

Loxicom 1 mg, tyggetabletter til hunde Loxicom 2,5 mg, tyggetabletter til hunde

**NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF
MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN
INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE,
SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE,
HVIS FORSKELLIG HERFRA**

Indehaver af markedsføringstilladelsen:
Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Newry, Co. Down,
BT35 6JP, Storbritannien

Fremstiller af batchfrigivelse:
Norbrook Laboratories Limited
Armagh Road, Newry, Co. Down,
BT35 6PU, Storbritannien

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Loxicom 1 mg, tyggetabletter til hunde
Loxicom 2.5 mg, tyggetabletter til hunde

Meloxicam

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Tyggetabletter
Lysebrun oval, bikonveks tablet med delekærv på
den ene side.

En tyggetablet indeholder;

Aktivt stof:

Meloxicam 1 mg
Meloxicam 2.5 mg

INDIKATIONER

Til anvendelse ved lindring af betændelse og
smerter ved såvel akutte som kroniske lidelser i
bevæge-apparatet hos hunde.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende dyr.
Bør ikke anvendes til dyr med gastro-intestinale
lidelser som f.eks. irritation og tegn på blødning,
svækket lever-, hjerte- eller nyrefunktion og
hæmoragiske lidelser.
Bør ikke anvendes til hunde under 6 uger eller
hunde der vejer under 4 kg.
Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed
over for det aktive stof eller over for et eller flere
af hjælpestofferne.

BIVIRKNINGER

Typiske NSAID-bivirkninger, så som
appetitløshed, opkastning, diarré, fækal okkult
blødning, apati og nyresvigt er af og til set. Disse
bivirkninger ses sædvanligvis inden for den første
behandlings uge og er i de fleste tilfælde
forbigående og forsvinder ved behandlingens
ophør. I meget sjældne tilfælde kan de være
alvorlige eller fatale.

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller
andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne
indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

DYREARTER

Til hund

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Indledende behandling er en enkelt dosis på 0,2
mg meloxicam/kg legemsvægt den første dag.
Behandlingen fortsættes én gang dagligt med
peroral administration (24 timers interval) af en
vedligeholdelsesdosis på 0,1 mg meloxicam/kg
legemsvægt.

Alternativt kan behandling indledes med
injektionsvæske indeholdende 5 mg/ml meloxicam.

Hver tyggetablet indeholder 1 mg eller 2.5 mg
meloxicam, der svarer til den daglige
vedligeholdelsesdosis for en hund på henholdsvis
10 kg eller 25 kg.

Hver tyggetablet kan halveres, således at
dosering bliver korrekt svarende til dyrets
individuelle legemsvægt.

Tabletterne kan administreres sammen med eller
uden foder, er tilsat smag og ædes villigt af de
fleste hunde.

Doseringsskema over vedligeholdelsesdosis:

Legemsvægt (kg)	Antal tyggetabletter 1 mg	Antal tyggetabletter 2.5 mg	mg/kg
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

En oral suspension til hunde indeholdende
meloxicam, kan anvendes til mere nøjagtig
dosering.

Til hunde der vejer mindre end 4 kg anbefales en
oral suspension til hunde indeholdende meloxicam.
En klinisk reaktion ses normalt inden for 3 - 4 dage.
Behandlingen bør afbrydes senest efter 10 dage,
hvis der ikke ses klinisk bedring.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

For at sikre korrekt dosering, bør legemsvægten
bestemmes så præcist som muligt for at undgå
under-eller overdosering.

TILBAGEHOLDESESTID

Ikke relevant

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.
Må ikke opbevares over 25 °C.
Opbevares i original emballage for at beskytte mod lys.
Opbevaringstid for halverede tabletter i blister:
24 timer.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato,
som er angivet på æsken efter EXP.

I salgspakning: 2 år.

SÆRLIGE ADVARSLER

Hvis der forekommer bivirkninger, bør behandlingen
afbrydes, og dyrlægen kontaktes.
Undgå behandling af dehydrerede, hypovolæmiske
eller hypotensive dyr, idet der foreligger en potentiel
risiko for øget toksisk påvirkning af nyrerne.

Dette veterinære medicinalpræparat til hunde bør
ikke anvendes til katte, da præparatet ikke er egnet
til denne art. Til katte bør anvendes en oral
suspension indeholdende meloxicam, der er
godkendt til den art.

Personer med kendt overfølsomhed over for
non-steroid antiinflammatoriske lægemidler
(NSAID præparater) bør undgå kontakt med
veterinærlægemidlet.
I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uheld skal der
straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller
etiketten bør vises til lægen.

Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed
og laktation er ikke fastlagt.

Andre NSAID-præparater, diuretika,
antikoagulantia, aminoglykosid-antibiotika og
substanser med høj proteinbinding kan konkurrere
om bindingen og således føre til toksisk virkning.
Loxicom må ikke gives samtidig med andre
NSAID-præparater eller glucocortikosteroider.

Forudgående behandling med antiinflammatoriske
substanser kan resultere i yderligere eller
forstærkede bivirkninger, og derfor bør der
indlægges en periode uden behandling med
sådanne veterinære lægemidler på mindst 24 timer,
inden behandlingen påbegyndes. Længden af den
behandlingsfri periode bør dog fastlægges under
hensyntagen til de farmakologiske egenskaber af
tidligere anvendte præparater.

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED
BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER
ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT**
Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald
heraf bør destrueres i henhold til lokale
retningslinier.

**DATO FOR SENESTE REVISION AF
INDLÆGSSEDLEN**
27/09/2012

ANDRE OPLYSNINGER

Blisterpakninger med 10 tabletter pr. blister
indeholdende 10, 20, 100 eller 500 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis
markedsført.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for
indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De
ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg
Danmark


Norbrook®

116019/02