

METACOX® 1 mg / 2.5 mg ad us. vet.

Compresse masticabili per cani Meloxicamum

Foglio illustrativo

Informazioni per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi www.tierarzneimittel.ch

1. Nome e indirizzo del titolare dell'autoiscrizione all'immissione in commercio e del titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione, se diversi

Titolare dell'autorizzazione:

Dr. E. Graeb AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Irlanda

2. Denominazione del medicinale veterinario

Metacox 1 mg / 2.5 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 compressa contiene:

Principio attivo:

Meloxicam

1 mg (Metacox 1 mg) / 2.5 mg (Metacox 2.5 mg)

Compresse masticabili di colore giallo pallido con tacca per divisione in due parti uguali

4. Indicazioni

Attenuazione dell'infiammazione e del dolore nei disturbi muscolo scheletrici sia acuti che cronici nel cane, secondo prescrizioni veterinarie

5. Controindicazioni

Non usare in animali con ulcere gastrointestinali, con disturbi emorragici o con funzionalità epatica, cardiaca o renale compromesse. Altre controindicazioni sono riconducibili a problemi di coagulazione sanguigna.

Non usare in cani di età inferiore a 6 settimane o di peso inferiore a 4 kg.

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

6. Reazioni avverse

Sono state riportate occasionali reazioni come perdita di appetito, vomito, diarrea, apatia, estrema sonnolenza ed insufficienza renale. In casi molto rari sono stati riportati diarrea emorragica, ematemesi, ulcere gastrointestinali ed enzimi epatici aumentati.

Queste reazioni avverse si verificano generalmente entro la prima settimana di trattamento e nella maggior parte dei casi sono transitorie e scompaiono al termine del trattamento, ma se non osservati, in rari casi possono essere gravi o fatali.

In caso di reazioni avverse, il trattamento deve essere interrotto e deve essere richiesto il parere di un veterinario.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)

- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)

- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)

- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)

- molto rare (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglio illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. Specie di destinazione

Cane

8. Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione

L'amministrazione iniziale ai cani è di una dose di 0.2 mg di meloxicam/kg di peso corporeo.

Il trattamento deve continuare con una dose di mantenimento pari alla metà della dose iniziale (0.1 mg di meloxicam/kg di peso corporeo, vedi tabella) una volta al giorno con intervalli di 24 ore.

Ogni compressa masticabile contiene 1 mg o 2.5 mg di meloxicam, che è la dose di mantenimento giornaliera per cani da 10 kg risp. 25 kg di peso corporeo.

Ogni compressa può essere divisa in due parti uguali, per un preciso dosaggio in relazione al peso individuale del cane.

Le compresse masticabili di Metacox possono essere somministrate durante o lontano dai pasti, sono assunte volontariamente dalla maggior parte dei cani.

Tabella di dosaggio per la dose di mantenimento:

Peso corporeo (kg)	Numero di compresse		mg/kg
	1 mg	2.5 mg	
4.0 - 7.0	½		0.13 - 0.1
7.1 - 10.0	1		0.14 - 0.1
10.1 - 15.0	1½		0.15 - 0.1
15.1 - 20.0	2		0.13 - 0.1
20.1 - 25.0		1	0.12 - 0.1
25.1 - 35.0		1½	0.15 - 0.1
35.1 - 50.0		2	0.14 - 0.1

Si può prendere in considerazione l'uso di Metacox sospensione orale per un dosaggio ancora più accurato. Si raccomanda l'uso di Metacox sospensione orale per cani di peso inferiore a 4 kg.

Una risposta clinica viene rilevata generalmente entro 3 - 4 giorni. Il trattamento deve essere sospeso dopo 10 giorni, se non appare un miglioramento clinico.

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Prestare particolare attenzione all'accuratezza del dosaggio. Seguire attentamente le istruzioni del medico veterinario.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore ai 25 °C.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

12. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Deve essere fornita un'adeguata idratazione durante il trattamento. In caso di trattamenti prolungati, il veterinario dovrebbe controllare regolarmente i valori del sangue.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Esiste il rischio che i cani vadano in cerca delle compresse masticabili e ne ingeriscano eccessive quantità. Mantenere le compresse fuori dalla portata degli animali.

Evitare di usare su animali disidratati, ipovolemici o ipotesi, poiché vi è un potenziale rischio di tossicità renale.

Analogamente a tutti gli antinfiammatori non steroidei, il trattamento di animali in età avanzata è associato ad un rischio maggiore. Qualora sia necessario l'uso per questi animali, il trattamento va condotto sotto stretto controllo veterinario.

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

Le persone con nota ipersensibilità agli antinfiammatori non steroidei devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di auto-somministrazione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza ed allattamento:

Non usare in animali in gravidanza o allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

L'uso di Metacox compresse in combinazione con altri medicinali (veterinari) può causare effetti tossici. Metacox compresse non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri antinfiammatori (antiflogistici non steroidei o glucocorticosteroidi).

Una precedente terapia con altre sostanze antinfiammatorie può comportare una maggiore incidenza o gravità delle reazioni avverse e, prima di iniziare il trattamento, è necessario osservare un periodo di almeno 24 ore in cui questi farmaci non vengano somministrati. Durante il periodo di non somministrazione il veterinario dovrebbe tenere conto delle proprietà dei prodotti usati in precedenza.

In caso di sovradosaggio avviare un trattamento sintomatico.

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

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario 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 foglio illustrativo

26.02.2020

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario sono disponibili su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni

Metacox 1 mg, 100 compresse in scatola

Metacox 2.5 mg, 100 compresse in scatola

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 65'143

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.