

Melovem[®] 30 mg/ml

Meloxicam al 3 %, la solución potente
y de larga duración contra el dolor y la inflamación

- Meloxicam en solución inyectable
- Máxima concentración
- Baja dosificación
- Periodo de retirada:

Bovino: carne: 15 días

leche: 5 días

Porcino: carne: 5 días



La **innovación** en salud y nutrición animal

Melovem® 30mg/ml, solución potente y de larga duración contra el dolor y la inflamación



Melovem® 30 mg/ml es un fármaco inyectable antiinflamatorio no esteroideo (AINE) que actúa inhibiendo la síntesis de prostaglandinas, ejerciendo de este modo efectos antiinflamatorios, antiexudativos, analgésicos y antipiréticos.

Indicaciones de uso:

- **Bovino:** tratamiento de infecciones respiratorias agudas con terapia antibiótica adecuada para reducir los síntomas clínicos y de diarrea en combinación con terapia rehidratante oral para reducir los síntomas clínicos en terneros prruriantes de más de una semana de edad y en terneros rumiantes jóvenes. También se utiliza como terapia auxiliar en el tratamiento de la mastitis aguda, en combinación con terapia antibiótica; para el alivio del dolor postoperatorio consecutivo al descornado en terneros.
- **Cerdos:** útil en trastornos no infecciosos del aparato locomotor para reducir los síntomas de cojera e inflamación y como terapia auxiliar en el tratamiento de la septicemia y la toxemia puerperal (síndrome mastitis-metritis-agalactia) con una terapia antibiótica adecuada.

Cada ml de **Melovem® 30 mg/ml** contiene 30 mg de meloxicam y 20 mg de alcohol bencílico.

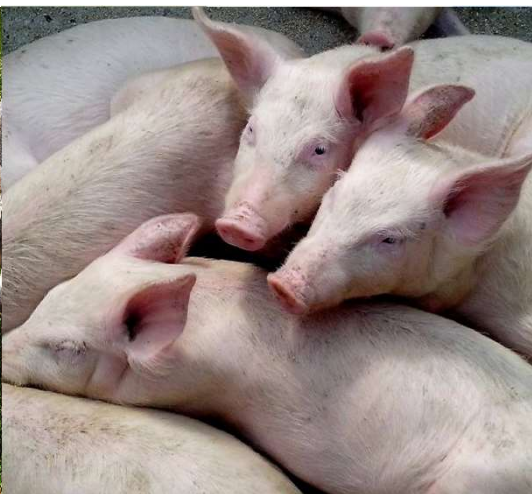
Dosificación Melovem®

Inyección única intramuscular	Porcino	2,0 ml/150 kg PV (equivalente a 0,4 mg de meloxicam/kg PV)
Inyección única subcutánea	Bovino	2,5 ml/150 kg PV (equivalente a 0,5 mg de meloxicam/kg PV)

Se aconseja asociar **Melovem 30 mg/ml** a una terapia antibiótica o a una terapia rehidratante oral, según se considere adecuado.

Periodo de retirada

Cerdo	Carne	5 días
Bovino	Carne	5 días
	Leche	15 días



Melovem® 30 mg/ml. Composición: meloxicam 30 mg/ml, alcohol bencílico 20 mg/ml. **Especies de destino:** vacuno y porcino. **Indicaciones:** Vacuno: - 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 prruriantes de más de una semana de edad y en terneros rumiantes jóvenes. - Como terapia auxiliar en el tratamiento de la mastitis aguda, en combinación con terapia antibiótica. - Para el alivio del dolor postoperatorio consecutivo al descornado en terneros. Porcino: - 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-metritis-agalactia) con una terapia antibiótica adecuada. **Contraindicaciones:** No usar 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 a la sustancia activa o a algún excipiente. Para el tratamiento de la diarrea en bovino, no usar en animales de menos de una semana de edad. El producto puede utilizarse durante la gestación y la lactancia en vacuno y porcino. **Posología y vía de administración:** Vacuno: Inyección única subcutánea a una dosis de 0,5 mg de meloxicam/kg peso vivo (equivalente a 2,5 ml/150 kg peso vivo) en asociación con una terapia antibiótica o con una terapia rehidratante oral, según se considere adecuado. Porcino: Inyección única intramuscular a una dosis de 0,4 mg de meloxicam/kg peso vivo (equivalente a 2,0 ml/150 kg peso vivo) en asociación con una terapia antibiótica, según lo adecuado. En caso necesario, se puede administrar una segunda dosis de meloxicam después de 24 horas. **Periodo de retirada:** Vacuno: carne y despojos: 15 días leche: 5 días Porcino: carne y despojos: 5 días. **Precauciones especiales de conservación y periodo de validez:** Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación. Periodo de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses. Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días. **Envase:** viales de 50 ml, 100ml y 250 ml. Es posible que no se comercialicen todos los formatos. **Reacciones adversas:** En bovino y cerdos, tanto la administración subcutánea como la intramuscular 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 muy raras ocasiones pueden ocurrir reacciones anafilácticas que pueden ser graves (incluso mortales) y deberán ser tratadas sintomáticamente. **Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso:** Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. Números de autorización de comercialización: EU/2/09/098/005-007. **Título de la autorización de comercialización:** Dopharma Research B.V., Zalmweg 24, 4941 VX, Raamsdonkveer, Países Bajos. **Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.**