

# Loxicom® 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chats

Anti-inflammatoire non stéroïdien pour les chats

## Composition

1 ml de suspension contient: Meloxicamum 0.5 mg,  
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, ce qui lui confère des propriétés anti-inflammatoires, antiœdémateuses, antalgiques et antipyrétiques. Il réduit l'infiltration leucocytaire dans les tissus enflammés et prévient les lésions cartilagineuses et osseuses inflammatoires. Il inhibe également l'aggrégation plaquettaire induite par le collagène. Les 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

Si l'animal est à jeun au moment du traitement, les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes en environ 3 heures. Si l'animal est nourri peu de temps avant l'administration, l'absorption peut être légèrement retardée.

Lors de l'administration de deux fois la dose d'entretien le premier jour, les concentrations plasmatiques à l'état d'équilibre sont atteintes après 2 jours (48 heures).

### Distribution

Aux doses thérapeutiques recommandées, il existe une corrélation linéaire entre la dose administrée et la concentration plasmatique. La liaison du méloxicam aux protéines plasmatiques est d'environ 97 %.

### Métabolisme

Le méloxicam se retrouve principalement dans le plasma. Il est principalement excrété par voie biliaire. Les urines contiennent que des traces de produit inchangé. Le méloxicam est métabolisé en un dérivé alcool, un dérivé acide et quelques métabolites polaires. Il a été démontré que tous les principaux métabolites sont 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 musculo-squelettiques aigus et chroniques chez le chat.

## Posologie/Mode d'emploi

Loxicom® 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chats doit être administré avec la nourriture ou directement dans la gueule. Bien agiter le flacon avant chaque utilisation.

Administrer une dose unique de 0,1 mg de méloxicam par kg de poids corporel le premier jour (soit 0,8 ml Loxicom 0.5 mg/ml par 4 kg de poids corporel). Le traitement se poursuivra par l'administration orale une fois par jour (à intervalles de 24 heures) d'une dose d'entretien de 0,05 mg de méloxicam par kg de poids corporel (soit 0,4 ml Loxicom 0.5 mg/ml par 4 kg de poids corporel).

Veillez soigneusement à l'exactitude de la dose.

Ne pas surmonter la dose recommandée. Suivez soigneusement la prescription du vétérinaire. La suspension ne doit être administrée qu'au moyen de la seringue-doseuse fournie dans le conditionnement.

Administration avec la seringue-doseuse:

La seringue s'adapte sur le flacon et est graduée en kilo de poids corporel correspondant à la dose d'entretien de 0,05 mg de méloxicam par kg de poids corporel.

En conséquence, pour initier le traitement le premier jour il faudra administrer deux fois le volume. La durée du traitement dépend de l'évolution clinique de la maladie. L'amélioration clinique est habituellement observée dans 7 jours. En l'absence d'amélioration clinique, le traitement doit être arrêté au bout de 14 jours maximum.

Éviter toute contamination pendant le prélèvement.

## Surdosage

Le méloxicam a une marge thérapeutique étroite chez le chat et des signes cliniques de surdosage peuvent être observés pour des niveaux de surdosage

relativement faibles.

En cas de surdosage, des effets indésirables, tels que listés à la rubrique « Effets indésirables » sont attendus comme étant plus sévères et plus fréquents. En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être mis en place.

## Limitations d'emploi

### a. Contre-indications

Loxicom® 0.5 mg/ml suspension orale pour chats ne doit pas être administré aux femelles gestantes ou allaitantes. L'administration est contre-indiquée chez les animaux atteints de troubles digestifs, tels qu'ulcérations ou hémorragies, d'insuffisance hépatique, circulatoire ou rénale. Ne pas administrer aux animaux ayant des troubles de la coagulation avérés ou une hypersensibilité connue au principe actif méloxicam ou à l'un des excipients. Ne pas administrer aux animaux âgés de moins de 6 semaines.

### b. Précautions d'emploi

En cas d'effets indésirables, il faut arrêter le traitement et consulter un vétérinaire.

Éviter l'emploi chez l'animal déshydraté, hypovolémique ou hypotendu, en raison des risques potentiels de toxicité rénale.

En cas de traitements prolongés, le bilan sanguin doit être régulièrement contrôlé. Loxicom® 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chats ne doit pas être utilisé à la suite d'une injection parentérale de méloxicam ou d'un autre AINS car les conséquences appropriées pour de telles suites de traitement n'ont pas été déterminées.

## Effets indésirables

On doit généralement s'attendre à la survenue des effets indésirables typiques des anti-inflammatoires non stéroïdiens, tels que perte d'appétit, vomissements, diarrhée, sang occulte dans les selles (selles d'aspect goudronneux), apathie et défaillance rénale.

Ces effets indésirables apparaissent généralement au cours de la première semaine de traitement. Ils sont dans la plupart des cas transitoires et disparaissent à la suite de l'arrêt du traitement, mais dans de très rares cas ils peuvent être sévères ou fatals.

## Interactions

Les autres AINS, les diurétiques, les anticoagulants, les antibiotiques aminoglycosides et les substances fortement liées aux protéines plasmatiques peuvent entrer en compétition pour cette liaison et conduire ainsi à des effets toxiques. Ne pas administrer Loxicom® conjointement avec d'autres AINS ou des glucocorticoides. Évitez l'administration simultanée de substances potentiellement néphrotoxiques.

Un traitement préalable par 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 avant d'instaurer le traitement. Cette période libre doit toutefois prendre en compte les propriétés pharmacocinétiques des produits utilisés précédemment.

## Remarques particulières

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux méloxicam devraient éviter tout contact avec la suspension.

En cas d'ingestion accidentelle, il faut immédiatement consulter un médecin. Conserver à température ambiante

(15- 25°C). Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 6 mois. Tout produit aspiré non administré doit être jeté. Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «Exp.». Conserver le médicament hors de la portée des enfants.

## Numéro d'autorisation

Swissmedic Nr.: 62'424  
Catégorie de vente : B  
ATCvet: QM01AC06

## Présentation

Flacon à 15 ml avec 1ml seringue-doseuse

Flacon à 5 ml avec 1ml seringue-doseuse

## Titulaire de l'autorisation:

ufamed SA, Sursee

## Date de mise à jour de l'information

Jun 2012