

METACOX[®] 1 mg / 2.5 mg ad us. vet.

Comprimés à croquer pour chiens Meloxicamum

fr Notice d'emballage

Information pour les détenteurs d'animaux

Information professionnelle destinée au personnel médical, voir www.tierarzneimittel.ch

1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :
Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berne
Fabricant responsable de la libération des lots :
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Irlande

2. Dénomination du médicament vétérinaire

Metacox 1 mg / 2.5 mg ad us. vet., comprimés à croquer

3. Substances actives et autres composants

1 comprimé à croquer contient :

Substance active :

Méloxicam

1 mg (Metacox 1 mg) / 2.5 mg (Metacox 2.5 mg)

Comprimés à croquer jaune clair, bisécables

4. Indications

Réduction de l'inflammation et de la douleur lors de troubles aigus et chroniques de l'appareil locomoteur chez le chien selon l'avis d'un vétérinaire

5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux atteints d'ulcérations ou d'hémorragies gastro-intestinales, d'insuffisances hépatique, cardiaque ou rénale.

Ne pas utiliser chez des animaux souffrant de troubles de la coagulation.

Ne pas administrer aux chiens âgés de moins de 6 semaines ou de moins de 4 kg.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à un autre composant.

6. Effets indésirables

Des effets indésirables comme perte d'appétit, vomissements, diarrhée, léthargie et insuffisance rénale ont été rapportés peu fréquents. De très rares cas de diarrhée hémorragique, de vomissements de sang, d'ulcération gastro-intestinale et d'augmentation des enzymes hépatiques ont été rapportés. Ces effets indésirables apparaissent généralement au cours de la première semaine de traitement. Ils sont la plupart du temps transitoires et disparaissent à la suite de l'arrêt du traitement, mais ils peuvent dans des cas isolés être sévères ou engager le pronostic vital.

Si des effets indésirables apparaissent, le traitement devra être interrompu et l'avis d'un vétérinaire demandé. 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)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. Espèce cible

Chien

8. Posologie pour chaque espèce, voie et mode d'administration

Traitement initial chez le chien : administrer une dose de 0.2 mg de méloxicam par kg de poids corporel le premier jour du traitement.

Le traitement se poursuivra par l'administration orale d'une dose d'entretien représentant la moitié de la dose initiale, soit 0.1 mg de méloxicam par kg de poids corporel une fois par jour (à intervalles de 24 heures) (voir tableau).

Chaque comprimé à croquer contient 1 mg ou 2.5 mg de méloxicam, soit la dose d'entretien journalière pour un chien de 10 kg, respectivement de 25 kg.

Chaque comprimé à croquer peut être divisé en deux pour un dosage précis adapté au poids de l'animal. Les comprimés à croquer Metacox peuvent être administrés avec ou sans nourriture. Ils sont généralement mangés volontairement par les chiens.

Schéma de dosage pour le traitement d'entretien :

Poids corporel (kg)	Nombre de comprimés à croquer		mg/kg
	1 mg	2.5 mg	
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

L'utilisation de Metacox suspension orale pour chiens permet un dosage plus précis. Chez les chiens de moins de 4 kg, l'utilisation de Metacox suspension orale est recommandée.

La réponse clinique se manifeste généralement dans les 3 à 4 jours. En l'absence d'amélioration clinique, le traitement doit être arrêté au bout de 10 jours maximum.

9. Conseils pour une administration correcte

Une attention particulière doit être accordée à l'exactitude du dosage. Veuillez suivre attentivement les instructions de votre vétérinaire.

10. Temps d'attente

Sans objet

11. Conditions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver en dessous de 25°C.

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur l'emballage.

12. Mises en garde particulières

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Veiller à un approvisionnement suffisant en liquide durant le traitement. Lors de traitements prolongés le vétérinaire doit contrôler régulièrement la formule sanguine.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Il se peut que les chiens recherchent les comprimés à croquer Metacox de manière ciblée et en avalent une quantité excessive. Les comprimés à croquer doivent donc être conservés hors de portée des animaux.

Éviter l'emploi chez l'animal déshydraté, ayant un volume sanguin insuffisant ou une tension artérielle trop basse en raison des risques potentiels de toxicité rénale. Comme pour tous les anti-inflammatoires non stéroïdiens, le traitement d'animaux âgés et faibles est associé à un risque accru. Si l'utilisation du médicament ne peut pas être évitée, une surveillance médicale stricte doit être instaurée.

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

Ne pas administrer aux femelles gestantes ou allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

La combinaison de Metacox comprimés à croquer avec d'autres médicaments peut conduire à des effets toxiques. Ne pas administrer Metacox comprimés à croquer conjointement avec d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens ou des glucocorticoides.

Un traitement préalable avec des substances anti-inflammatoires peut entraîner l'apparition ou l'aggravation des effets indésirables. Il est donc recommandé d'observer une période libre de tels médicaments pendant au moins 24 heures avant d'instaurer le traitement. Pour déterminer la période libre, le vétérinaire doit toutefois prendre en compte les propriétés pharmacologiques des médicaments utilisés précédemment.

En cas de surdosage le vétérinaire doit instaurer un traitement symptomatique.

13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. Date de la dernière notice approuvée

26.02.2020

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch

15. Informations supplémentaires

Metacox 1 mg, carton de 100 comprimés à croquer

Metacox 2.5 mg, carton de 100 comprimés à croquer

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 65'143

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.