

# METACOX 0.5 mg/ml ad us. vet.

## Suspension orale pour chats Méloxicam

### fr Notice d'emballage

#### Information destinée aux détenteurs d'animaux

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

#### 1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :  
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne  
Fabricant responsable de la libération des lots :  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Irlande

#### 2. Dénomination du médicament vétérinaire

Metacox 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chats

#### 3. Liste des substances actives et autres ingrédients

1 ml de suspension contient :

Substance active :	
Méloxicam	0.5 mg
Excipient :	
Benzoate de sodium (E211)	1.5 mg

Suspension homogène jaune clair

#### 4. Indications

Réduction de la douleur et de l'inflammation postopératoires légères à modérées consécutives aux interventions chirurgicales chez les chats, par exemple chirurgie orthopédique et des tissus mous

Réduction de la douleur et de l'inflammation lors de troubles aigus et chroniques de l'appareil locomoteur chez les chats

#### 5. Contre-indications

Ne pas administrer aux femelles gestantes ou allaitantes.  
Ne pas utiliser chez les chats atteints d'ulcères ou de saignements du tube digestif, d'insuffisances hépatique, cardiaque ou rénale ou de troubles de la coagulation sanguine.  
Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.  
Ne pas administrer aux chats âgés de moins de 6 semaines.

#### 6. Effets indésirables

Des effets indésirables tels que perte d'appétit, vomissements, diarrhée, sang occulte dans les selles, léthargie et une insuffisance rénale ont été rapportés peu fréquemment et, dans de très rares cas, ulcérations gastro-intestinales et élévation des enzymes hépatiques.

Ces effets indésirables 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.

Si des effets indésirables apparaissent, le traitement devra être interrompu et l'avis d'un vétérinaire demandé.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :  
- très fréquent (effets indésirables chez plus d'un animal sur 10 animaux traités)  
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)  
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1'000 animaux traités)  
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10'000 animaux traités)  
- très rare (moins d'un animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

#### 7. Espèces cibles

Chat

#### 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Administration orale

*Douleur et inflammation postopératoires consécutives aux interventions chirurgicales :*

Après traitement initial avec Metacox 5 mg/ml solution injectable pour chats, continuer le traitement 24 heures après avec Metacox 0.5 mg/ml suspension orale pour chats à la posologie de 0.05 mg de méloxicam/kg de poids corporel. La dose orale de suivi peut être administrée une fois par jour (à intervalles de 24 heures) jusqu'à quatre jours.

*Troubles aigus de l'appareil locomoteur :*

Traitement initial : administrer une dose orale unique de 0.2 mg de méloxicam par kg de poids corporel le premier jour. 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 aussi longtemps que la douleur et l'inflammation persistent.

*Troubles chroniques de l'appareil locomoteur :*

Traitement initial : administrer une dose orale unique de 0.1 mg de méloxicam par kg de poids corporel le premier jour. 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.

La réponse clinique est habituellement observée dans les 7 jours. En l'absence d'amélioration clinique, le traitement doit être arrêté au bout de 14 jours maximum.

#### 9. Conseils pour une administration correcte

Bien agiter avant l'emploi. A administrer mélangé à l'alimentation ou directement dans la queue.

La seringue s'adapte au compte-gouttes du flacon et présente

une graduation en kg de poids corporel qui correspond à la dose de 0.05 mg de méloxicam par kg de poids corporel. Pour le début du traitement, dans le cas de maladies chroniques de l'appareil locomoteur, il est donc nécessaire d'administrer deux fois le volume d'entretien le premier jour. Au début du traitement d'affections aiguës de l'appareil locomoteur, il est nécessaire d'administrer quatre fois la dose d'entretien le premier jour.

Veiller soigneusement à l'exactitude de la dose. La dose recommandée ne doit pas être dépassée. Veuillez suivre scrupuleusement les instructions de votre vétérinaire. Éviter l'introduction de toute contamination au cours de l'utilisation.

#### 10. Temps d'attente

Sans objet

#### 11. Conditions particulières de conservation

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire :

Flacons de 3 ml et 5 ml :	14 jours
Flacons de 10 ml et 15 ml :	6 mois

Pas de précautions particulières de conservation.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur l'emballage. Tenir hors de la vue et de la portée des enfants

#### 12. Mises en garde particulières

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Ne pas utiliser chez les animaux déshydratés, hypovolémiques ou hypotendus, car il existe un risque accru de lésions rénales.

*Douleur et inflammation postopératoires consécutives aux interventions chirurgicales :*

Une thérapie multimodale doit être considérée, en cas de nécessité de soulagement additionnel de la douleur.

*Troubles chroniques de l'appareil locomoteur :*

La réaction à un traitement de longue durée doit être surveillée à intervalles réguliers par un vétérinaire.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation (voir rubrique 5).

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

L'association de Metacox suspension orale avec certains autres médicaments (vétérinaires) peut entraîner une intoxication. Metacox suspension orale ne doit pas être administré concomitamment avec d'autres anti-inflammatoires (AINS ou glucocorticoides).

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 traitement avec de tels médicaments vétérinaires d'au moins 24 heures avant d'instaurer le traitement. Pour estimer cette période libre, le vétérinaire doit toutefois prendre en compte les propriétés des produits utilisés précédemment.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

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 6, sont attendus plus sévères et plus fréquents.

Incompatibilités :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

#### 13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

#### 14. Date de la dernière notice approuvée

02.06.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

#### 15. Informations supplémentaires

Flacon avec bouchon de sécurité enfant, de contenance de 10 ml ou 15 ml

Flacon avec bouchon de sécurité enfant, de contenance de 3 ml ou 5 ml

Chaque flacon est conditionné dans un carton avec une seringue de dosage graduée en kg de poids corporel.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire Swissmedic 68'630

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.