

# Metacox<sup>®</sup> ad us. vet., suspension orale

## Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens

### Composition

1 ml de suspension contient:

Meloxicam 1.5 mg

Aromatica: Saccharinum natricum et alia

Conserv.: Natrii benzoas (E 211)

Excip. ad susp.

### Propriétés / Effets

Le méloxicam est un anti-inflammatoire non stéroïdien de la famille des oxicams. Il inhibe la synthèse des prostaglandines et réduit l'infiltration leucocytaire dans les tissus enflammés, ce qui lui confère des propriétés anti-inflammatoires, analgésiques, anti-exsudatives et antipyrétiques. À un moindre degré, il inhibe l'agrégation plaquettaire induite par le collagène. Des études in vitro et in vivo ont démontré que le méloxicam inhibe davantage la cyclooxygénase-2 (COX-2) que la cyclooxygénase-1 (COX-1).

### Pharmacocinétique

#### Absorption:

Après administration orale, le méloxicam est complètement absorbé et les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes après environ 7,5 heures. Lorsque le médicament est utilisé conformément à la posologie recommandée, les concentrations plasmatiques à l'état d'équilibre sont atteintes le deuxième jour du traitement.

#### Distribution:

La liaison du méloxicam aux protéines plasmatiques est d'environ 97%. Le volume de distribution est de 0,3 l/kg.

#### Métabolisme:

Le méloxicam est métabolisé en un dérivé alcool, un dérivé acide et plusieurs métabolites polaires. Tous les métabolites principaux se sont avérés pharmacologiquement inactifs.

#### Excrétion:

La demi-vie d'élimination du méloxicam est de 24 heures. Près de 75% de la dose administrée se retrouve dans les fèces, le reste étant excrété par voie urinaire.

### Indications

Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles locomoteurs aigus et chroniques chez le chien.

### Posologie

Metacox est à administrer une fois par jour (à intervalles de 24 heures) mélangé à la nourriture ou directement dans la bouche.

Traitement initial: administrer une dose unique de 0,2 mg de méloxicam par kg de poids corporel. Le traitement se poursuivra par l'administration d'une dose d'entretien de 0,1 mg de méloxicam par kg de poids corporel.

La durée du traitement dépend de l'évolution de la maladie. Une réponse clinique est habituellement observée dans les 3 à 4 jours. En l'absence d'amélioration clinique, le traitement doit être arrêté au bout de 10 jours maximum.

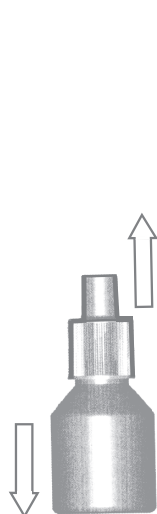
### Mode d'emploi

Veiller soigneusement à l'exactitude de la dose. La seringue-doseuse est graduée tous les 2,5 kg et ne peut pas être utilisée pour des chiens pesant moins de 2,5 kg. Suivre attentivement les recommandations du vétérinaire.

Administrer la suspension au moyen de la seringue-doseuse.

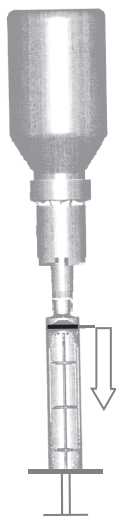
La seringue s'adapte sur le flacon et est graduée en kg de poids corporel correspondant à la dose d'entretien de 0,1 mg de méloxicam par kg de poids corporel. Le premier jour, il faudra donc administrer 2 fois la dose d'entretien.

Éviter toute contamination de la seringue et du contenu du flacon pendant l'utilisation.

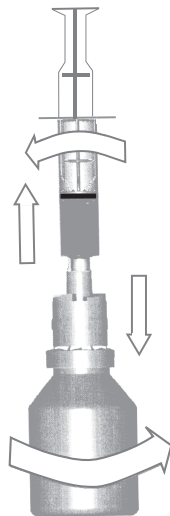


#### Bien agiter le flacon avant chaque emploi.

Appuyer sur le bouchon et le dévisser. Ajuster la seringue-doseuse sur l'ouverture du flacon et appuyer doucement.



Retourner le flacon avec la seringue à l'envers. Tirer le piston de la seringue jusqu'à ce que le trait noir du piston corresponde au poids de votre chien en kg.



Retourner le flacon à l'endroit. D'un mouvement rotatif, séparer la seringue du flacon.



En poussant le piston, vider le contenu de la seringue sur la nourriture.

## Limitations d'emploi

### *Contre-indications*

Ne pas administrer aux femelles gestantes ou allaitantes.

Ne pas utiliser chez des animaux atteints d'insuffisance hépatique, cardiaque ou rénale, ou de troubles hémorragiques.

Ne pas utiliser chez des animaux atteints d'ulcères ou d'hémorragies gastro-intestinales avérées ou suspectés.

Ne pas administrer aux chiens âgés de moins de 6 semaines ou pesant moins de 2.5 kg.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue au produit.

### *Précautions d'emploi*

Pendant le traitement, veiller à assurer une hydratation suffisante.

En cas de traitement de longue durée, il est recommandé de procéder à des contrôles sanguins réguliers.

En raison des risques potentiels de toxicité rénale accrue, il est déconseillé d'utiliser Metacox chez des animaux déshydratés, hypovolémiques ou hypotendus.

Comme avec tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, l'administration à des animaux vieux et affaiblis est accompagnée d'un risque accru. Si le traitement est tout de même appliqué, une surveillance clinique exacte doit être mise en place.

### **Effets indésirables**

Les effets indésirables typiques des AINS tels que perte d'appétit, vomissement, diarrhée, méléna et apathie peuvent apparaître (surtout pendant les 5 à 14 premiers jours du traitement). Dans la plupart des cas, ces effets indésirables gastro-intestinaux sont transitoires et disparaissent à la suite de l'arrêt du traitement. Dans des cas isolés et lorsqu'ils sont ignorés, ces effets peuvent cependant être fatals. C'est pourquoi il faut impérativement arrêter le traitement en cas d'apparition de symptômes gastro-intestinaux sévères. En cas de surdosage, instaurer un traitement symptomatique.

### **Interactions**

Les autres AINS, les diurétiques, les anticoagulants, les antibiotiques aminoglycosides et les molécules fortement liées aux protéines plasmatiques peuvent entrer en compétition pour cette liaison et provoquer des effets toxiques. Ne pas administrer Metacox conjointement avec d'autres AINS ou glucocorticoïdes.

Un traitement préalable avec des substances anti-inflammatoires peut entraîner l'apparition ou l'aggravation d'effets indésirables. Il est donc recommandé d'observer une période libre de tels traitements d'au moins 24 heures. La durée de cette période libre doit cependant tenir compte des propriétés pharmacocinétiques des produits utilisés précédemment.

### **Remarques particulières**

Bien agiter avant utilisation.

### Conservation

Conserver à température ambiante (15 - 25°C).

Tenir hors de portée des enfants.

La préparation ne doit pas être utilisée au-delà de la date figurant avec la mention «EXP.» sur l'emballage.

Une fois entamé, ne pas utiliser au-delà de 6 mois.

### Précautions pour la personne qui administre le médicament

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux AINS doivent éviter le contact direct avec la suspension. En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice d'emballage.

### **Présentations**

Flacons avec seringue-doseuse: 10 ml, 32 ml et 100 ml

### **Titulaire de l'autorisation**

Dr. E. Graeb AG, Berne

Mise à jour de l'information: août 2015

Swissmedic: 58'801 (B)  
ATCvet Code: QM01AC06