

Meloximax® 3

Número de registro 9172-MV

Descripción del producto

Antiinflamatorio oral no esterooidal (NSAID)

Forma física o farmacéutica

Tabletas

Fórmula

Cada tableta 650 mg contiene

Meloxicam	3.0 mg
Excipiente c.b.p	650 mg



1. Indicaciones de uso

Meloximax® 3 está indicado en perros y gatos para el tratamiento del dolor, inflamación y fiebre asociados a procesos músculo-esqueléticos y crónicos y en procesos infecciosos (siempre que se acompañe de la terapia antimicrobiana adecuada). Útil antes y después de la realización de procedimientos quirúrgicos.

2. Especie destino

Perros y gatos.

3. Dosis y vía de administración

Perros y gatos: 0.1 mg/kg c/24 hrs. (1 tableta / 30 kg de peso corporal)

Vía de administración: oral.

4. Mecanismo de acción

Meloximax® 3 es un antiinflamatorio no esterooidal (AINE), del grupo oxicam, potente inhibidor de la síntesis de prostaglandinas, ejerciendo de este modo efectos antiinflamatorios, analgésicos, anti exudativos y antipiréticos. Reduce la infiltración de leucocitos hacia el tejido inflamado. También inhibe, pero en menor grado, la agregación plaquetaria inducida por colágeno. Los estudios in vitro e in vivo demuestran que meloxicam inhibe la ciclooxigenasa 2 (COX-2) en mayor medida que la ciclooxigenasa 1 (COX-1) y se emplea en el tratamiento de la inflamación aguda y crónica asociada en las enfermedades musculo esqueléticas y en el tratamiento del dolor postoperatorio.

5. Reacciones adversas

Pueden presentarse problemas gastrointestinales, como vómitos, heces blandas, diarrea e inapetencia.

Puede presentarse toxicidad renal (poco frecuente).

6. Seguridad

Administrando AINEs se pueden presentar signos gastrointestinales y renales. La toxicidad gastrointestinal es la más reportada en perros, con signos como diarrea y vómito a dosis de 0.1-0.3 mg/kg. En estudios se han reportado cambios microscópicos como degeneración y necrosis de la papila renal, a dosis de 0.5 mg/kg

7. Contraindicaciones

El uso de este producto está contraindicado en animales con hipersensibilidad a la fórmula.

8. Advertencias y precauciones de uso

No se administre a animales con trastornos gastrointestinales (úlceras), así como en animales con deterioro de la función hepática, cardíaca, renal y trastornos hemorrágicos .

En caso de anafilaxia administrar epinefrina parenteralmente.

Almacenar fuera del alcance de los niños y animales domésticos.

Lávese las manos después de haber medicado al paciente .

9. Tiempo de retiro

N/A

10. Interacciones con otros medicamentos

El uso concomitante con otros AINEs puede potenciar la ulcerogenicidad de estos en tratamientos prolongados.

Administrar AINEs y corticoides en conjunto, puede aumentar el riesgo de toxicidad gastrointestinal.

El uso concomitante con anticoagulantes puede aumentar las posibilidades de hemorragia.

Los AINEs pueden reducir los efectos saluréticos y diuréticos.

11. Periodo de validez acondicionado para venta producto final

Periodo de validez una vez acondicionado para la venta: 24 meses a partir de su fecha de elaboración .

12. Precauciones especiales de conservación

Manténgase en un lugar fresco y seco.

Guardar a temperatura entre 15°C y 30°C.

Protéjase de la luz solar directa .

13. Precauciones especiales de eliminación de envases y residuos

Una vez utilizado el producto deseche el envase de forma segura

Presentación (es)

Caja con 30 tabletas.