

Loxicom 1mg μασώμενα δισκία για σκύλους Loxicom 2,5 mg μασώμενα δισκία για σκύλους

ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΚΑΤΟΧΟΣ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΕΛΕΥΘΕΡΩΣΗ ΠΑΡΤΙΔΑΣ, ΕΑΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΣ.

Κάτοχος της άδειας κυκλοφορίας
Norbrook Laboratories Limited
Station Works
Newry, Co. Down,
BT35 6JP
United Kingdom

Παραγωγός για την απελευθέρωση παρτίδας
Norbrook Laboratories Limited
Armagh Road,
Newry, Co. Down,
BT35 6JP
United Kingdom

ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ

Loxicom 1mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Loxicom 2,5 mg μασώμενα δισκία για σκύλους
Meloxicam

ΠΟΣΟΤΙΚΗ ΚΑΙ ΠΟΙΟΤΙΚΗ ΣΥΝΘΕΣΗ

Ανοιχτού καφέ χρώματος ωειδές αμφικυρτο δισκίο με εγχάραξη από την μπροστινή πλευρά και επίπεδο από την άλλη πλευρά
Κάθε μασώμενο δισκίο περιέχει:
Meloxicam 1 mg ή
Meloxicam 2,5 mg

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Ανακούφιση της φλεγμονής και του πόνου σε οξείες και χρόνιες μυοσκελετικές διαταραχές σε σκύλο.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ

Να μη χρησιμοποιείται σε έγκυα ή γαλουχούντα ζώα.
Να μη χρησιμοποιείται σε ζώα με γαστρεντερικές διαταραχές όπως ερεθισμοί και αιμορραγία, μειωμένη ηπατική, καρδιακή ή νεφρική λειτουργία και αιμορραγικές διαταραχές.
Να μη χρησιμοποιείται σε σκύλους ηλικίας μικρότερης των 6 εβδομάδων και βάρους λιγότερο από 4kg.
Να μη χρησιμοποιείται σε περιπτώσεις υπερευαισθησίας στη δραστική ουσία ή σε κάποιο από τα έκδοχα.

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ

Τυπικές ανεπιθύμητες ενέργειες των ΜΣΑΦ (μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα) όπως ανορεξία, εμετός, διάρροια, αιμορραγικά κόπρανα, απάθεια και νεφρική ανεπάρκεια έχουν αναφερθεί περιστασιακά.
Αυτές οι ανεπιθύμητες ενέργειες παρατηρούνται γενικά την πρώτη εβδομάδα της θεραπείας και στις περισσότερες περιπτώσεις είναι παροδικές και παρέχονται μετά τον τερματισμό της θεραπείας αλλά σε πολύ σπάνιες περιπτώσεις μπορεί να είναι σοβαρές ή θανατηφόρες.

ΕΙΔΟΣ ΖΩΟΥ

σκύλος

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΤΟ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΟΔΟΣ (ΟΙ) ΚΑΙ ΤΡΟΠΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ

Αρχική αγωγή με μοναδική δόση 0,2 mg μελοξικάμη/κg σ.β. την πρώτη ημέρα. Η θεραπεία θα πρέπει να συνεχίζεται άπαξ ημερησίως με χορήγηση από το στόμα (με 24ωρα μεσοδιαστήματα) με δόση συντήρησης των 0.1 mg μελοξικάμη/κg σ.β. Εναλλακτική θεραπεία μπορεί να αρχίζει με ενέσιμο διάλυμα που περιέχει 5mg μελοξικάμη/ κl

Κάθε μασώμενη ταμπλέτα περιέχει 1 mg ή 2.5 mg μελοξικάμη, τα οποία αντιστοιχούν στην καθημερινή δόση συντήρησης για ένα σκυλί σωματικού βάρους 10 kg, ή ένα σκυλί σωματικού βάρους 25 kg, αντίστοιχα.
Κάθε μασώμενη ταμπλέτα μπορεί να σπάσει στη μέση για την ακριβή χορήγηση της δόσης σύμφωνα με το σωματικό βάρος του ζώου. Οι ταμπλέτες μπορούν να χορηγηθούν με ή χωρίς τροφή, είναι αρωματικές και τα περισσότερα σκυλιά τα λαμβάνουν εθελούσια.

Δόση συντήρησης:

Σωματικό Βάρος (kg)	Αριθμός μασώμενων δισκίων 1 mg	Αριθμός μασώμενων δισκίων 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

Μπορεί να ληφθεί υπ' όψιν το ενδεχόμενο χρήσης εναιωρήματος μελοξικάμη για χορήγηση από το στόμα, για τα σκυλιά, για μια ακριβέστερη χορήγηση της δόσης. Συστήνεται η χρήση ενός εναιωρήματος για χορήγηση από το στόμα, για τα σκυλιά που ζυγίζουν λιγότερο από 4 kg.

Κλινική ανταπόκριση παρατηρείται σε 3-4 ημέρες. Η θεραπεία θα πρέπει να διακοπεί μετά από 10 ημέρες εάν δεν παρατηρηθεί καμία κλινική βελτίωση.

ΟΔΗΓΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗ ΣΩΣΤΗ ΧΟΡΗΓΗΣΗ

Για να εξασφαλιστεί η χορήγηση της σωστής δόσης το βάρος του ζώου πρέπει να υπολογίζεται με όσο το δυνατόν μεγαλύτερη ακρίβεια για να αποφευχθεί υποδοσολογία ή υπερδοσολογία.

ΧΡΟΝΟΣ ΑΝΑΜΟΝΗΣ

Δεν απαιτείται.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΘΗΚΕΥΣΗ

Να φυλάσσεται σε θέση που δεν βλέπουν και δεν προσεγγίζουν τα παιδιά.

Να μην αποθηκεύεται άνω των 25°C.

Να αποθηκεύεται στην πρωτότυπη συσκευασία για να προστατεύεται από το φως.

Διάρκεια ζωής των μισών δισκίων : 24 ώρες.

Να μην χρησιμοποιείται μετά τη ημερομηνία λήξης που αναφέρεται στην ετικέτα.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ.

Εάν παρατηρηθούν ανεπιθύμητες ενέργειες, η θεραπεία θα πρέπει να διακόπτεται και θα πρέπει να ζητείται κτηνιατρική συμβουλή.
Αποφύγετε τη χρήση σε κάθε αφυδατωμένο, υπογκαιμικό ή υποτασικό ζώο, λόγω του ότι υπάρχει εν δυνάμει ο κίνδυνος νεφρικής τοξικότητας.

Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν για σκύλους δεν πρέπει να χρησιμοποιείται σε γάτες λόγω του ότι δεν είναι κατάλληλο για χρήση σε αυτό το είδος. Για τις γάτες, θα πρέπει να χρησιμοποιείται το Loxicom 0,5 mg/ml διάλυμα για χρήση από το στόμα για γάτες.

Άτομα με γνωστή υπερευαισθησία σε μη στεροειδή αντιφλεγμονώδη φάρμακα (ΜΣΑΦ) θα πρέπει να αποφεύγουν την επαφή με το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν.
Σε περίπτωση κατάποσης από ατύχημα, ζητήστε αμέσως ιατρική συμβουλή και δείξτε το φύλλο οδηγιών ή την ετικέτα στον γιατρό.

Η ασφάλεια του κτηνιατρικού φαρμακευτικού προϊόντος δεν έχει αποδειχτεί κατά τη διάρκεια της κύησης και γαλουχίας (δείτε τις αντενδείξεις).

Άλλα ΜΣΑΦ, διουρητικά, αντιπηκτικά, αμινογλυκοσίδες, αντιβιοτικά και ουσίες με μεγάλο βαθμό σύνδεσης με τις πρωτεΐνες μπορεί να ανταγωνίζονται για τη σύνδεση και έτσι οδηγούν σε τοξικά αποτελέσματα. Αυτό το κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν δεν θα πρέπει να χορηγείται από κοινού με άλλα ΜΣΑΦ ή γλυκοκορτικοστεροειδή.

Προηγούμενη αγωγή με αντιφλεγμονώδεις ουσίες μπορεί να έχει ως αποτέλεσμα πρόσθετα ή αυξημένα ανεπιθύμητα αποτελέσματα και μία περίοδος ελεύθερη από αγωγή με κάποιο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν θα πρέπει να έχει τηρηθεί το λιγότερο για 24 ώρες πριν την έναρξη της αγωγής. Κατά την ελεύθερη περίοδο από αγωγή, θα πρέπει να ληφθούν υπόψη οι φαρμακολογικές ιδιότητες των προϊόντων που χρησιμοποιήθηκαν προηγουμένως

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΡΡΙΨΗ ΑΧΡΗΣΙΜΟΠΟΙΗΤΟΥ Ή ΑΧΡΗΣΤΟΥ ΥΛΙΚΟΥ, ΕΑΝ ΥΠΑΡΧΟΥΝ

Κάθε αχρησιμοποίητο κτηνιατρικό φαρμακευτικό προϊόν ή άλλα υλικά που προέρχονται από τη χρήση του προϊόντος θα πρέπει να απορρίπτονται σύμφωνα με την ισχύουσα εθνική νομοθεσία.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΙΑΣ ΕΓΚΡΙΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ ΧΡΗΣΗΣ

10/02/2009

ΑΛΛΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ

Καρτέλες διαφανείς των 10 δισκίων ανά καρτέλα σε κουτιά που περιέχουν 10, 20, 100 ή 500 ταμπλέτες.

Μπορεί να μην είναι στην αγορά όλες οι συσκευασίες.

Τοπικός αντιπρόσωπος:

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ, Φλέμιγκ 15, Μαρούσι 15123

03918601

Norbrook 

Client Artwork Approval - Proof 4 - Norbrook Designer: Mary Fegan (14/05/2012)		Norbrook Artwork Department Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP Tel: +44 (0) 28 3026 4435 Fax: +44 (0) 28 3026 6499 E-mail: mary.fegan@norbrook.co.uk	
Customer.....	Hellafarm	COLOURS USED:	
Country.....	Greece	<input checked="" type="checkbox"/> PMS Black	<input type="checkbox"/>
Product	Loxicom 1mg Chewable Tablets	<input checked="" type="checkbox"/> PMS 072	<input type="checkbox"/>
Volume	Insert	<input type="checkbox"/>	<input type="checkbox"/>
Resource Code	039186	PLEASE READ THIS IMPORTANT INFORMATION: Please ensure this proof matches your artwork requirements. Please check all aspects of the proof i.e. text, fonts, spelling, colours, size, construction, copy position, barcodes, pharma codes, orientation of graphics etc. Mark clearly any amendments which you identify. Receiving the signed approval of this proof will authorise Norbrook Laboratories to proceed with your order. Norbrook Laboratories will not be liable for the costs of an order produced where any amendments required were not identified on the signed proof. Please return the signed approval at your earliest convenience to enable us to proceed with the order and meet your requested delivery date.	
Revision Level	l01	CUSTOMER APPROVAL (PLEASE SIGN)	
Pharma Code.....	n/a	Signature: _____	
Barcode.....	n/a	Print Name: _____	
Dimensions	148 x 210mm	Date: _____	
Keyline (Die) Ref.	n/a		