

Novaquin

R_x

Dechra Veterinary Products

Oral suspension 15 mg/ml

(Gulaktig-grön, viskös oral suspension. Anissmak.)

Antiinflammatoriska och antireumatiska medel, icke-steroida
(oxikamer)

Djurslag:

Häst

Aktiv substans:

Meloxicam

ATC-kod:

QM01AC06

FASS VET-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på veterinär produktresumé: Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu..>

Innehåll

En ml innehåller:

Aktiv substans:

Meloxicam 15 mg

Hjälpämnen:

Natriumbensoat 1,75 mg

Glycerol

Polysorbat 80

Hydroxietylcellulosa

Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri

Dinatriumfosfatdodekahydrat

Citronsyramonohydrat

Natriumcyklamat

Sorbitol, flytande

Sukralos

Anisarom

Renat vatten

Egenskaper

Farmakodynamiska egenskaper

Meloxicam tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska och antireumatiska medel (NSAID), oxikam-familjen som verkar genom hämning av prostaglandinsyntesen och utövar därigenom antiinflammatoriska, analgetiska, antiexudativa och antipyretiska effekter.

Den reducerar leukocytinfiltration i inflammerad vävnad och i mindre utsträckning hämmas även kollageninducerad trombocyttaggregation. Meloxicam har även antiendotoxinegenskaper eftersom substansen har visats hämma produktionen av thromboxan B₂ inducerad av intravenös administrering av *E.coli*-endotoxin till kalvar och svin.

Farmakokinetiska egenskaper

Absorption

När läkemedlet används enligt rekommenderad doseringsregim är biotillgängligheten cirka 98 %. Maximal plasmakoncentration erhålls efter cirka 2-3 timmar. En ackumulationsfaktor på 1,08 indikerar att meloxicam inte ackumuleras vid daglig administration.

Distribution

Cirka 98 % av meloxicam är bundet till plasmaproteiner.

Distributionsvolymen är 0,12 l/kg.

Metabolism

Metabolismen är kvalitativt lika hos råtta, minigris, människa, nötkreatur och svin, även om det kvantitativt finns skillnader.

Huvudmetaboliterna som återfinns hos alla djurslag är 5-hydroxy- och 5-karboxy-metaboliter och oxalyl-metaboliten. Metabolismen hos häst har inte undersökts. Alla huvudmetaboliter har visat sig vara farmakologiskt inaktiva.

Elimination

Meloxicam elimineras med en terminal halveringstid på 7,7 timmar.

Indikationer

Lindring av inflammation och smärta vid både akuta och kroniska sjukdomar i muskler, leder och skelett hos hästar.

Kontraindikationer

Använd inte till dräktiga eller lakterande ston.

Använd inte till hästar som lider av gastrointestinala störningar, som irritation och blödning, försämrad lever-, hjärt- eller njurfunktion och blödningsrubbningar.

Använd inte vid överkänslighet mot aktiv substans eller mot något hjälpämne.

Använd inte till hästar yngre än 6 veckor.

Försiktighet

Undvik användning till dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur eftersom det finns en möjlig risk för njurtoxicitet.

Dräktighet och laktation

Vid laboratorieförsök på nötkreatur har inte tecken på teratogena eller toxiska effekter påvisats hos foster och moderdjur. Detta har emellertid inte undersökts på häst. Använd därför inte den här produkten under dräktighet och laktation (se Kontraindikationer).

Biverkningar

Typiska NSAID biverkningar har vid enstaka tillfällen observerats i kliniska försök (mild urtikaria, diarré). Symptomen har varit övergående.

Aptitlöshet, apati, buksmärtor och kolit har rapporterats i mycket sällsynta fall. Anafylaktiska reaktioner som kan vara allvarliga (fatale), kan förekomma i mycket sällsynta fall. Dessa reaktioner bör behandlas symptomatiskt.

Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 djur som uppvisar biverkningar under en behandlingsperiod)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 av 100 djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 av 1 000 djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 av 10 000 djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Dosering

För oral användning.

Administreras antingen blandat med foder eller direkt i munnen med doseringen 0,6 mg/kg kroppsvikt, en gång dagligen i upp till 14 dagar. Om läkemedlet blandas i fodret skall den ges i en liten fodergiva strax före utfodringen.

Suspensionen ges med den doseringsspruta som finns bilagd i förpackningen. Doseringssprutan sätts ovanpå flaskan och har kg-kroppsviktmarkeringar.

Skakas kraftigt minst 20 gånger före användning.

Efter administrering av läkemedlet återslut flaskan med korken, tvätta doseringssprutan i varmt vatten och låt den självtorka.

Undvik kontamination under användande

Karenstider

Kött och slaktbiprodukter: 3 dygn.

Får ej användas för hästar som producerar mjölk för human konsumtion.

Interaktioner

Skall inte ges samtidigt med glukokortikosteroider, andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel eller antikoagulantia.

Överdoser

I fall av överdosering ska symptomatisk behandling initieras.

Observera

Särskilda varningar för respektive djurslag

Inga.

Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

Personer som är överkänsliga för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

I fall av oavsiktligt intag uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller förpackningen.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 5 månader

Förvaring

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Förpackningsinformation

Oral suspension 15 mg/ml Gulaktig-grön, viskös oral suspension.

Anissmak.

125 milliliter flaska, receptbelagd

336 milliliter flaska, receptbelagd