

**Informazione per proprietarie e proprietari di animali**  
 Informazione professionale destinata agli operatori può essere consultata sul sito [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti**  
**Titolare dell'omologazione:**  
 Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna  
**Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:**  
 aniMedica Herstellungs GmbH, Im Südfeld 9, 48308 Senden-Bösensell, Germania

**2. Denominazione del medicamento veterinario**  
 Metacox ad us. vet., sospensione orale per cani

**3. Principi attivi ed altri ingredienti**  
 1 ml di sospensione contiene:  
**Principio attivo:** Meloxicam 1.5 mg  
**Eccipiente:** Benzoato di sodio (E211) 1.5 mg  
 Sospensione orale gialla e viscosa

**4. Indicazioni**  
 Attenuazione dell'infiammazione e del dolore nei disturbi muscolo-scheletrici sia acuti sia cronici.

**5. Controindicazioni**  
 Non somministrare a cagne gravide o che stanno allattando. Non somministrare ad animali con disfunzione epatica, cardiaca o renale e in caso di disturbi di coagulazione del sangue.

Non somministrare a cani affetti da ulcere gastrointestinali o emorragie note o sospette.  
 Non somministrare a cani di età inferiore alle 6 settimane o di peso inferiore a 2.5 kg.  
 Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o a un eccipiente.

**6. Effetti collaterali**  
 È possibile che compaiano perdita di appetito, vomito, diarrea, letargia (soprattutto entro i primi 5 - 14 giorni di trattamento). Gli effetti collaterali gastrointestinali sono temporanei nella maggior parte dei casi e scompaiono dopo la sospensione del trattamento. Tuttavia, se non osservati, possono portare a condizioni potenzialmente letali in singoli casi, motivo per cui il trattamento deve essere sospeso immediatamente in caso di gravi effetti collaterali che riguardano il tratto gastrointestinale.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/ il veterinario.

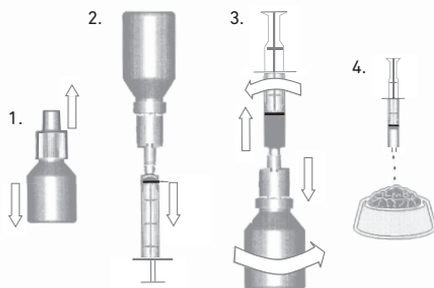
**7. Specie di destinazione**  
 Cane

**8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione**

Metacox deve essere somministrato una volta al giorno (ogni 24 ore), mescolato con il mangime o direttamente in bocca. Il trattamento iniziale è di una dose singola da 0.2 mg di meloxicam/kg di peso corporeo. Il trattamento deve continuare con una dose di mantenimento da 0.1 mg meloxicam/kg di peso corporeo. La durata del trattamento dipende dal decorso clinico della malattia. Una risposta clinica viene rilevata generalmente entro 3 - 4 giorni. Se i sintomi non migliorano, il trattamento deve essere sospeso entro e non oltre 10 giorni dall'inizio della terapia.

**9. Avvertenze per una corretta somministrazione**  
 Agitare bene il flacone prima dell'uso

Prestare particolare attenzione all'accuratezza del dosaggio. La siringa dosatrice inclusa presenta dei segni di graduazione ogni 2.5 kg e non è adatta a cani di peso inferiore a 2.5 kg. Le istruzioni del/della veterinario/a devono essere seguite attentamente. La sospensione deve essere somministrata utilizzando la siringa inclusa. La siringa deve essere inserita nel flacone e presenta una graduazione in kg di peso corporeo pari alla dose di mantenimento da 0.1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo. Il primo giorno, si deve somministrare il doppio della dose di mantenimento. Evitare la contaminazione della siringa dosatrice e del contenuto rimanente del flacone durante l'uso.



1. **Agitare bene il flacone prima di ogni uso.**  
 Premere il tappo verso il basso e svitarlo. Posizionare la siringa dosatrice sull'apertura del flacone e premere con cautela.
2. Capovolgere il flacone con la siringa infilata. Quindi, ritrarre lo stantuffo fino a quando la linea nera sullo stantuffo indica il peso corporeo del cane in kg.
3. Riportare il flacone in posizione verticale e rimuovere la siringa dosatrice dal flacone ruotandola.
4. Premendo lo stantuffo, il contenuto della siringa viene riversato sul mangime o direttamente in bocca.

**10. Tempi di attesa**  
 Non pertinente

**11. Particolari precauzioni per la conservazione**  
 Conservare a temperatura ambiente (15 - 25 °C). Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 6 mesi  
 Conservare fuori dalla portata dei bambini. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

**12. Avvertenze speciali**  
**Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:**  
 Durante il trattamento deve essere assicurata un'adeguata idratazione. In caso di trattamenti prolungati, il/la veterinario/a dovrebbe controllare regolarmente i valori ematici. Non somministrare ad animali disidratati o con volume sanguigno ridotto o bassa pressione sanguigna, in quanto vi è un aumento del rischio di danno renale. Analogamente a tutti gli antinfiammatori non steroidei, il trattamento di animali in età avanzata è associato ad un rischio maggiore. Qualora sia necessario somministrare il prodotto a questi animali, il trattamento deve avvenire sotto stretto controllo veterinario.

**Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:**

Le persone con nota ipersensibilità ai farmaci antinfiammatori non steroidei devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a una medica/un medico e mostrare il foglietto illustrativo o l'etichetta.

**Gravidanza ed allattamento:**  
 Non somministrare a cagne gravide o che stanno allattando.  
**Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:**

L'associazione di Metacox sospensione orale con alcuni altri farmaci (veterinari) (ad esempio, altri antinfiammatori, diuretici, anticoagulanti) può portare ad avvelenamento. Metacox non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri antinfiammatori (non steroidei, antiflogistici o glucocorticosteroidi). Una precedente terapia con altre sostanze antinfiammatorie può causare effetti collaterali aggiuntivi o maggiori. Pertanto, prima di iniziare il trattamento, è necessario osservare un periodo (almeno 24 ore) in cui questi farmaci non vengano somministrati. La durata del periodo deve essere scelta tenendo conto delle proprietà dei prodotti usati in precedenza.

**Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):**  
 In caso di sovradosaggio accidentale, è indicato il trattamento da parte del/della veterinario/a.

**13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti, se necessario**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere all'al propria/a veterinaria/ veterinario o alla/al propria/o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

**14. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**  
 22.02.2023

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. Altre informazioni**  
 Scatola di cartone contenente un flacone di plastica da 10 ml, 25 ml, 50 ml, 100 ml o 125 ml con tappo a prova di bambino e siringa dosatrice  
 È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria  
 Swissmedic 58'801

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.