoate de sodium E 211), Aromatica:

Saccharinum natricum et alia, Excipients ad susp.

Propriétés / Effets

Le méloxicam est un anti-inflammatoire non stéroïdien de la classe des oxicams et agit par inhibition de la synthèse des prostaglandines. Le méloxicam possède des effets anti-inflammatoires, antiexsudatifs, analgésiques et antipyrétiques. Il inhibe l'infiltration des leucocytes dans le tissu enflammé et prévient les lésions du cartilage et du tissu osseux dues à l'inflammation. De plus, il existe une faible inhibition de l'agrégation des thrombocytes induite par le collagène.

Des études in vitro et in vivo ont montré que la cyclooxygénase-2 (COX-2) est inhibée de manière plus importante par le méloxicam que la cyclooxygénase-1 (COX-1).

Pharmacocinétique

Absorption

Le méloxicam est entièrement absorbé après administration orale, les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes après 7,5 heures. Après administration des doses recommandées, l'état d'équilibre des concentrations plasmatiques est atteint au deuxième jour de traitement.

Distribution

Il existe une relation linéaire entre la dose administrée et la concentration plasmatique dans le domaine de dosage thérapeutique. Environ 97% de la quantité de principe actif administré se lie aux protéines plasmatiques. Le volume de distribution est d'environ 0,3 l/kg.

Métabolisme

Le méloxicam se retrouve dans le plasma à plus de 80%, alors qu'on ne trouve que des traces de substance mère dans l'urine, dans la bile et dans les selles. Le méloxicam est métabolisé en un alcool, un dérivé d'acide et en un certain nombre d'autres métabolites polaires. Tous les métabolites principaux se sont révélés être inactifs du point de vue pharmacologique.

Elimination

La demi-vie d'élimination pour le méloxicam est de 24 heures. Environ 75% de la dose administrée sont éliminés par les selles, le reste avec l'urine, la plupart du temps sous forme de métabolites inactifs du point de vue pharmacologique.

Indications

Traitement des phénomènes inflammatoires aigus et chroniques de l'appareil locomoteur, comme par ex. les disco-/spondylopathies, les arthropathies, les contusions, les entorses, les distorsions, les boiteries et les processus inflammatoires douloureux de l'appareil locomoteur en général.

Dosage / Administration

Dosage

La suspension orale de Metacam 1,5 mg/ml est à administrer avec la nourriture ou directement dans la gueule. Au premier jour de traitement, on administre une dose unique de 0,2 mg de méloxicam par kg de poids corporel. Le traitement peut également être initié avec la préparation Metacam 5 mg/ml solution injectable.

Pour la poursuite du traitement, la posologie est la suivante: dose d'entretien journalière unique par voie orale (toutes les 24 heures) de 0,1 mg de méloxicam/kg de poids corporel. Ce schéma de dosage est également à appliquer pour le traitement de longue durée.

La durée du traitement dépend de l'évolution clinique de la maladie.

Une amélioration clinique doit normalement être observée après 3-4 jours de traitement. Si aucune amélioration clinique n'est constatée après 10 jours de traitement, il convient d'interrompre celui-ci. Eviter les contaminations au cours de l'utilisation.

Mode d'emploi

Il convient de veiller tout spécialement à l'exactitude du dosage. La suspension peut-être prélevée à l'aide du compte-gouttes (pour de très petites quantités) - 1 goutte contenant 0,05 mg de méloxicam - ou au moyen de la seringue doseuse contenue dans l'étui (voir ci-dessous). La seringue s'adapte au récipient contenant la suspension et est graduée en kg de poids corporel, correspondant au dosage d'entretien (0,1 mg/kg de poids corporel). Pour les chiens pesant plus de 35 kg, il est nécessaire d'aspirer la suspension dans la seringue doseuse à deux reprise. Le premier jour, il convient d'administrer le double du volume (dose initiale).

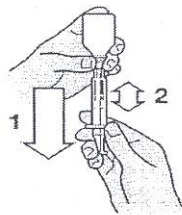
Bien agiter la suspension avant emploi.

Les indications du vétérinaire sont à respecter exactement.

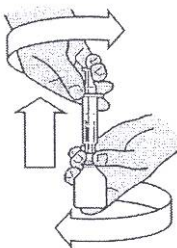
Dosage du volume à administrer au moyen de la seringue:



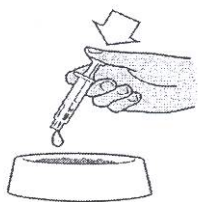
Bien agiter!



1. Repousser le piston jusqu'à atteindre approx. le volume désiré.
2. Adapter le volume de dosage au poids corporel correspondant.



Tourner le récipient et la seringue en sens opposé et retirer la seringue.



Mélanger le contenu de la seringue à la nourriture.

Surdosage

Lors d'un surdosage, il convient de mettre en œuvre un traitement symptomatique.

Limitations d'emploi

Contre-indications

Metacam 1,5 mg/ml suspension orale ne doit pas être administrée aux chiennes allaitantes ou gestantes. L'administration est contre-indiquée chez les animaux atteints de troubles cardiaques, hépatiques et de troubles rénaux manifestes ainsi que chez les chiens susceptibles de présenter des ulcérations gastrointestinales ou des saignements. Ne pas administrer aux animaux présentant des troubles avérés de la coagulation sanguine ou une hypersensibilité individuelle connue au méloxicam ou à l'un des excipients.

Ne pas administrer aux animaux âgés de moins de 6 semaines.

Précautions

Il faut veiller à un apport d'eau suffisant pendant la durée du traitement. Des traitements de durée plus longue exigent des contrôles du bilan sanguin. Ne pas administrer chez des animaux déshydratés, hypovolémiques et hypotoniques, étant donné qu'il existe un risque potentiel de toxicité rénale. Comme pour tous les antiphlogistiques non-stéroïdiens, le traitement de chiens affaiblis par l'âge comporte un risque accru. Lorsque l'utilisation du produit ne peut être évitée chez de tels animaux, l'administration doit se faire sous surveillance clinique attentive.

Si des effets indésirables devaient apparaître, interrompre le traitement et consulter un vétérinaire.

Ce produit destiné aux chiens ne doit pas être utilisé chez les chats, car il n'est pas adapté à cette espèce animale. Chez les chats, le Metacam 0,5 mg/ml suspension orale doit être utilisé.

Effets indésirables

Il faut compter avec les effets secondaires typiques des anti-inflammatoires non-stéroïdiens (en particulier pendant les 5 - 14 premiers jours de traitement) tels que manque d'appétit, vomissements, diarrhées, selles noires, apathie et défaillance de la fonction rénale.

Ces effets indésirables sont dans la plupart des cas passagers et diminuent après interruption du traitement. En cas d'inobservance, ils peuvent cependant être sévères ou mettre en jeu le pronostic vital.

Interactions

D'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens, des diurétiques, des anticoagulants, des antibiotiques aminoglycosides et des substances fortement liées aux protéines plasmatiques peuvent entrer en compétition pour cette liaison et conduire ainsi à des effets toxiques. Metacam 1,5 mg/ml suspension orale ne doit pas être administrée en même temps que d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des glucocorticoïdes.

Un prétraitement avec des anti-inflammatoires peut avoir comme conséquence l'apparition ou la potentialisation d'effets secondaires. De ce fait, il est nécessaire, avant l'administration de Metacam 1,5 mg/ml suspension orale, d'arrêter le prétraitement au moins 24 heures avant. Lors de la fixation de la période sans traitement, il convient cependant de tenir compte des propriétés pharmacocinétiques du produit utilisé précédemment.

Remarques particulières

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire

Les personnes présentant une hypersensibilité aux AINS doivent éviter tout contact direct avec la suspension orale. En cas de d'absorption accidentelle, consulter immédiatement un médecin.

Ce produit peut causer une irritation oculaire. En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment à l'eau.

Conservation

Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur l'emballage avec la mention «EXP».

Durée de conservation du produit après prélèvement de la première dose: 6 mois.

Conserver le médicament hors de portée des enfants et à température ambiante (15-25°C).

Présentation

Flacons de 10 ml, 32 ml et 100 ml avec une seringue de dosage

Swissmedic 52'802 (B)

ATCvet-Code: QM01AC06

Titulaire de l'autorisation

Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Bâle

Mise à jour de l'information

Juin 2021