

MELOXIVET® Solución Oral.

ANALGÉSICO Y ANTIINFLAMATORIO.



Meloxivet®, Meloxicam 1 mg/mL, Solución oral, está indicado para el control del dolor y la inflamación asociada a cuadros de osteoartritis en perros.

Ficha Técnica

ESPECIES

Perros.

FORMA FARMACÉUTICA

Solución oral.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Analgésico y Antiinflamatorio.

COMPOSICIÓN

Cada mL de solución oral contiene:
Meloxicam 1 mg
Excipientes c.s.p 1 mL

INDICACIONES

Meloxivet®, Meloxicam 1 mg/mL, Solución oral, está indicado para el control del dolor y la inflamación asociada a cuadros de osteoartritis en perros.

MODO DE APLICACIÓN

La solución se debe administrar utilizando la jeringa dosificadora incluida en el envase, según el peso de cada animal. Administrar mezclada con una porción de alimento o directamente en el hocico del perro.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN Y DOSIS

Vía oral.

Administrar una dosis inicial de 0,2 mL por cada kilo de peso el primer día de tratamiento, seguido por una dosis de mantención de 0,1 mL por cada kilo de peso cada 24 horas. Estas dosis equivalen a administrar una dosis inicial del principio activo de 0,2 mg/kg de peso el primer día de tratamiento, seguido por una dosis de mantención de 0,1 mg/kg de peso cada 24 horas.

La duración del tratamiento dependerá del cuadro a tratar. Para el dolor agudo, la duración del tratamiento puede prolongarse por hasta 15 días dependiendo del grado de dolor e inflamación. Para el dolor crónico, la duración del tratamiento se puede prolongar por 21 a 28 días. El tratamiento tanto agudo como crónico, debe ser suspendido al cabo de 10 días si no hay mejoría aparente o si se presentan vómitos o sangre oculta en las heces.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

- Los antiinflamatorios no esteroideos (AINEs) podrían reducir los efectos de los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ej. Enalapril, Benazepril), sobre la presión sanguínea.
- Meloxicam interactúa con anticoagulantes como Heparina o Warfarina y podría incrementar la posibilidad de sangramiento.
- Su administración con corticoides u otros AINEs, podría incrementar el riesgo de toxicidad gastrointestinal (ulceración, sangramiento, vómitos o diarrea).
- Los AINEs podrían reducir los efectos diuréticos de la Furosemida.
- Los AINEs podrían incrementar el riesgo de nefrotoxicidad, cuando es usado en conjunto con drogas nefrotóxicas o diuréticos, como Furosemida y aminoglicósidos.

CONTRAINDICACIONES

- Meloxicam está contraindicado en perros con hipersensibilidad conocida al Meloxicam, Piroxicam u otros AINEs.
- No administrar a perros menores a 6 meses o que pesen menos de 6 kilos.

- Meloxicam no debería ser usado en perros con ulceración o sangrado gastrointestinal activo.
- No usar en pacientes con insuficiencia hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos.
- No administrar en hembras preñadas o en lactancia o en animales reproductores.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE USO

- Se debe tener especial cuidado en animales deshidratados, hipovolémicos e hipotensos ya que existe un mayor riesgo potencial de desarrollar toxicidad renal.
- El tratamiento debe ser suspendido en el caso de no observarse la respuesta clínica esperada.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA EL OPERADOR

- En caso de contacto con la piel se recomienda lavar las manos con jabón y abundante agua.
- En el caso de contacto con los ojos, lávese con abundante agua por 15 minutos. Si se desarrolla irritación y esta persiste, consultar al médico.
- En caso de ingestión accidental, no inducir el vómito. Lave la boca con abundante agua. En caso de desarrollar irritación gástrica, obtener ayuda médica.

ADVERTENCIAS

Mantener fuera del alcance de los niños.

EFFECTOS ADVERSOS

- Los efectos adversos reportados en perros tratados con Meloxicam son similares a los observados con otros AINEs e incluyen efectos gastrointestinales (vómitos, inapetencia, heces blandas, diarrea, melena, ulceraciones gastrointestinales, hematemesis), hepáticos (enzimas hepáticas elevadas, ictericia), dermatológicos (prurito, urticaria, dermatitis), renales (azotemia, elevación de creatinina y urea sanguínea, insuficiencia renal), del sistema nervioso central y comportamiento (ataxia, alteraciones de la personalidad, convulsiones, somnolencia, hiperactividad, depresión, temores y letargia en cachorros) y hematológicos (alteración en los tiempos de coagulación, anemia hemolítica inmunomediada, trombocitopenia inmunomediada).
- Los efectos no deseados generalmente ocurren después de los 7 días de tratamiento y en la mayoría de los casos son de carácter transitorio y desaparecen una vez finalizado el tratamiento. En el caso de observar efectos no deseados y/o reacciones adversas el tratamiento debe ser suspendido.

OBSERVACIONES

Precauciones especiales para la disposición del producto sin utilizar o el material de desecho:

Todo medicamento no utilizado o los residuos derivados del mismo, deberán eliminarse de forma segura para el medio ambiente. No eliminar envases vacíos o con restos del producto en cursos de agua. No arrojar los envases vacíos o con restos del producto junto con los desechos domésticos. Contactar al laboratorio fabricante para recibir las instrucciones respecto a la correcta disposición.

CONSERVACIÓN

Almacenar a temperatura entre 15 y 30° C, protegido de la luz. Una vez abierto, utilizar el producto dentro de 30 días. Descartar el producto sin usar después de ese período de tiempo.

CONDICIÓN DE VENTA

Venta bajo receta Médico Veterinaria.

PRESENTACIÓN

Frasco con 60 mL

ELABORADO POR

Laboratorio Drag Pharma Chile Invetec S.A.

REGISTROS

Reg. SAG N° 2415

Usted ha ingresado a información de medicamentos o productos veterinarios destinados exclusivamente a la(s) especie(s) indicada(s).

Laboratorio Drag Pharma no se responsabiliza por las consecuencias del mal uso de los productos, así como la utilización de esta información sin consultar a un Médico Veterinario