



Dejando huella en la
Industria de la Salud Animal

MELOXIVET

1.0 mg, 2.5 mg, 4.0 mg tabletas

ANALGESICO Y ANTIINFLAMATORIO

Tabletas orales

Meloxicam

Antiinflamatorio no esteroidal

NÚMERO DE REGISTRO Q- 7972-081

FORMULA:

Meloxicam..... 1 mg.
Excipiente c.b.p..... 1 tableta.

NÚMERO DE REGISTRO Q- 7972-080

FORMULA:

Meloxicam..... 2.5 mg.
Excipiente c.b.p..... 1 tableta.

NÚMERO DE REGISTRO Q- 7972-079

FORMULA:

Meloxicam..... 4 mg.
Excipiente c.b.p..... 1 tableta.



PRESENTACIONES

MELOXIVET 1 mg caja con 30 tabletas

MELOXIVET 2.5 mg caja con 30 tabletas

MELOXIVET 4 mg caja con 30 tabletas

INDICACIONES

Meloxivet 1 mg es un antiInflamatorio no esteroidal útil para el tratamiento de los procesos inflamatorios en traumatismos. También posee actividad analgésica y antiinflamatoria efectiva en el tratamiento de la artritis, distensiones musculares y en enfermedades que cursan con dolor e inflamación.

Meloxivet 2.5 mg es un antiinflamatorio no esteroidal útil para el tratamiento de los procesos inflamatorios en traumatismos. También posee actividad analgésica y antiinflamatoria efectiva en el tratamiento de la artritis, distensiones musculares y en enfermedades que cursan con dolor e inflamación.

Meloxivet 4 mg es un antiInflamatorio no esteroidal útil para el tratamiento de los procesos inflamatorios en traumatismos. También posee actividad analgésica y antiinflamatoria efectiva en el tratamiento de la artritis, distensiones musculares y en enfermedades que cursan con dolor e inflamación.

MECANISMO DE ACCIÓN

El (meloxicam) es un fármaco antiinflamatorio no esteroídalo (AINEs) un ácido enólico del grupo oxicam que actúa inhibiendo la síntesis de prostaglandinas, ejerciendo de este modo efectos antiinflamatorios, analgésicos, antiexudativos y antipiréticos. Reduce la infiltración de leucocitos hacia el tejido inflamado. También inhibe, pero en menor grado, la agregación plaquetaria inducida por colágeno El meloxicam es un AINE que tiene una preferencia de acción sobre



Dejando huella en la
Industria de la Salud Animal

MELOXIVET

1.0 mg, 2.5 mg, 4.0 mg tabletas

ANALGESICO Y ANTIINFLAMATORIO

COX2¹ que sobre COX1² porque aunque hay una ligera afinidad hacia COX 1 su acción analgésica y antiinflamatoria está dada por su acción hacia COX2.

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINAMIA

Después de la ingestión por vía oral, hay una biodisponibilidad del 89%. Algunos estudios reportan que la absorción del meloxicam no se altera por las comidas ni con la administración de antiácidos. Vía parenteral los niveles máximos se producen alrededor de 1.5 horas después de la inyección, vía oral el pico es 5-8 horas. La concentración en equilibrio se obtiene a los 3-5 días después de la administración repetida a una dosis diaria.

Se une a proteínas plasmáticas hasta el 99% en gatos 97% en especial a la albúmina, y el volumen de distribución es de aproximadamente 0,27 L/kg y de 0.09 l/kg en gatos. El meloxicam es metabolizado a 4 sustancias inactivas, de ellas la más representativa es el 5'-carboxi meloxicam (60% de la dosis) y que proviene de la oxidación mediada por P450 sobre un metabolito inactivo anterior. Una parte importante del fármaco recircula vía entero-hepática. Estos metabolitos son eliminados en su gran mayoría por dos vías: la urinaria y la fecal, en la orina se puede encontrar bajas cantidades de fármaco inalterado, existe también la eliminación de meloxicam hacia la bilis o al intestino. La vida media de eliminación en perros en promedio es de 24 horas (rango: 12-36 horas).

Es necesario ajustar la dosis en pacientes con insuficiencia hepática de leve a moderada o insuficiencia renal. Use extrema precaución en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos ya que existe un potencial aumento del riesgo de toxicidad renal en desarrollo.

Aunque la inhibición de la COX es común a todos los fármacos de la familia, es necesario establecer que el meloxicam es inhibidor preferencial de la COX2. Cuando se administra en dosis superiores a las usuales es capaz de inhibir la COX1.

EFFECTOS ADVERSOS

Ocasionalmente se ha informado de reacciones adversas gastrointestinales al medicamento por ser un AINE's como la pérdida del apetito, vómito, diarrea, sangre oculta en las heces fecales y apatía. Estos efectos ocurren generalmente en el transcurso de la primera semana de tratamiento, y en la mayoría de los casos son transitorios, y desaparecen al terminar el tratamiento, en casos poco frecuentes, pueden ser graves o fatales. De cualquier manera se recomienda un seguimiento adecuado de la respuesta al medicamento.

Meloxivet ha sido probado en perros y gatos; en gatos no se recomienda en periodos de más de 10 días, en perros se ha utilizado con gran éxito en tratamientos degenerativos músculo esqueléticos.

Aunque puede actuar ligeramente contra COX1 hasta la fecha hay pocos reportes de intoxicación por inhibición de prostaglandinas gástricas y/o renales, por precaución solo se recomienda en animales que no tengan patologías renales, gástricas o hepáticas

ADVERTENCIAS

No utilizar en animales hipersensibles a la fórmula ni con enfermedad hepática, cardíaca o renal. Utilizar con precaución en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos. Puede

¹ La Ciclooxigenasa (COX) o prostaglandina-endoperóxido sintetasa, es una **enzima** que permite al organismo producir unas sustancias llamadas **prostaglandinas** a partir del **ácido araquidónico**

² La **COX-1** es constitutiva en todos los tejidos especialmente en **riñón** y el **tubo gastrointestinal**. Participa en la producción de prostaglandinas que intervienen en procesos fisiológicos tales como: protección del epitelio gástrico, mantenimiento del flujo renal, la agregación plaquetaria, la migración de neutrófilos y también se expresan en el endotelio vascular.

La **COX2** Tiene como función mediar en los procesos de **inflamación** y en la señalización por **prostanoides**. La COX-2 se expresa tras inducción inflamatoria, aunque es constitutiva en SNC y riñón. La expresión de la COX-2 es provocada por diversos mediadores inflamatorios (interferón γ , factor de necrosis tumoral α , interleucina 1, factores de crecimiento, etc.) en diversas células (monocitos, macrófagos, células endoteliales, sinoviocitos, condrocitos y osteoblastos) y tejidos (aparato reproductor, sistema nervioso central, estómago, riñón, pulmón y ciertos tejidos afectados por procesos neoplásicos). Se encuentra asociada a la envoltura nuclear de las células.



Dejando huella en la
Industria de la Salud Animal

MELOXIVET

1.0 mg, 2.5 mg, 4.0 mg tabletas

ANALGESICO Y ANTIINFLAMATORIO

presentarse vómito, diarrea y ulceración. No utilizar en animales gestantes y lactantes. No se recomienda su uso en perros menores de 6 semanas de edad. No combinar con medicamentos que alteren la hemostasis o provoquen ulceración gastrointestinal. Mantenga en un lugar seco, fresco a no más de 30°C y protegido de la luz solar directa. No se deje al alcance de los niños, animales domésticos y personas discapacitadas. Producto de uso exclusivo en Medicina Veterinaria.

INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS

Como meloxicam se une a proteínas plasmáticas, puede desplazar o ser desplazado por otros fármacos alta afinidad a proteínicos, incluyendo la warfarina, fenilbutazona, etc. Cuando se utiliza con otros fármacos que alteran la hemostasia (por ejemplo, heparina, warfarina, etc.) y / o con otros analgésicos (por ejemplo, la aspirina, flunixin, fenilbutazona, corticosteroides, etc.), aumenta la probabilidad de sangrado o úlceras gástricas. Meloxicam puede antagonizar los efectos antihipertensivos de los inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA).

ESPECIES

Caninos y Felinos domésticos.

DOSIS

Tableta 1.0 mg

Caninos.

Dosis inicio: 1 tableta por cada 5 kg de peso (0.2 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 10 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Felinos:

Dosis inicio: 1 tableta por cada 3.3 kg de peso (0.3 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 10 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Tableta 2.5 mg

Caninos.

Dosis inicio: 1 tableta por cada 12.5 kg de peso (0.2 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 25 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Felinos:

Dosis inicio: 1 tableta por cada 8.3 kg de peso (0.3 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 25 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Tableta 4.0 mg

Caninos.

Dosis inicio: 1 tableta por cada 20 kg de peso (0.2 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 40 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Felinos:

Dosis inicio: 1 tableta por cada 13.3 kg de peso (0.3 mg/kg de peso) cada 24 horas.

Dosis mantenimiento: 1 tableta por cada 40 kg de peso (0.1 mg/kg de peso) cada 24 horas.

VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Oral.

SU VENTA REQUIERE RECETA MEDICA

CONSULTE AL MEDICO VETERINARIO

Literatura exclusiva para Médicos veterinarios. No se deje al alcance de los niños.

Responsables de contenido: Departamento Técnico. farmacovigilancia@petspharma.com.

Hecho en México por

Pet's Pharma de México S.A. de C.V. Av. Sor Juana Inés de la Cruz # 580, Estado de México, CP 57000 Tel. 55 57433839, 55 5736-4742

Sitio Web: www.petspharma.com.mx

También encuéntranos en Facebook, Instagram, You Tube y LinkedIn

