

## **1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

LOXICOM® 0.5 mg/ml ad us. vet., suspension orale pour chats

## **2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE**

1 ml contient :

**Substance active :** Méloxicam 0.5 mg

**Excipients :** Benzoate de sodium (E 211) 1.5 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## **3. FORME PHARMACEUTIQUE**

Suspension orale. Suspension jaune pâle.

## **4. INFORMATIONS CLINIQUES**

### **4.1 Espèces cibles**

Chats

### **4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles**

Anti-inflammatoire non stéroïdien pour chats.

Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques.

### **4.3 Contre-indications**

Loxicom® 0.5 mg/ml ad us.vet. ne doit pas être administré aux femelles gestantes ou allaitantes.

L'administration est contre-indiquée chez les animaux atteints de troubles digestifs, tels qu'ulcérations ou hémorragies, d'insuffisance hépatique, circulatoire ou rénale. Ne pas administrer aux animaux ayant des troubles avérés de la coagulation sanguine ou une hypersensibilité connue au principe actif ou à l'un des excipients. Ne pas administrer aux animaux âgés de moins de 6 semaines.

### **4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible**

Aucune

### **4.5 Précautions particulières d'emploi**

#### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

En cas d'effets secondaires, le traitement doit être arrêté. Évitez l'emploi chez l'animal déshydraté, hypovolémique ou hypotendu, en raison des risques potentiels de toxicité rénale.

Les traitements prolongés doivent être effectués sous contrôle régulier du statut sanguin. Loxicom® 0.5 mg/ml ad us. vet. suspension orale pour chats ne doit pas être administré après une injection parentérale de méloxicam ou d'un autre AINS, car aucune donnée posologique appropriée n'a été établie pour le traitement ultérieur.

**Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux**

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) doivent de préférence éviter tout contact avec la suspension. En cas d'ingestion accidentelle, il est indispensable de consulter un médecin et de lui montrer la notice ou l'étiquette du médicament.

**4.6        Effets indésirables (fréquence et gravité)**

On doit généralement s'attendre à la survenue des effets indésirables typiques des anti-inflammatoires non stéroïdiens, tels que perte d'appétit, vomissements, diarrhée, sang occulte dans les selles (selles d'aspect goudronneux), apathie et défaillance rénale. Dans de très rares cas, des ulcères gastro-intestinaux et des augmentations des enzymes hépatiques ont été rapportées. Ces effets indésirables apparaissent généralement au cours de la première semaine de traitement et sont dans la plupart des cas transitoires. Ils disparaissent généralement à la suite de l'arrêt du traitement. Dans de très rares cas ils peuvent être sévères ou mortels.

En cas d'effets indésirables, il faut arrêter le traitement.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1'000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10'000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés).

**4.7        Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

L'innocuité du médicament vétérinaire pendant la gestation et la lactation n'a pas été établie.

**4.8        Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Les autres AINS, les diurétiques, les anticoagulants, les antibiotiques aminoglycosides et les molécules fortement liées aux protéines plasmatiques peuvent entrer en compétition pour cette liaison et conduire ainsi à des effets toxiques. Ne pas administrer Loxicom® conjointement avec d'autres AINS ou glucocorticoïdes. Éviter l'administration simultanée de substances potentiellement néphrotoxiques.

Un traitement préalable avec des substances anti-inflammatoires peut entraîner l'apparition ou l'aggravation d'effets indésirables, il est donc recommandé d'observer un arrêt de ces traitements anti-inflammatoire d'au moins 24 heures avant de débuter le traitement. Cette période sans médicament doit toutefois prendre en compte les propriétés pharmacologiques des produits utilisés précédemment.

#### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Loxicom® 0.5 mg/ml ad us. vet. est à administrer avec la nourriture ou directement dans la bouche. Le traitement initial consiste à administrer une dose unique de 0.1 mg de méloxicam par kg de poids corporel (correspondant à 0.8 ml par 4 kg de poids corporel) le premier jour. Le traitement est poursuivi par l'administration orale une fois par jour (à intervalle de 24 heures) d'une dose d'entretien de 0.05 mg de méloxicam par kg de poids corporel (correspondant à 0.4 ml par 4 kg de poids corporel).

Il est important de veiller soigneusement à l'exactitude de la dose. Ne pas dépasser la dose recommandée. La durée du traitement dépend de l'évolution clinique des troubles. On observe généralement une réponse clinique dans les 7 jours. Arrêter le traitement au plus tard après 14 jours si aucune amélioration clinique ne se manifeste.

#### *Mode d'emploi*

Bien agiter le flacon avant l'utilisation.

La suspension doit être administrée à l'aide de la seringue fournie dans l'emballage.

Administration à l'aide d'une seringue doseuse : La seringue s'adapte sur le flacon et est graduée en kg correspondant à la dose d'entretien de 0.05 mg de méloxicam par kg de poids corporel. Le premier jour, il faudra administrer le double du dosage initial.

Administrer avec la nourriture ou directement dans la bouche.

Éviter de contaminer le produit lors de l'utilisation.

#### **4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

Le méloxicam possède une marge thérapeutique étroite chez le chat. Les signes cliniques de surdosage peuvent être observés pour des niveaux de surdosage relativement faibles. En cas de surdosage, des effets indésirables tels que listés à la rubrique 4.6 sont attenus comme étant plus sévères et plus fréquents. En cas de surdosage, instaurer un traitement symptomatique.

#### **4.11 Temps d'attente**

Sans objet.

## **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique : Produits anti-inflammatoires et antirhumatismaux non stéroïdiens (oxicams)

Code ATCvet : QM01AC06

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Le méloxicam est un anti-inflammatoire non stéroïdien de la famille des oxicams. Il inhibe la synthèse des prostaglandines, ce qui lui confère des propriétés anti-inflammatoire, antalgique, antiexsudative et antipyrétique. Il inhibe l'infiltration leucocytaire dans les tissus enflammés et prévient les lésions cartilagineuses et osseuses inflammatoires. À un moindre degré, il inhibe également l'agrégation plaquettaire induite par le collagène. Les études *in vitro* et *in vivo* ont démontré que le méloxicam inhibe davantage la cyclooxygénase-2 (COX-2) que la cyclooxygénase-1 (COX-1).

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

#### ***Absorption***

Si l'animal est à jeun au moment de l'administration, les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes en environ 3 heures. Si le chat a été nourri juste avant l'administration, l'absorption peut être légèrement retardée. Si la double dose d'entretien est administrée le premier jour de la médication, les concentrations plasmatiques à l'état d'équilibre sont atteintes après 2 jours (48 heures).

#### ***Distribution***

Aux doses thérapeutiques recommandées, il existe une corrélation linéaire entre la dose administrée et la concentration plasmatique. La liaison du méloxicam aux protéines plasmatiques est d'environ 97 %.

#### ***Métabolisme***

Le méloxicam se retrouve principalement dans le plasma. Il est principalement excrété par voie biliaire. Les urines contiennent que des traces de produit inchangé. Le méloxicam est métabolisé en un dérivé alcool, un dérivé acide et quelques métabolites polaires. Il a été démontré que tous les principaux métabolites sont pharmacologiquement inactifs.

#### ***Excrétion***

La demi-vie d'élimination du méloxicam est de 24 heures. Près de 75 % de la dose administrée se retrouve dans les fèces, le reste étant excrété par voie urinaire.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Pas de données disponibles

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Benzoate de sodium (E211)

Glycérol

Povidone K30

Gomme de xanthane

Phosphate monosodique dihydraté

Phosphate disodique dihydraté

Acide citrique anhydre

Emulsion de siméthicone USP

Eau purifiée

### **6.2 Incompatibilités majeures**

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires car aucune étude de compatibilité n'a été réalisée.

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 6 mois.

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention «Exp.».

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

Conserver à température ambiante (15- 25°C). Conserver le médicament hors de la portée des enfants.

### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon de polyéthylène téréphthalate de 5 ml et 15 ml avec bouchon de sécurité enfant en PEHD/PEBD dans une boîte pliante. Une seringue-doseuse en polyéthylène/polypropylène de 1 ml est fournie avec chaque flacon et est graduée en kg de poids corporel pour les chats (0.5 kg à 10 kg). Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**6.6      Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**7.        TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

ufamed AG  
Kornfeldstrasse 2  
CH-6210 Sursee  
+41 (0)58 434 46 00  
info@ufamed.ch

**ufamed**

**8.        NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Swissmedic 62'424 002    5 ml

Swissmedic 62'424 001    15 ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

**9.        DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation : 27.12.2012

Date du dernier renouvellement : 04.08.2022

**10.       DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

01.11.2022

**INTERDICTION DE VENTE, DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sans objet.