

MELOXIDYL® 1.5 mg/ml

ad us. vet.

Suspension orale, Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chiens

COMPOSITION

1 ml contient:

Principe actif: Méloxicam 1.5 mg

Excipients: Arômes, conserv.: E211, Excipients ad susp.

PROPRIÉTÉS/EFFETS

Le méloxicam est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams. Il inhibe la synthèse des prostaglandines, ce qui lui confère des propriétés anti-inflammatoires, antalgiques, anti-exsudatives et antipyrétiques. Il réduit l'infiltration leucocytaire dans les tissus enflammés. A un moindre degré, il inhibe également l'agrégation 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: Après administration orale, le méloxicam est complètement absorbé et les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes en 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 de traitement.

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%. Le volume de distribution est de 0,3 l/kg.

Métabolisme: Le méloxicam se retrouve principalement dans le plasma et est aussi essentiellement excrété par voie biliaire, tandis que les urines ne contiennent que des traces du produit inchangé. Le méloxicam est métabolisé en un dérivé alcool, un dérivé acide et plusieurs 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. Environ 75% de la dose administrée est éliminée dans les fèces, le reste étant excrété par voie urinaire.

INDICATIONS

Traitement des troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques, comme par exemple les disco/spondylopathies, arthropathies, contusions, entorses, claquages, boiteries et les processus inflammatoires douloureux de l'appareil locomoteur.

POSOLOGIE/MODE D'EMPLOI

Bien agiter avant l'emploi. Respecter scrupuleusement les instructions du vétérinaire.

À mélanger à l'alimentation ou administrer directement dans la bouche.

Traitement initial: administrer une dose unique de 0,2 mg de méloxicam par kg de poids vif, le premier jour. Le traitement doit se poursuivre par l'administration orale une fois par jour (à intervalles de 24 heures) d'une dose d'entretien de 0,1 mg de méloxicam par kg de poids vif. Une amélioration 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.

Éviter toute contamination durant l'utilisation.

Veiller soigneusement à l'exactitude de la dose.

La suspension peut être administrée au moyen de la seringue-doseuse fournie dans le conditionnement. La seringue s'adapte sur le flacon. Elle est graduée en kg de poids vif correspondant à la dose d'entretien (0,1 mg de méloxicam/kg de poids vif). Ainsi, le premier jour il est nécessaire d'administrer deux fois la dose d'entretien.

La suspension peut être administrée avec la petite seringue (une graduation correspondant à 0,5 kg de poids vif), pour les chiens pesant moins de 7 kg de poids vif, ou avec la grande seringue (une graduation correspondant à 2,5 kg de poids vif) pour les chiens pesant plus de 7 kg de poids vif.

Bien agiter le flacon.

Appuyer sur le bouchon et le dévisser.

Ajuster la seringue-doseuse sur le haut du flacon et insérer doucement son embout.

Retourner l'ensemble seringue-flacon à l'envers.

Tirer le piston jusqu'à ce que le trait corresponde au poids du chien en kilogrammes.

Remettre le flacon avec la seringue à l'endroit et d'un mouvement rotatif, séparer la seringue du flacon.

Vider le contenu de la seringue sur la nourriture, en poussant le piston.

En cas de surdosage, instaurer un traitement symptomatique.

LIMITATIONS D'EMPLOI

Contre-indications: Ne pas administrer aux femelles gestantes ou allaitantes. Ne pas utiliser chez les animaux atteints de troubles digestifs, tels qu'irritation ou hémorragie, d'insuffisance hépatique, cardiaque ou rénale ou de troubles hémorragiques, ni en cas d'antécédent d'hypersensibilité au méloxicam ou à l'un des excipients.

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

Précautions: Veiller à un apport suffisant de liquide pendant le traitement. Les traitements prolongés doivent être appliqués sous contrôle du statut sanguin. Éviter l'emploi chez l'animal déshydraté, hypovolémique ou hypotendu, en raison des risques potentiels de toxicité rénale accrue. Comme pour tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, le traitement d'animaux affaiblis est lié à un risque augmenté. Lorsque l'administration chez ce type d'animaux ne peut être évitée, elle doit se faire sous observation clinique précise.

Si des effets indésirables apparaissent, le traitement devra être interrompu et un vétérinaire devra être consulté.

Ce produit pour chiens ne doit pas être administré chez le chat, car il n'est pas approprié pour cette espèce. Chez le chat, la suspension orale Meloxidyl® 0.5 mg/ml doit être utilisée.

EFFETS INDÉSIRABLES

Il faut s'attendre à des effets indésirables typiques des AINS tels que perte d'appétit, vomissements, diarrhée, méléna et apathie. 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 ils peuvent être sévères ou fatals dans de très rares cas.

INTERACTIONS

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

Un traitement préalable par des substances anti-inflammatoires peut entraîner l'apparition ou l'aggravation d'effets indésirables. Il est donc recommandé d'observer un arrêt de ces traitements anti-inflammatoires d'au moins 24 heures avant d'instaurer le traitement. La durée de cet arrêt doit toutefois prendre en compte les propriétés pharmacocinétiques des produits utilisés précédemment.

REMARQUES PARTICULIÈRES

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux AINS devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. En cas d'ingestion accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquetage. Le médicament ne peut être utilisé au-delà de la date imprimée sur le récipient avec la mention « Exp. ». Délai d'utilisation après la première prise: 6 mois. Tenir hors de la portée et de la vue des enfants. Conserver à température ambiante (15-25 °C).

PRÉSENTATIONS

Chaque présentation contient 2 seringues-doseuses.
Flacon de 10 ml
Flacon de 32 ml
Flacon de 100 ml

Swissmedic 63'196 (B)
ATCvet code: QM01AC06

Titulaire de l'autorisation
Biokema SA
Crissier-Lausanne

Mise à jour de l'information: Octobre 2013