

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 (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Norbrook Laboratories Limited
105 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

En tyggetablet indeholder;
Aktivt stof:
Meloxicam 1 mg
Meloxicam 2.5 mg
Lysebrun oval, bikonveks tablet med delekærv på den ene side. Tabletten kan deles i to ens halvdele.

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. I meget sjældne tilfælde (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter) er der set hæmoragisk diarré, opkastning af blod, mavesår samt forhøjede leverenzymmer. 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. Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

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



2431

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.

TILBAGEHOLDELSESTID

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
Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på kartonen og blisterkortet efter EXP.

SÆRLIGE ADVARSLER

Special forholdsregler til brug hos dyr:
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.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr:
Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAIDpræparater) 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.

Drægtighed og laktation:
Se afsnittet 'Kontraindikationer'.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

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.
Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift):
I tilfælde af overdosering bør symptomatisk behandling initieres.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald, men skal destrueres i overensstemmelse med de lokale krav. Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDLEN

26/04/2019
Nærmere oplysninger om dette veterinærlægemiddel er tilgængelige på webstedet for Det Europæiske Lægemiddelagentur <http://www.ema.europa.eu/>.

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



116019|04