

Melovem®

meloxicam 20 mg/ml
injektionssvæske, opløsning



EGENSKABER

Melovem® 20 mg/ml er godkendt til hest, kvæg og svin

Melovem® 20 mg/ml er et NSAID med antiinflammatorisk, antiekssudativ, analgetisk, antipyretisk og antiendotoxisk effekt

Indikation

Kvæg: Supplerende behandling ved akut respiratorisk infektion, diarré og akut mastitis.
Til lindring af postoperativ smerte efter afhorning af kalve

Grise: Anvendes ved aseptiske lokomotoriske forstyrrelser og som supplerende behandling ved MMA

Heste: Lindring af inflammation og smerter ved lidelser i bevægeapparatet samt lindring af smerte i forbindelse med kolik.

Dosering

Kvæg: 1 ml/40 kg s.c./ i.v.
Svin: 1 ml/50 kg i.m.
Heste: 3 ml/100 kg i.v.

Tilbageholdelsestid

Kvæg: Slagtning: 15 døgn.
Mælk: 5 døgn
Svin/heste: Slagtning: 5 døgn.
Må ikke anvendes til heste, der leverer mælk til konsum

Pakningsstørrelse

1 x 100 ml (Vnr 16 84 65)



Se bagsiden for mere information

Indikationsområde

Kvæg: Til anvendelse ved akut respiratorisk infektion i kombination med passende antibiotika-behandling med henblik på at reducere kliniske symptomer hos kvæg. Til anvendelse ved diarré i kombination med oral tilførsel af vand med henblik på at reducere kliniske symptomer hos kalve, der er mere end en uge gamle, og hos ikke-lakterende ungkvæg. Til supplerende behandling af akut mastitis i kombination med antibiotika-behandling. Til lindring af postoperativ smerte efter afhorning af kalve.

Grise: Til anvendelse ved ikke-smitsomme lokomotoriske forstyrrelser med henblik på at reducere halthed og inflammation. Til supplerende behandling af puerperal sepsis og toksikæmi (mastitis-metritis-agalaktisk syndrom) med passende antibiotika-behandling.

Heste: Til anvendelse ved lindring af inflammation og smerter ved såvel akutte som kroniske lidelser i bevægeapparatet. Til anvendelse ved lindring af smerte i forbindelse med kolik hos hest.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til heste under 6 uger. Bør ikke anvendes til dyr, som lider af nedsat lever-, hjerte- eller nyrefunktion og hæmoragiske lidelser, eller i tilfælde hvor der er tegn på ulcerogene gastrointestinale læsioner. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne. Ved behandling af diarré hos kvæg bør præparatet ikke gives til dyr, som er mindre end en uge gamle.

Bivirkninger og risici*

Subkutan, intramuskulær og intravenøs administration tolereres godt hos kvæg og grise; kun hos mindre end 10% af behandlet kvæg i kliniske studier sås let og forbigående hævelse på injektionsstedet efter subkutan injektion.

Hos heste kan forekomme en forbigående hævelse på injektionsstedet, som forsvinder uden indgriben.

I meget sjældne tilfælde kan anafylaktiske reaktioner som kan være alvorlige (herunder dødelige) forekomme. Disse bør behandles symptomatisk.

Anvendelse under drægtighed

Kvæg og grise: Kan anvendes under drægtighed og laktation.

Heste: Må ikke anvendes til drægtige eller lakterende hopper.

Interaktion

Må ikke gives samtidig med glucokortikosteroider, andre NSAID-præparater eller antikoagulantia.

Særlige advarsler

Behandling af kalve med Melovem 20 minutter før afhorning reducerer postoperativ smerte. Melovem alene vil ikke give tilstrækkelig smertelindring under afhorning. For at opnå tilstrækkelig smertelindring under kirurgi er yderligere medicinering med passende analgetikum nødvendig. Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Hvis der forekommer bivirkninger, bør behandlingen afbrydes, og dyrlægen kontaktes. Undgå anvendelse til alvorligt dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, som kræver parenteral rehydrering, da der foreligger potentiel risiko for skade. I tilfælde af utilstrækkelig smertelindring ved behandling af kolik hos hest bør diagnosen revurderes omhyggeligt, da der kan være behov for kirurgisk indgreb.

Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr: Tilfælde af selvinjektion kan medføre smerter. Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAID-præparater) bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlæggssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Overdosering

I tilfælde af overdosering bør symptomatisk behandling initieres.

Dosering

Kvæg: Enkelt subkutan eller intravenøs injektion på 0,5 mg meloxicam/kg legemsvægt (d.v.s. 2,5 ml/100 kg legemsvægt), om nødvendigt i kombination med antibiotika-behandling eller med oral tilførsel af passende mængder vand.

Grise: Enkelt intramuskulær injektion på 0,4 mg meloxicam/kg legemsvægt (d.v.s. 2,0 ml/100 kg legemsvægt) i kombination med passende antibiotikabehandling. Om nødvendigt kan en yderligere dosis gives efter 24 timer.

Heste: Enkelt intravenøs injektion på 0,6 mg meloxicam/kg legemsvægt (d.v.s. 3,0 ml/100 kg legemsvægt).

Undgå kontaminering under anvendelse. Ved behandling af flokke af dyr skal der anvendes en aftapningskanyler for at undgå overdriven perforering af proppen. Det maksimale antal af perforeringer bør begrænses til 20.

Tilbageholdelsestid

Kvæg: Slagtning: 15 dage.

Mælk: 5 dage

Grise: Slagtning: 5 dage

Heste: Slagtning: 5 dage

Må ikke anvendes til heste, der leverer mælk til konsum.

Pakningsstørrelse: 1 x 100 ml

Udleveringsgruppe: BP

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Dopharma Research B.V., Zalmweg 24,
4941 VX Raamsdonksveer, Holland.

Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos:
Salfarm Danmark A/S, Fabriksvej 21, 6000 Kolding,
Tlf.: 75 52 94 13, Email: sal@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.

08.2018/DK