

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Metacam 20 mg/ml

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her ml:

Aktif madde:

Meloksikam.....20 mg

Yardımcı maddeler:

Antimikrobiyal koruyucu: Etanol 150 mg içerir.

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Steril, sarı renkli ve berrak bir enjeksiyonluk enjeksiyonluk çözelti

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır ve at

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Sığır

-Antibiyotik tedavisi ile birlikte akut solunum sistemi enfeksiyonlarında klinik belirtilerin hafifletilmesi,

-Bir haftalıktan büyük buzağı ve laktasyonda olmayan genç sığırlarda oral rehidrasyon tedavisi ile birlikte diare belirtilerinin azaltılması,

-Buzağılarda boynuz operasyonlarından sonra operasyon sonrası ağrının hafifletilmesi,

- Akut mastit tedavisinde, antibiyotik tedavisi ile birlikte yardımcı tedavisi.

At

-Hem akut hem de kronik kas-iskelet rahatsızlıklarında ağrının ve ağrının giderilmesi,

-At koliği ile ilişkili ağrının hafifletilmesi.

4.3 Kontrendikasyonlar

Gebe veya süt veren atlarda kullanılmaz.

6 haftalıktan küçük atlarda kullanılmaz.

Karaciğer, kalp veya böbrek fonksiyonlarında bozukluk ve hemorajik bozukluklardan muzdarip hayvanlarda veya ülserojenik gastrointestinal lezyon kanıtı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayınız.

Sığırlarda ishal tedavisi için bir haftadan küçük hayvanlarda kullanmayınız.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Buzağılarda boynuz operasyonundan 20 dakika önce meloksikam ile tedavi, ameliyat sonrası ağrıyı azaltır. Tek başına, boynuz operasyonu operasyonu sırasında yeterli ağrının giderilmesini sağlamaz. Ameliyat sırasında yeterli ağrı giderimi elde etmek için uygun bir analjezikle birlikte ilaç tedavisi gereklidir.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

Olumsuz reaksiyonlar meydana gelirse, tedavi kesilmeli ve bir veteriner hekimin tavsiyesi alınmalıdır.

Potansiyel renal toksisite riski nedeniyle, aşırı derecede susuz kalmış, hipovolemik veya parenteral rehidrasyon gerektiren hipotansif hayvanlarda kullanmaktan kaçınınız.

At kolik tedavisinde kullanıldığında ağrının yetersiz rahatlaması durumunda, cerrahi müdahaleye gerek olduğunu gösterebileceğinden tanı dikkatli bir şekilde yeniden değerlendirilmelidir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon ağrısına neden olabilir. Steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçlara (NSAID'ler) karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, bu ürün ile temastan kaçınmalıdır.

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon durumunda, derhal tıbbi yardım alın ve prospektüs veya etiketi doktora gösteriniz. Bu ürün, göz tahrişine neden olabilir. Göz ile teması halinde hemen bol su ile yıkayınız.

Meloksikam, fetüse ve doğmamış çocuğa zararlı olabilir. **HAMİLE VEYA DOĞURGANLIK ÇAĞINDAKİ KADINLAR BU ÜRÜNÜ UYGULAMAMALIDIR.**

(iii) Diğer uyarılar

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

Sığır

Deri altı, kas içi ve ven içi uygulama iyi tolere edilir; Klinik çalışmalarda tedavi edilen sığırların% 10'undan daha azında deri altı uygulamayı takiben enjeksiyon bölgesinde sadece hafif bir geçici şişme gözlenmiştir.

Çok seyrek olarak, ciddi olabilen (ölümcül dâhil) anafilaktoid reaksiyonlar meydana gelebilir ve semptomatik olarak tedavi edilmelidir.

At

Enjeksiyon bölgesinde yaygın olmayan geçici bir şişlik meydana gelebilir, ancak müdahale olmadan düzelir.

Olumsuz reaksiyonlar meydana gelirse, tedavi kesilmeli ve bir veteriner hekimin tavsiyesi alınmalıdır.

Yan etki sıklık bildiriminde şu çevirim kullanılmaktadır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)
- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Sığırlarda gebelikte kullanılabilir. Gebe veya süt veren atlarda kullanılmaz.

4.8 Diğer ilaçlarla etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Glukokortikosteroidlerle, diğer steroidal olmayan antiinflamatuvar ilaçlarla veya antikoagülan ajanlarla aynı anda uygulamayınız.

Diğer NSAID'ler, diüretikler, antikoagülanlar, aminoglikozid antibiyotikler ve proteinlere yüksek oranda bağlanan olan maddeler bağlanma için rekabet edebilir ve dolayısıyla toksik etkilere yol açabilir.

Potansiyel nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. Anestezi riski olan hayvanlarda (örn. Yaşlı hayvanlar) anestezi sırasında ven içi veya subkutanöz sıvı tedavisi dikkate alınmalıdır. Anestezikler ve diğer NSAID ile birlikte uygulandığında, böbrek fonksiyonu riski göz ardı edilemez.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

Sığır:

-0.5 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda (yani 2.5 ml/100 kg vücut ağırlığı) antibiyotik tedavisi veya uygun şekilde oral rehidrasyon tedavisi ile kombinasyon halinde tek deri altı veya ven içi enjeksiyon şeklinde kullanılır.

- Ameliyat sonrası ağrının azaltılması:

Ameliyattan önce 0,4 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 0,4 ml/5 kg vücut ağırlığı) dozunda tek kas içi enjeksiyon.

Uygun bir dozlama cihazının kullanılması ve vücut ağırlığının dikkatli bir şekilde tahmin edilmesi dâhil olmak üzere dozlamamanın doğruluğu konusunda özel dikkat gösterilmelidir.

Kullanım sırasında kontaminasyondan kaçınınız.

At:

0.6 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 3.0 ml/100 kg vücut ağırlığı) dozunda tek ven içi enjeksiyon.

Hem akut hem de kronik kas-iskelet bozukluklarında yangının hafifletilmesi ve ağrının giderilmesinde enjeksiyon uygulanmasından 24 saat sonra süspansiyon formundaki meloksikam içeren ürünler kullanılabilir.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi başlatılmalıdır.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

İlaç uygulanmasından itibaren 15 gün süre ile sığırlar kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi 5 gün (10 saım)'dır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Non-steroid antiinflamatuvar ve antiromatizmalar, oksikamlar, meloksikam

ATC-Vet kodu: QM01AC06

5.1 Farmakodinamik özellikler

Meloksikam, prostaglandin sentezini inhibe ederek etki gösteren, böylece anti-enflamatuar, anti-eksüdatif, analjezik ve antipiretik özellikler gösteren, oxicam sınıfının steroidal olmayan anti-enflamatuvarıdır (NSAID). Meloksikam ayrıca, buzağılarda ve domuzlarda E. coli endotoksin uygulamasıyla indüklenen tromboksan B2 üretimini inhibe ettiği gösterildiğinden anti-endotoksik özelliklere sahiptir.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Sığır

Tek bir deri altı dozu olan 0,5 mg meloksikam/kg sonrası, genç sığırlarda 7,7 saat sonra 2,1 µg/ml Cmax değerlerine ulaşıldı.

0,4 mg meloksikam/kg'lık tek kas içi dozları takiben, domuzlarda 1 saat içinde 1,1 ila 1,5 µg/ml'lik bir Cmax değerine ulaşılmıştır.

Meloksikamın %98'den fazlası plazma proteinlerine bağlanır. En yüksek meloksikam konsantrasyonları karaciğer ve böbrekte bulunur. İskelet kası ve yağda nispeten düşük konsantrasyonlar tespit edilebilir.

Meloksikam ağırlıklı olarak plazmada bulunur. Sığırlarda meloksikam aynı zamanda süt ve safrada önemli bir atılım ürünüdür, oysa idrar sadece ana bileşiğin eserlerini içerir. Meloksikam bir alkole, bir asit türevine ve çeşitli polar metabolitlere metabolize olur. Tüm ana metabolitlerin farmakolojik olarak inaktif olduğu gösterilmiştir. Atlarda metabolizması araştırılmamıştır.

Meloksikam, genç sığırlarda deri altı enjeksiyondan sonra 26 saatlik bir yarılanma ömrü ile elimine edilir.

Atlarda ven içi uygulamadan sonra 8.5 saatlik bir yarılanma ömrü ile elimine edilir. Verilen dozun yaklaşık %50'si idrar ile kalanı dışkı ile atılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Etanol

Poloksamer 188

Makrogol 300

Glisin

Disodyum edetat

Sodyum hidroksit

Hidroklorik asit

Meglumin

Enjeksiyonluk su

6.2 Geçimsizlikler

Diğer tıbbi ürünler karıştırılarak kullanılmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 3 yıl.

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün.

Kullanım süresince tıpa 45 kez delinebilir.

6.4 Muhafaza şartları

Dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında muhafaza edilmelidir.

6.5 Birincil ambalajın niteliđi ve kompozisyonu

Karton kutu içerisinde prospektüsüyle birlikte 20 ml, 12 x 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml ve 6 x 250 ml'lik Tip I, renksiz cam flakonlarda sunulmaktadır. Flakonlar gri klorobütil kauçuk tıpa ve alüminyum kapııonla kapatılmııtır.

6.6 Kullanılmıı veya arta kalan ürünün imhasına iliıkin özel önlemler

Kullanılmamıı veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Boehringer Ingelheim İlaç Ticaret A.ı. Esentepe Mah. Harman 1 Sokak NidaKule Levent No: 7-9 Kat: 15/16 řiřli- İstanbul

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

01/055

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

İlk verilme tarihi: 05.12.2007

10. METİN DEđİřİKLİK TARİHİ

07.08.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanır
METACAM 20 mg/ml
Enjeksiyonluk Çözelti
Veteriner Non-Steroid Antiinflamatuvar

BİLEŞİMİ

Metacam 20 mg/ml Enjeksiyonluk Çözelti; steril, sarı renkli ve berrak bir enjeksiyonluk çözeltilidir, her ml'sinde 20 mg Meloksikam ve antimikrobiyal koruyucu madde olarak 150 mg Etanol içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLERİ

Meloksikam, prostaglandin sentezini inhibe ederek etki gösteren, böylece anti-enflamatuar, anti-eksüdatif, analjezik ve antipiretik özellikler gösteren, oxicam sınıfının steroidal olmayan anti-enflamatuardır (NSAID). Meloksikam ayrıca, buzağılarda ve domuzlarda E. coli endotoksin uygulamasıyla indüklenen tromboksan B2 üretimini inhibe ettiği gösterildiğinden anti-endotoksik özelliklere sahiptir.

Sığır

Tek bir deri altı dozu olan 0,5 mg meloksikam/kg sonrası, genç sığırlarda 7,7 saat sonra 2,1 µg/ml Cmax değerlerine ulaşıldı.

0,4 mg meloksikam/kg'lık tek kas içi dozları takiben, domuzlarda 1 saat içinde 1,1 ila 1,5 µg/ml'lik bir Cmax değerine ulaşılmıştır.

Meloksikamın %98'den fazlası plazma proteinlerine bağlanır. En yüksek meloksikam konsantrasyonları karaciğer ve böbrekte bulunur. İskelet kası ve yağda nispeten düşük konsantrasyonlar tespit edilebilir.

Meloksikam ağırlıklı olarak plazmada bulunur. Sığırlarda meloksikam aynı zamanda süt ve safrada önemli bir atılım ürünüdür, oysa idrar sadece ana bileşiğin eserlerini içerir. Meloksikam bir alkole, bir asit türevine ve çeşitli polar metabolitlere metabolize olur. Tüm ana metabolitlerin farmakolojik olarak inaktif olduğu gösterilmiştir. Atlarda metabolizması araştırılmamıştır.

Meloksikam, genç sığırlarda deri altı enjeksiyondan sonra 26 saatlik bir yarılanma ömrü ile elimine edilir.

Atlarda ven içi uygulamadan sonra 8.5 saatlik bir yarılanma ömrü ile elimine edilir. Verilen dozun yaklaşık %50'si idrar ile kalanı dışkı ile atılır.

KULLANIM SAHASI / ENDİKASYONLAR

Sığır ve at

Sığır

-Antibiyotik tedavisi ile birlikte akut solunum sistemi enfeksiyonlarında klinik belirtilerin hafifletilmesi,

-Bir haftalıktan büyük buzağı ve laktasyonda olmayan genç sığırlarda oral rehidrasyon tedavisi ile birlikte diare belirtilerinin azaltılması,

-Buzağılarda boynuz operasyonlarından sonra operasyon sonrası ağrının hafifletilmesi,

- Akut mastit tedavisinde, antibiyotik tedavisi ile birlikte yardımcı tedavisi.

At

-Hem akut hem de kronik kas-iskelet rahatsızlıklarında yangının ve ağrının giderilmesi,

-At koliği ile ilişkili ağrının hafifletilmesi.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Sığır:

-0,5 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda (yani 2,5 ml/100 kg vücut ağırlığı) antibiyotik tedavisi veya uygun şekilde oral rehidrasyon tedavisi ile kombinasyon halinde tek deri altı veya ven içi enjeksiyon şeklinde kullanılır.

-Ameliyat sonrası ağrının azaltılması:

Ameliyattan önce 0,4 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 0,4 ml/5 kg vücut ağırlığı) dozunda tek kas içi enjeksiyon.

Uygun bir dozlama cihazının kullanılması ve vücut ağırlığının dikkatli bir şekilde tahmin edilmesi dâhil olmak üzere dozlamamanın doğruluğu konusunda özel dikkat gösterilmelidir.

Kullanım sırasında kontaminasyondan kaçınınız.

At:

0,6 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 3,0 ml/100 kg vücut ağırlığı) dozunda tek ven içi enjeksiyon.

Hem akut hem de kronik kas-iskelet bozukluklarında yangının hafifletilmesi ve ağrının giderilmesinde enjeksiyon uygulanmasından 24 saat sonra süspansiyon formundaki meloksikam içeren ürünler kullanılabilir.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Buzağların boynuz operasyonundan 20 dakika önce meloksikam ile tedavi, ameliyat sonrası ağrıyı azaltır. Tek başına, boynuz operasyonu operasyonu sırasında yeterli ağrının giderilmesini sağlamaz. Ameliyat sırasında yeterli ağrı giderimi elde etmek için uygun bir analjezikle birlikte ilaç tedavisi gereklidir.

Olumsuz reaksiyonlar meydana gelirse, tedavi kesilmeli ve bir veteriner hekimin tavsiyesi alınmalıdır.

Potansiyel renal toksisite riski nedeniyle, aşırı derecede susuz kalmış, hipovolemik veya parenteral rehidrasyon gerektiren hipotansif hayvanlarda kullanmaktan kaçınınız.

At kolik tedavisinde kullanıldığında ağrının yetersiz rahatlaması durumunda, cerrahi müdahaleye gerek olduğunu gösterebileceğinden tanı dikkatli bir şekilde yeniden değerlendirilmelidir.

Gebelik ve Laktasyonda Kullanımı: Sığırlarda gebelikte kullanılabilir. Gebe veya süt veren atlarda kullanılmaz.

İSTENMEYEN ETKİLER

Sığır

Deri altı, kas içi ve ven içi uygulama iyi tolere edilir; Klinik çalışmalarda tedavi edilen sığırların % 10'undan daha azında deri altı uygulamayı takiben enjeksiyon bölgesinde sadece hafif bir geçici şişme gözlenmiştir.

Çok seyrek olarak, ciddi olabilen (ölümcül dâhil) anafilaktoid reaksiyonlar meydana gelebilir ve semptomatik olarak tedavi edilmelidir.

At

Enjeksiyon bölgesinde yaygın olmayan geçici bir şişlik meydana gelebilir, ancak müdahale olmadan düzelir.

Olumsuz reaksiyonlar meydana gelirse, tedavi kesilmeli ve bir veteriner hekimin tavsiyesi alınmalıdır.

Yan etki sıklık bildiriminde şu çevirim kullanılmaktadır;

- Çok yaygın (10 hayvanda 1'den fazla)

- Yaygın (100 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Yaygın olmayan (1.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Seyrek (10.000 hayvanda 1'den fazla fakat 10'dan az)
- Çok seyrek (10,000 hayvanda 1'den az)

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Glukokortikosteroidlerle, diğer steroidal olmayan antiinflamatuvar ilaçlarla veya antikoagülan ajanlarla aynı anda uygulamayınız.

Diğer NSAID'ler, diüretikler, antikoagülanlar, aminoglikozid antibiyotikler ve proteinlere yüksek oranda bağlanan olan maddeler bağlanma için rekabet edebilir ve dolayısıyla toksik etkilere yol açabilir.

Potansiyel nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. Anestezi riski olan hayvanlarda (örn. Yaşlı hayvanlar) anestezi sırasında ven içi veya subkutanöz sıvı tedavisi dikkate alınmalıdır. Anestezikler ve diğer NSAID ile birlikte uygulandığında, böbrek fonksiyonu riski göz ardı edilemez.

Diğer tıbbi ürünler karıştırılarak kullanılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Doz aşımı durumunda semptomatik tedavi başlatılmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç uygulanmasından itibaren 15 gün süre ile sığırlar kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi 5 gün (10 sağım)'dır.

KONTRENDİKASYONLARI

Gebe veya süt veren atlarda kullanılmaz.

6 haftalıktan küçük atlarda kullanılmaz.

Karaciğer, kalp veya böbrek fonksiyonlarında bozukluk ve hemorajik bozukluklardan muzdarip hayvanlarda veya ülserojenik gastrointestinal lezyon kanıtı olan hayvanlarda kullanmayınız.

Etkin maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine aşırı duyarlılık durumunda kullanmayınız.

Sığırlarda ishal tedavisi için bir haftadan küçük hayvanlarda kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Ürünü orijinal kutusu içerisinde muhafaza ediniz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon ağrıya neden olabilir. Steroid olmayan antiinflamatuvar ilaçlara (NSAID'ler) karşı aşırı duyarlılığı olduğu bilinen kişiler, bu ürün ile temastan kaçınılmalıdır.

Yanlışlıkla kendi kendine enjeksiyon durumunda, derhal tıbbi yardım alın ve prospektüs veya etiketi doktora gösteriniz.

Bu ürün, göz tahrişine neden olabilir. Göz ile teması halinde hemen bol su ile yıkayınız.

Meloksikam, fetüse ve doğmamış çocuğa zararlı olabilir. **HAMİLE VEYA DOĞURGANLIK ÇAĞINDAKİ KADINLAR BU ÜRÜNÜ UYGULAMAMALIDIR.**

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün süreyle kullanılabilir. Dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında muhafaza edilmelidir. Kullanım süresince tıpa 45 kez delinebilir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmamış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ

Karton kutu içerisinde prospektüsüyle birlikte 20 ml, 12 x 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml ve 6 x 250 ml'lik Tip I, renksiz cam flakonlarda sunulmaktadır. Flakonlar gri klorobütil kauçuk tıpa ve alüminyum kapüşonla kapatılmıştır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesiyle veteriner muayenehanelerinde ve eczanelerde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ :07.08.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO:
05.12.2007 - 11/055

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Boehringer Ingelheim İlaç Ticaret A.Ş. Esentepe Mah. Harman 1 Sokak NidaKule Levent No:
7-9 Kat: 15/16 Şişli- İstanbul
Tel.: 0 212 329 11 00 Faks: 0 212 329 11 01

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ

Labiana Life Sciences, S.A.
C7 Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228, Barselona İspanya

İç Ambalaj Etiketi (20 ml)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanır

METACAM 20 mg/ml

Enjeksiyonluk Çözelti

Veteriner Non-Steroid Antiinflatuvar

Her ml'sinde 20 mg Meloksikam ve antimikrobiyal koruyucu madde olarak 150 mg Etanol içerir.

Sığırlarda; 0.5 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda deri altı veya ven içi yolla,

Atlarda; 0.6 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda ven içi yolla uygulanır.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Sığır eti kalıntı arınma süresi 15 gün, sütü için ise 5 gün (10 sağımlı)'dır.

T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzni Tarih ve No: 17.03.2011-13/084

Pazarlama İzni Sahibi ve Adresi:

Boehringer Ingelheim İlaç Ticaret A.Ş.

Esentepe Mah. Harman 1 Sokak NidaKule Levent No:7-9 Kat:15/16 Şişli / İstanbul

Seri No :

Üretim Tarihi :

Son Kullanma Tarihi :

İç Ambalaj Etiketi (50 ml, 100 ml, 250 ml)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanır
METACAM 20 mg/ml
Enjeksiyonluk Çözelti
Veteriner Non-Steroid Antiinflatuvar

Her ml'sinde 20 mg Meloksikam ve antimikrobiyal koruyucu madde olarak 150 mg Etanol içerir.

Sığırlarda; 0.5 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda deri altı veya ven içi yolla,

Atlarda; 0.6 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda ven içi yolla uygulanır.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

İlaç uygulanmasından itibaren 15 gün süre ile sığırlar kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi 5 gün (10 sağımlı)'dır.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün süreyle kullanılabilir. Dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25⁰C'nin altında muhafaza edilmelidir. Kullanım süresince tıpa 45 kez delinebilir.

T.C. Tarım ve Orman Bakanlığı Pazarlama İzni Tarih ve No: 17.03.2011-13/084

Pazarlama İzni Sahibi ve Adresi:

Boehringer Ingelheim İlaç Ticaret A.Ş.

Esentepe Mah. Harman 1 Sokak NidaKule Levent No:7-9 Kat:15/16 Şişli / İstanbul

Seri No :
Üretim Tarihi :
Son Kullanma Tarihi :

Dış Ambalaj Etiketi (20 ml, 12x20 ml, 100 ml, 250 ml, 6x250 ml)

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanır
METACAM 20 mg/ml
Enjeksiyonluk Çözelti
Veteriner Non-Steroid Antiinflatuvar

Her ml'sinde 20 mg Meloksikam ve antimikrobiyal koruyucu madde olarak Etanol içerir.

Sığır:

-0.5 mg meloksikam/kg vücut ağırlığı dozunda (yani 2.5 ml/100 kg vücut ağırlığı) antibiyotik tedavisi veya uygun şekilde oral rehidrasyon tedavisi ile kombinasyon halinde tek deri altı veya ven içi enjeksiyon şeklinde kullanılır.

-Ameliyat sonrası ağrının azaltılması:

Ameliyattan önce 0,4 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 0,4 ml/5 kg vücut ağırlığı) dozunda tek kas içi enjeksiyon.

At:

0.6 mg Meloksikam/kg vücut ağırlığı (yani 3.0 ml/100 kg vücut ağırlığı) dozunda tek ven içi enjeksiyon.

İlaç uygulanmasından itibaren 15 gün süre ile sığırlar kesime gönderilmemelidir. Süt için kalıntı arınma süresi 5 gün (10sağım)'dır.

Kullanmadan önce prospektüsü okuyunuz.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz. Ürünü orijinal kutusu içerisinde muhafaza ediniz.

Raf ömrü imal tarihinden itibaren 3 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün süreyle kullanılabilir. Dondurulmadan ve buzdolabına konulmadan 25°C'nin altında muhafaza edilmelidir. Kullanım süresince tıpa 45 kez delinebilir.

Karton kutu içerisinde prospektüsüyle birlikte 20 ml, 12 x 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml ve 6 x 250 ml'lik Tip I, renksiz cam flakonlarda sunulmaktadır. Flakonlar gri klorobütil kauçuk tıpa ve alüminyum kapüşonla kapatılmıştır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİH VE NO:
05.12.2007 - 11/055

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

Boehringer Ingelheim İlaç Ticaret A.Ş. Esentepe Mah. Harman 1 Sokak NidaKule Levent No: 7-9 Kat: 15/16 Şişli- İstanbul

ÜRETİM YERİNİN ADI VE ADRESİ

Labiana Life Sciences, S.A.

C7 Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228, Barselona İspanya

Seri No	:
Üretim Tarihi	:
Son Kullanma Tarihi	:
KDV Dahil Perakende Satış Fiyatı	:

