



DOSE INICIAL ÚNICA: 0,1 mg meloxicam/ kg p.c. (1ml/ 5kg)

DOSE DE MANUTENÇÃO: 0,05 mg meloxicam/ kg p.c. (1ml/ 10kg)

Peso corporal (Kg)	Volume (ml)
1.0	0.1
2.0	0.2
3.0	0.3
4.0	0.4
5.0	0.5
6.0	0.6
7.0	0.7
8.0	0.8
9.0	0.9
10.0	1.0

APRESENTAÇÃO

15 ml.

INDICAÇÕES

Alívio da inflamação e dor em alterações músculo-esqueléticas agudas e crónicas em gatos.



LOXICOM 0.5 mg/ml suspensão oral para gatos

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO Loxicom 0.5 mg/ml suspensão oral para gatos **DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S) E OUTRAS SUBSTÂNCIA(S)** Cada ml contém 0,5 mg de Meloxicam e 1,5 mg de Benzoato de sódio **INDICAÇÕES** Alívio da inflamação e dor em alterações músculo-esqueléticas agudas e crónicas em Gatos. **CONTRA-INDICAÇÕES** Não administrar a gatos gestantes e lactantes. Não administrar a animais que sofram de alterações gastrointestinais, tais como irritação e hemorragia, alterações na função hepática, renal ou cardíaca e perturbações hemorrágicas. Não administrar em casos de hipersensibilidade à substância activa e a qualquer dos excipientes. Não administrar a gatos com menos de 6 semanas de idade. **REAÇÕES ADVERSAS** Foram notificadas ocasionalmente reacções adversas típicas dos AINES, tais como perda de apetite, vómitos, diarreia, sangue oculto nas fezes e apatia. Estas reacções adversas ocorrem geralmente na primeira semana de tratamento e são na maioria dos casos transitórias e desaparecem logo que termina o tratamento, mas em casos muito raros podem ser graves ou fatais. **ESPÉCIES-ALVO** Felinos (Gatos) **DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO** O tratamento inicial consiste numa dose única de 0.1 mg meloxicam/kg de peso corporal no primeiro dia. O tratamento deve ser continuado com a administração oral (com intervalos de 24 horas), numa dose de manutenção de 0,05 mg de meloxicam/kg de peso corporal). Deve ser dada particular atenção à exactidão da dose. A dose recomendada não deve ser excedida. A suspensão oral deverá ser administrada utilizando a seringa doseadora que acompanha a embalagem. **Procedimento de dosagem:** A seringa adapta-se ao conta-gotas do frasco e possui uma escala em kg que corresponde à dose de manutenção. Assim, para o início da terapia no primeiro dia, é necessário duas vezes o volume de manutenção. A resposta clínica é observada normalmente num período de 7 dias. O tratamento deve ser interrompido ao fim de 14 dias no máximo, se não for aparente qualquer melhoria clínica. **INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA** O meloxicam apresenta uma margem de segurança terapêutica reduzida em gatos, e os sinais clínicos da sobredosagem podem ser observados com níveis de sobredosagem baixos. Para assegurar uma administração correcta da dose, calcular o mais correctamente possível o peso, e a precisão da seringa deverá ser verificada. **INTERVALO DE SEGURANÇA** Não aplicável. **PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO** Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação. **ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)** **Precauções especiais para utilização em animais** Se ocorrerem reacções adversas, o tratamento deverá ser interrompido e deverá consultar o médico veterinário. Evitar a administração a animais desidratados ou hipovolémicos, devido ao risco potencial de aumento de toxicidade. A resposta à terapia de longa duração deve ser monitorizada em intervalos regulares, por um médico veterinário. O Loxicom 0.5 mg/ml suspensão oral para gatos não deve ser administrado após a administração parenteral, via injectável, de meloxicam ou de qualquer outro AINE, uma vez que as posologias para estes tratamentos de continuação não foram estabelecidos em gatos. O tratamento deve ser interrompido ao fim de 14 dias no máximo, se não for aparente qualquer melhoria clínica. **Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais** As pessoas com hipersensibilidade conhecida a medicamentos antiInflamatórios não esteróides (AINE) devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo. **Interações medicamentosas e outras formas de Interação** Outros AINES, diuréticos, anticoagulantes, antibióticos aminoglicósidos e substâncias com forte ligação às proteínas podem competir pela ligação e assim provocar efeitos tóxicos. O medicamento veterinário não deve ser administrado conjuntamente com outros AINES ou glucocorticóides. A administração simultânea de medicamentos potencialmente nefrotóxicos deve ser evitada. O tratamento prévio com substâncias anti-inflamatórias pode resultar em efeitos secundários adicionais ou no seu aumento, pelo que deverá ser observado um período sem tratamento com esses fármacos, de pelo menos 24 horas antes do início do tratamento. O período sem tratamento deve, contudo, ter em conta as propriedades farmacocinéticas dos medicamentos administrados anteriormente. **Exclusivamente para uso veterinário. Manter fora do alcance e da vista das crianças.** **PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO** O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais. **DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO** **OUTRAS INFORMAÇÕES** Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária. **Modo de acção** O meloxicam é um fármaco anti-inflamatório não esteróide (AINE) do grupo oxicam, que actua por inibição da síntese das prostaglandinas, exercendo assim os efeitos anti-inflamatórios, analgésicos, anti-exsudativos e antipiréticos. Reduz a infiltração leucocitária no tecido inflamado. Numa menor extensão, inibe também a agregação trombocitária induzida pelo colagénio. Estudos in vitro e in vivo demonstraram que o meloxicam inibe em maior proporção a ciclooxigenase-2 (COX-2) do que a ciclooxigenase-1 (COX-1). **Apresentação** O medicamento veterinário apresenta-se em frascos de polietileno de 15 ml com uma seringa doseadora de 1 ml, graduada em peso vivo (0,5 kg a 10,0 kg). **NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES** Titular da autorização de introdução no mercado fabricante: Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Irlanda do Norte.



Distribuidor em Portugal

Av. Infante D. Henrique, nº 333-3,
3º piso, Esc. 41 – 1800-282 Lisboa
Telf.: 218 511 493 Fax: 218 511 494
email: geral@prodivetzn.pt
web: www.prodivetzn.pt



PRODIVET ZN

NUTRIÇÃO E COMÉRCIO DE PRODUTOS QUÍMICOS,
FARMACÉUTICOS E COSMÉTICOS, SA