

# Metacam® 20 mg/ml

Solución inyectable

## Descripción

Antiinflamatorio no esteroideo, en solución inyectable.

## Características

Potente actividad antiinflamatoria, analgésica y antiendotóxica.

COX-2 preferencial.

Excelente perfil de seguridad.

Rápido inicio de acción.

Actividad prolongada (72 horas en bóvidos y 24 horas en cerdos y équidos).

## Beneficios

Curaciones más rápidas.

Mayor rendimiento productivo.

## Ventajas

Bajo volumen de inyección.

Fácil administración.

## Especies de destino

Bóvidos, cerdos y équidos.

## Indicaciones

Bóvidos: Infecciones respiratorias agudas; diarrea y mastitis aguda.

Cerdos: MMA y trastornos no infecciosos del aparato locomotor.

Équidos: Trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos. Cólico equino.

## Posología y administración

Bóvidos: Inyección única subcutánea o intravenosa de 2,5 ml/100 kg p.v.

Cerdos: Inyección única intramuscular de 2,0 ml/100 kg p.v.

Équidos: Inyección única intravenosa de 3,0 ml/100 kg p.v.

## Precauciones

En caso de que se produzcan reacciones adversas, se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario.

Evitar su uso en animales severamente deshidratados, hipovolémicos o hipotensos que requieran rehidratación parenteral, ya que puede existir un riesgo potencial de toxicidad renal.

## Tiempo de espera

Bóvidos: carne y vísceras: 15 días; leche: 5 días

Cerdos: carne y vísceras: 5 días.

Équidos: carne y vísceras: 5 días.

## Presentación

50 ml.

100 ml.

- La inflamación bajo control
- Actividad prolongada
- Rápida recuperación de la producción



# Metacam<sup>®</sup> 20 mg/ml



## Solución inyectable

### Principio activo y otras sustancias

Meloxicam 20 mg/ml. Etanol 150 mg/ml.

### Indicaciones

**Bovino:** Para uso en infecciones respiratorias agudas con terapia antibiótica adecuada para reducir los síntomas clínicos en bovino. Para uso en diarrea en combinación con terapia rehidratante oral para reducir los síntomas clínicos en terneros prerrumiantes de más de una semana de edad y terneros rumiantes. Como terapia auxiliar en el tratamiento de la mastitis aguda, en combinación con terapia antibiótica.

**Cerdos:** Para uso en trastornos no infecciosos del aparato locomotor para reducir los síntomas de cojera e inflamación. Como terapia auxiliar en el tratamiento de la septicemia y la toxemia puerperal (síndrome mastitis-metrítis-agalactia) con terapia antibiótica adecuada.

**Equino:** Para aliviar la inflamación y el dolor en trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos. Para el alivio del dolor asociado al cólico equino.

### Contraindicaciones

No usar en equino de edad inferior a 6 semanas.

No utilizar en yeguas gestantes o lactantes.

No usar en equino cuya leche se utiliza para consumo humano.

No utilizar en animales con disfunción hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos, o en caso de que exista evidencia de lesiones gastrointestinales ulcerogénicas.

No usar en caso de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

Para el tratamiento de la diarrea en bovino, no utilizar en animales de menos de una semana de edad.

### Reacciones adversas

En bovino y cerdos, tanto la administración subcutánea como la intramuscular y la intravenosa son bien toleradas; tan sólo se observó una tumefacción ligera y transitoria en el punto de inyección después de la administración subcutánea, en menos del 10 % de los bovinos tratados en los estudios clínicos.

En equino, puede producirse una ligera tumefacción en el punto de inyección pero remite sin intervención.

En muy raros casos pueden ocurrir reacciones anafilactoides que deberán ser tratadas sintomáticamente.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

### Especies de destino

Bovino, cerdos y equino.

### Dosificación, vía y forma de administración

**Bovino:** Inyección única subcutánea o intravenosa a dosis de 0,5 mg de meloxicam/kg peso vivo (equivalente a 2,5 ml/100 kg peso vivo) en asociación con terapia antibiótica o con terapia rehidratante oral, según lo adecuado.

**Cerdos:** Inyección única intramuscular a dosis de 0,4 mg de meloxicam/kg peso vivo (equivalente a 2,0 ml/100 kg peso vivo) en asociación con terapia antibiótica, según lo adecuado. En caso necesario, se puede administrar una segunda dosis de meloxicam después de 24 horas.

**Equino:** Inyección única intravenosa a dosis de 0,6 mg de meloxicam/kg peso vivo (equivalente a 3,0 ml/100 kg peso vivo).

Para aliviar la inflamación y el dolor en trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos, Metacam<sup>®</sup> 15 mg/ml suspensión oral puede utilizarse como continuación del tratamiento a una dosis de 0,6 mg de meloxicam/kg peso vivo, 24 horas después de la administración de la inyección.

### Recomendación para una correcta administración

Evitar la introducción de contaminación durante el uso.

### Tiempo de espera

**Bovino:** carne: 15 días; leche: 5 días.

**Cerdos:** carne: 5 días.

**Equino:** carne: 5 días.

### Precauciones especiales de conservación

Manténgase fuera del alcance y la vista de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar después de la fecha de caducidad (CAD/EXP) que figura en la caja y el vial.

Periodo de validez después de abierto el recipiente: 28 días.

### Advertencias especiales

#### Precauciones para su uso en animales

En caso de que se produzcan reacciones adversas, se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario.

Evitar su uso en animales severamente deshidratados, hipovolémicos o hipotensos que requieran rehidratación parenteral, ya que puede existir un riesgo potencial de toxicidad renal. Al utilizarse en el tratamiento del cólico equino, y en caso de un alivio inadecuado del dolor, debería hacerse una cuidadosa reevaluación del diagnóstico, ya que esto podría indicar la necesidad de una intervención quirúrgica.

#### Precauciones que deberá adoptar la persona que administre el medicamento

La autoinyección accidental puede llegar a

producir dolor. Las personas con hipersensibilidad conocida a los AINEs deberán evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el texto del envase o el prospecto.

### Uso durante la gestación o la lactancia

**Bovino y cerdos:** Puede prescribirse durante la gestación.

**Equino:** Véase sección "Contraindicaciones".

### Interacciones

No administrar simultáneamente con glucocorticosteroides, otros antiinflamatorios no esteroídicos, ni con anticoagulantes.

### Sobredosificación

En caso de sobredosificación, debe iniciarse un tratamiento sintomático.

### Eliminación del medicamento no utilizado o sus residuos

Los residuos deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

### Fecha en que fue aprobado el prospecto por última vez

05.2008

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la página web de la Agencia Europea de Medicamentos (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>.

### Información adicional

Caja de cartón con 1 vial para inyectable de vidrio incoloro de 50 ml ó 100 ml.

Registro n.º.: EU/2/97/004/007 (50 ml) - 008 (100 ml).

### Titular

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH  
55216 Ingelheim/Rhein  
Alemania

### Fabricante

Labiana Life Science S.A.  
Venus, 26  
Can Parellada Industrial  
08228 Terrassa  
España

### Representante local del titular

Boehringer Ingelheim España, S.A.  
Prat de la Riba, s/n  
Sector Turó de Can Matas  
08173 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)

Boehringer Ingelheim España, S.A. - División Veterinaria

Prat de la Riba s/n - Sector Turó Can Matas - 08173 Sant Cugat del Vallès (Barcelona)  
[www.boehringer-ingelheim.es/veterinaria](http://www.boehringer-ingelheim.es/veterinaria) - Tel. 934 045 250 - Fax. 934 045 345