

METAXX®

Meloksykam
Linia leków przeciwbólowych

Tabletki	
Zawiesiny doustne	   
Roztwory iniekcyjne	    



NOWOŚĆ!



Najczęściej wybierana w Polsce przez lekarzy weterynarii substancja czynna z grupy NLPZ, stosowana w leczeniu zwierząt towarzyszących*.

PIERWSZA W POLSCE smakowa tabletki do rozgryzania i żucia dla kotów zawierająca w składzie meloksykam.**

* Dane Kynetec, Polska, rok 2025.

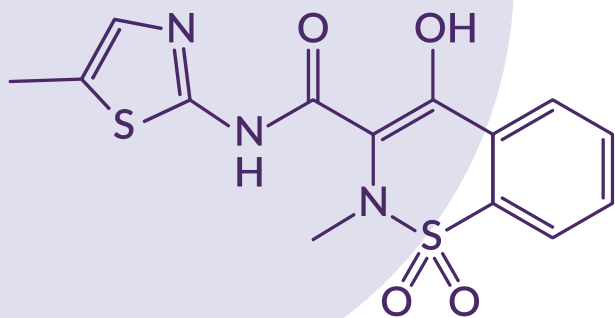
** Na podstawie ChPLW dostępnych na stronie: <https://rejstry.ezdrowie.gov.pl>; stan na dzień 26.01.2026.



POLSKI PRODUCENT LEKÓW WETERYNARYJNYCH

METAXX®



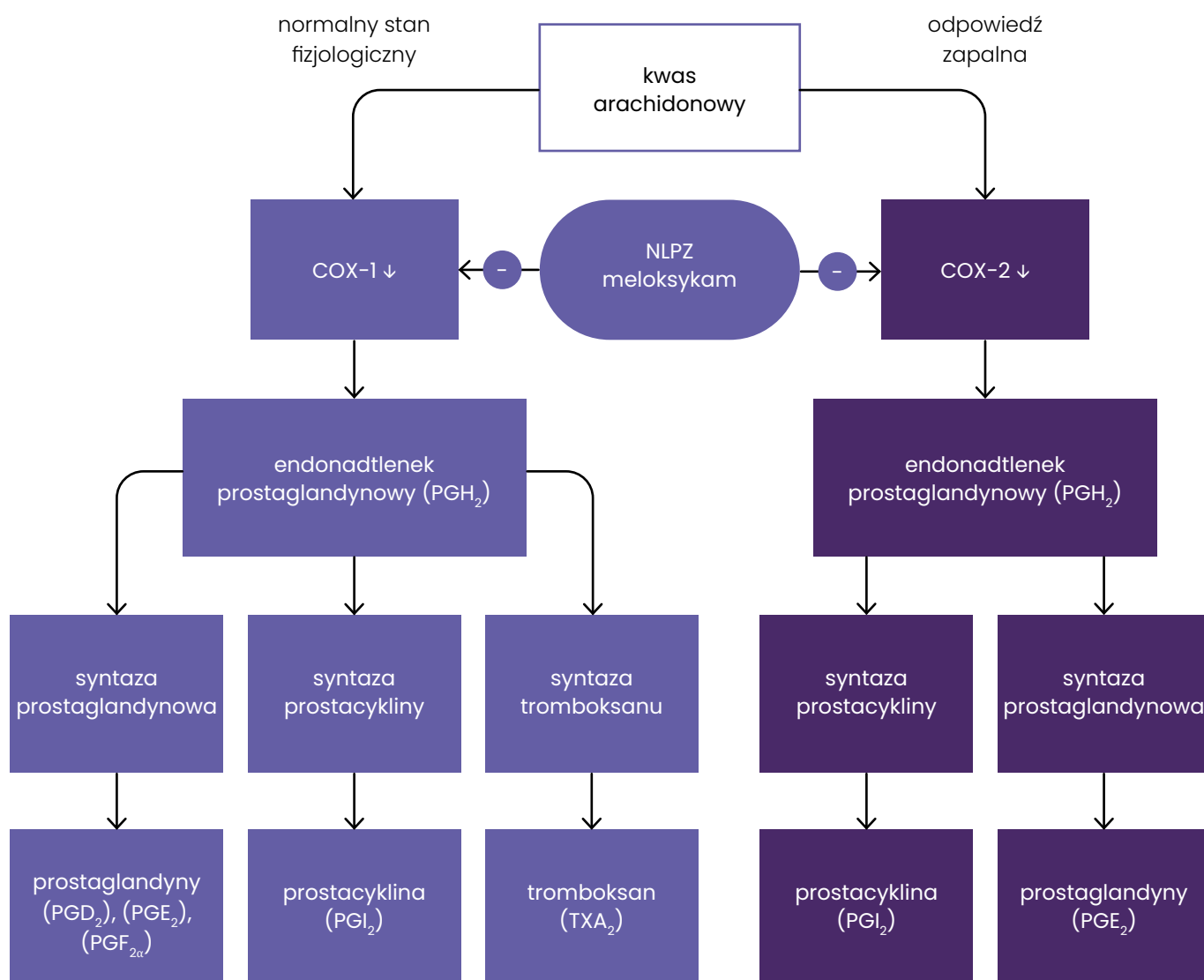


MELOKSYKAM – Jest niesterydowym lekiem przeciwzapalnym (NLPZ) należącym do grupy oksykamów. Działając poprzez hamowanie syntezy prostaglandyn, wywołuje efekt przeciwzapalny, przeciwbólowy, przeciwwysiękowy i przeciwgorączkowy.

Meloksykam zmniejsza nacieki leukocytów w tkance objętej procesem zapalnym. W mniejszym stopniu hamuje wywołowaną kolagenem agregację trombocytów.

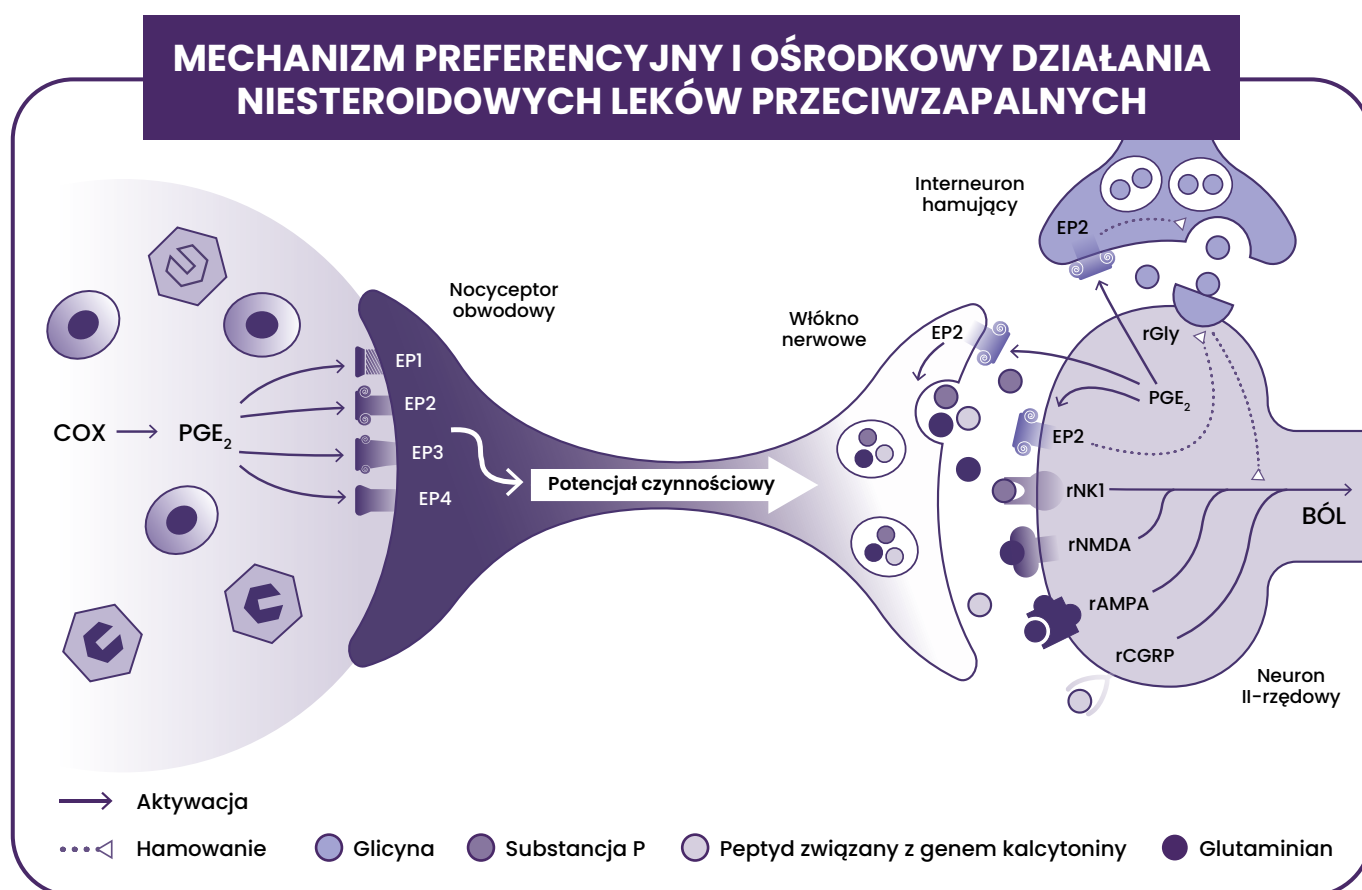
Badania *in vitro* i *in vivo* wykazały, że meloksykam w większym stopniu hamuje cyklooksygenazę-2 (COX-2) niż cyklooksygenazę-1 (COX-1).

MELOKSYKAM – NIEZAWODNY NLPZ



MELOKSYKAM:

- ✓ według badań jest **skutecznym niesteroidowym lekiem przeciwzapalnym** w przypadku stosowania **u kotów**, a **leczenie może być długoterminowe**. Wykazano również, że może **działać spowalniająco na przewlekłą chorobę nerek u kotów**,
- ✓ stosowany jest w celu **niwelowania bólu i stanów zapalnych po owariorhizektomii u kotów² i psów**,
- ✓ jest wykorzystywany przy **terapiach onkologicznych^{3,4}**,
- ✓ jest **skuteczny w leczeniu bólu przy chorobie zwyrodnieniowej stawów⁵**,
- ✓ może mieć zastosowanie również jako środek **zmniejszający ból po kastracji koni⁶ oraz cieląt⁷**,
- ✓ dodatkowo wykorzystywany jest w przypadku **ostrej infekcji układu oddechowego oraz mastitis⁸**,
- ✓ zastosowany **u prosiąt po zabiegu kastracji zmniejsza ból**, a co za tym idzie, również poziom kortyzolu⁹,
- ✓ po podaniu **wiąże się w co najmniej 97% z białkami osocza**.



- Bennett D., Zainal Ariffin, S. M. B., & Johnston, P. (2012). Osteoarthritis in the cat: 2. How should it be managed and treated?. *Journal of feline medicine and surgery*, 14(1), 76-84.
- Plumb D. C. *Plumb's veterinary drug handbook*. 2015.
- Ciriano Cerdà Estel I, et al. Meloxicam in Combination with Mitoxantrone or Vinblastine as First-Line Treatment for Non-Resectable Urothelial Cell Carcinoma in Dogs. *Veterinary Sciences*, 2023, 10.8: 529.
- Keepman Samuel J. Pellin MacKenzie A. Low dose meloxicam is safe and tolerable when combined with toceranib phosphate in cancer-bearing cats. *Journal of feline medicine and surgery*, 2022, 24.12: 1187-1194.
- Innes John F., et al. A randomised, parallel-group clinical trial comparing bedinvetmab to meloxicam for the management of canine osteoarthritis. *Frontiers in Veterinary Science*, 2025, 12: 1502218.
- Olson M. E., et al. The efficacy of meloxicam oral suspension for controlling pain and inflammation after castration in horses. *Journal of Equine Veterinary Science*, 2015, 35.9: 724-730.
- Olson M. E., et al. Efficacy of oral meloxicam suspension for prevention of pain and inflammation following band and surgical castration in calves. *BMC Veterinary Research*, 2016, 12.1: 102.
- De La Puente Raul, et al. Pharmacokinetics of meloxicam in different animal species: A comprehensive review. *Veterinary Sciences*, 2024, 11.11: 519.
- Keita Allassane, et al. Pre-emptive meloxicam for postoperative analgesia in piglets undergoing surgical castration. *Veterinary Anaesthesia and Analgesia*, 2010, 37.4: 367-374.



TABLETKI



METAXX[®] 0,25 mg

tabletki do rozgryzania i żucia dla kotów

Opakowanie: 90 tabletek

#1

PIERWSZA W POLSCE
tabletki dla kotów zawierająca
w składzie meloksykam**.

Wskazania	Dawkowanie	
	Pierwsza dawka	Kolejne dawki
Ból pooperacyjny i zapalenie po zabiegach chirurgicznych	jednorazowe podanie w postaci iniekcyjnej 0,3 mg meloksykamu/kg m.c.**	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. co 24 godziny przez okres do 4 dni
Ostre schorzenia układu mięśniowo-szkieletowego	0,2 mg meloksykamu/kg m.c.	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. co 24 godziny, przez cały okres występowania ostrego bólu niechirurgicznego i zapalenia
Przewlekłe schorzenia układu mięśniowo-szkieletowego	0,1 mg meloksykamu/kg m.c.	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. co 24 godziny

*** Dawkowanie na podstawie charakterystyki produktu leczniczego Metaxx 5 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, psów i kotów.

TABELA DAWKOWANIA DLA DAWKI PODTRZYMUJĄCEJ 0,05 MG/KG:

	Masa (kg)	Tabletka	
	1,25–2,2		¼ tabletki
	2,3–3,4		½ tabletki
	3,5–4,5		¾ tabletki
	4,6–5,7		1 tabletki
	5,8–7		1 ¼ tabletki

Tabletki można **podawać z posiłkiem lub bezpośrednio doustnie.**Tabletki do rozgryzania i żucia można podzielić na **dwie lub cztery równe części** w celu dokładnego dawkowania.



SYROPY





METAXX[®] 0,5 mg/ml

zawiesina doustna dla kotów i kawii domowych

Opakowania: 5 ml

10 ml

25 ml

Gatunek	Wskazania	Dawkowanie	
		Pierwsza dawka	Kolejne dawki
	Ból pooperacyjny i zapalenie po zabiegach chirurgicznych	jednorazowe podanie w postaci iniekcyjnej 0,3 mg meloksykamu/kg m.c.***	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. (0,1 ml/kg m.c.) co 24 godziny przez maksymalnie 4 dni
	Ostre zaburzenia mięśniowo-szkieletowe	0,2 mg meloksykamu/kg m.c. (0,4 ml/kg m.c.)	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. (0,1 ml/kg m.c.) co 24 godziny, dopóki utrzymuje się ostry ból i stan zapalny
	Przewlekłe zaburzenia mięśniowo-szkieletowe	0,1 mg meloksykamu/kg m.c. (0,2 ml/kg m.c.)	0,05 mg meloksykamu/kg m.c. (0,1 ml/kg m.c.) co 24 godziny
	Ból pooperacyjny związany z zabiegiem chirurgicznym w obrębie tkanek miękkich	0,2 mg meloksykamu/kg m.c. (0,4 ml/kg m.c. w dniu 1. (przed zabiegiem))	0,1 mg meloksykamu/kg m.c. (0,2 ml/kg m.c.) od 2 do 3 dnia (po zabiegu) co 24 godziny. W indywidualnych przypadkach dawka może zostać zwiększona według uznania lekarza weterynarii do 0,5 mg/kg masy ciała (1 ml/kg m.c.). Bezpieczeństwo dawek przekraczających 0,6 ml/kg m.c. u kawii domowych nie zostało jednak określone

*** Dawkowanie na podstawie charakterystyki produktu leczniczego Metaxx 5 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, psów i kotów.

Dawka **0,05 mg meloksykamu/kg m.c. = 0,1 ml/kg m.c.**Dawka **0,1 mg meloksykamu/kg m.c. = 0,2 ml/kg m.c.**Dawka **0,2 mg meloksykamu/kg m.c. = 0,4 ml/kg m.c.**Produkt podawać albo **zmieszany z karmą** (koty) albo **bezpośrednio doustnie** (koty i kawie domowe).



SYROPY



METAXX[®] 1,5 mg/ml

zawiesina doustna dla psów

Opakowania:	10 ml
	25 ml
	50 ml

Wskazania	Dawkowanie	
	Pierwsza dawka	Kolejne dawki
Łagodne stany zapalne i ból przy ostrych i przewlekłych zaburzeniach mięśniowo-szkieletowych u psów	0,2 mg meloksykamu/kg m.c.	0,1 mg meloksykamu/kg m.c. (dawka podtrzymująca) co 24 godziny

Produkt należy podawać **zmieszany z karmą** lub **bezpośrednio doustnie**.



METAXX[®] 15 mg/ml

zawiesina doustna dla koni

Opakowania:	125 ml
	336 ml

Okres karencji na tkanki jadalne:

Konie: **3 dni**

Wskazania	Dawkowanie
Ból i stan zapalny w ostrych i przewlekłych schorzeniach układu mięśniowo-szkieletowego koni	0,6 mg meloksykamu/kg m.c. (0,04 ml/kg) , raz na dobę, przez okres do 14 dni

Podawać po zmieszaniu z **pokarmem** lub **bezpośrednio do jamy ustnej**.

W przypadku mieszania leku z pokarmem, **przed karmieniem należy go dodać do niewielkiej ilości pokarmu**.

Zawiesinę należy **podawać za pomocą strzykawki** dołączonej do opakowania.



Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi.



ROZTWÓR DO
WSTRZYKIWAŃ



METAXX[®] 5 mg/ml

roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, psów i kotów

Opakowania: **20 ml**
100 ml


Okres karencji na tkanki jadalne:



Bydło: **15 dni**



Świnie: **5 dni**

Gatunek	Wskazania	Dawkowanie
	Schorzenia układu kostno-mięśniowego	Pojedyncze podanie podskórne w dawce 0,2 mg meloksykamu/kg m.c. (0,4 ml/10 kg m.c.) . Odpowiednia, doustna postać meloksykamu, np. zawiesina lub tabletki, może być zastosowana do kontynuowania leczenia 24 godziny po wykonaniu wstrzyknięcia
	Zmniejszenie bólu pooperacyjnego (na okres powyżej 24 godzin)	Pojedyncze podanie dożylnie lub podskórne w dawce 0,2 mg meloksykamu/kg m.c. (0,4 ml/10 kg m.c.) przed zabiegiem chirurgicznym, na przykład podczas wprowadzania do znieczulenia
	Zmniejszenie bólu pooperacyjnego	Pojedyncze podanie podskórne w dawce 0,3 mg meloksykamu/kg m.c. (0,06 ml/kg m.c.) przed zabiegiem, na przykład podczas wprowadzania do znieczulenia
	Ostre stany zapalne układu oddechowego u bydła, w połączeniu z odpowiednią antybiotykoterapią	Pojedyncze podanie podskórne lub dożylnie w dawce 0,5 mg meloksykamu/kg m.c. (10 ml/100 kg m.c.) w połączeniu z antybiotykoterapią lub doustnym leczeniem nawadniającym, jeżeli jest to wskazane
	Zmniejszenie objawów klinicznych biegunki w połączeniu z odpowiednią, doustną terapią nawadniającą u cieląt	
	Uśmierzanie bólu pooperacyjnego po zabiegu usunięcia rogów u cieląt	
	Zaburzenia ruchu	Pojedyncze podanie domięśniowe w dawce 0,4 mg meloksykamu/kg m.c. (2 ml/25 kg m.c.) . Jeśli zachodzi konieczność, powtórne podanie meloksykamu jest zalecane po 24 godzinach
	Zmniejszenie bólu pooperacyjnego	Pojedyncze podanie domięśniowe w dawce 0,4 mg meloksykamu/kg m.c. (0,4 ml/5 kg m.c.) przed operacją



ROZTWÓR DO
WSTRZYKIWAŃ



METAXX[®] 20 mg/ml

roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń i koni

Opakowania: 100 ml

250 ml

Gatunek	Wskazania	Dawkowanie
	Ostre stany zapalne układu oddechowego u bydła, w połączeniu z odpowiednim leczeniem antybiotykowym, w celu zmniejszenia objawów klinicznych	Pojedyncze wstrzyknięcie podskórne lub dożylnie w dawce 0,5 mg meloksykamu/kg m.c. (2,5 ml/100 kg m.c.) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową lub leczeniem nawadniającym, jeżeli jest to wskazane.
	Zmniejszenie objawów klinicznych biegunki w połączeniu z odpowiednią doustną terapią nawadniającą u cieląt w wieku powyżej jednego tygodnia życia i u młodego bydła przed okresem laktacji	
	Leczenie wspomagające w ostrym stanie zapalnym wymienia w połączeniu z terapią antybiotykową	
	Uśmierzanie bólu pooperacyjnego po zabiegu usunięcia rogów u cieląt	
	Zmniejszenie objawów kulawizny i zapalenia w przebiegu niezakaźnych schorzeń układu ruchu	Pojedyncze wstrzyknięcie domięśniowe w dawce 0,4 mg meloksykamu/kg m.c. (2 ml/100 kg m.c.) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową, gdy jest to właściwe. Jeśli zachodzi konieczność, powtórne podanie meloksykamu jest zalecane po 24 godzinach.
	Leczenie wspomagające posocznicy i toksemii poporodowej (zespół mastitis-metritis-agalactiae) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową	
	W celu ograniczenia reakcji zapalnej i bólu podczas ostrych i przewlekłych schorzeń układu ruchu	Pojedyncze wstrzyknięcia dożylnie w dawce 0,6 mg meloksykamu/kg m.c. (3 ml/100 kg m.c.) . W celu ograniczenia reakcji zapalnej i bólu podczas ostrych i przewlekłych schorzeń układu ruchu, do kontynuacji leczenia można zastosować odpowiednią terapię doustną zawierającą meloksykam, podawaną zgodnie z zaleceniami na etykiecie. Podawać po 24 godzinach od wykonania wstrzyknięcia.
	Ograniczenie bólu przy morzyskach u koni	

Okres karencji na tkanki jadalne:



Bydło: **15 dni**



Świnie: **5 dni**



Konie: **5 dni**



Bydło: **120 godzin**

Okres karencji na mleko:



Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi.

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 5 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń, psów i kotów. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Jeden ml zawiera: substancja czynna: Meloksykam 5 mg; substancje pomocnicze: Etanol bezwodny (E1510) 150 mg. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Roztwór do wstrzykiwań. Klarowny, żółty roztwór, bez widocznych cząstek. **WSKAZANIA:** Bydło: Do stosowania w ostrych stanach zapalnych układu oddechowego u bydła, w połączeniu z odpowiednią antybiotykoterapią, w celu zmniejszenia objawów klinicznych. Zmniejszenie objawów klinicznych biegunki w połączeniu z odpowiednią, doustną terapią nawadniającą u cieląt w wieku powyżej pierwszego tygodnia życia i u młodego bydła przed okresem laktacji. W celu uśmierzania bólu pooperacyjnego po zabiegu usunięcia poroża u cieląt. **Świnie:** Zmniejszenie objawów kulawizny i zapalenia w przebiegu niezakaźnych schorzeń układu ruchu. Zmniejszenie bólu pooperacyjnego towarzyszącego drobnym zabiegom chirurgicznym na tkankach miękkich - takim jak kastracja. **Psy:** Zniesienie stanu zapalnego i bólu w ostrych i przewlekłych schorzeniach układu kostno-mięśniowego. Zmniejszenie bólu pooperacyjnego i stanu zapalnego po zabiegach ortopedycznych i zabiegach chirurgicznych na tkankach miękkich. **Koty:** Zmniejszenie bólu pooperacyjnego po zabiegu owariohisterektomii i po drobnych zabiegach chirurgicznych na tkankach miękkich. **DROGI PODANIA I DAWKOWANIE: Psy: Schorzenia układu kostno-mięśniowego:** Pojedyncze podanie podskórne w dawce 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 0,4 ml/10 kg masy ciała). Odpowiednia, doustna postać meloksykamu, np. zawieszina lub tabletki, podawana zgodnie z zaleceniami na etykiecie, może być zastosowana do kontynuowania leczenia 24 godziny po wykonaniu wstrzyknięcia. **Zmniejszenie bólu pooperacyjnego (na okres powyżej 24 godzin):** Pojedyncze podanie dożylnie lub podskórne w dawce 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 0,4 ml/10 kg masy ciała) przed zabiegiem chirurgicznym, jeżeli jest to wskazane. **Świnie:** Zmniejszenie bólu pooperacyjnego: Pojedyncze podanie podskórne w dawce 0,3 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 0,06 ml/kg masy ciała) przed zabiegiem, np. podczas wprowadzania do znieczulenia. **Bydło:** Pojedyncze podanie podskórne lub dożylnie w dawce 0,5 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 10,0 ml/100 kg masy ciała) w połączeniu z antybiotykoterapią lub doustnym leczeniem nawadniającym, jeżeli jest to wskazane. **Meloksykam:** Zmniejszenie bólu pooperacyjnego: Pojedyncze podanie podskórne w dawce 0,4 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 0,4 ml/5 kg masy ciała) przed operacją. Szczególną uwagę należy zwrócić na dokładność dawkowania, a w szczególności na użycie odpowiedniej wielkości strzykawki i dokładne określenie masy ciała. Unikać zanieczyszczenia podczas stosowania leku. Korek nie może być nakładany więcej niż 50 razy. **OKRESY KARENCJI: Bydło:** tkanki jadalne: 15 dni; **Świnie:** tkanki jadalne: 5 dni. Produkt nie dopuszczony do stosowania u zwierząt produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u zwierząt z ograniczoną wydolnością wątroby, serca lub nerek, u zwierząt ze schorzeniami krwotocznymi lub u zwierząt z objawami schorzeń przewodu pokarmowego takimi jak podrażnienie i krwawienie. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub jakąkolwiek substancję pomocniczą. W leczeniu biegunki u bydła nie stosować u zwierząt w wieku powyżej pierwszego tygodnia życia. Nie stosować u świń w wieku poniżej drugiego dnia życia. Nie stosować u zwierząt w wieku poniżej 6 tygodni życia i u kotów o masie ciała poniżej 2 kg. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA DLA KAŻDEGO Z DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT:** Stosowanie u cieląt produktu leczniczego weterynaryjnego na 20 minut przed zabiegiem usunięcia poroża zmniejsza ból pooperacyjny. Podawanie tylko produktu leczniczego weterynaryjnego nie zapewnia właściwego uśmierzania bólu w trakcie zabiegu usunięcia poroża. W celu uzyskania właściwego uśmierzania bólu w trakcie zabiegu wymagane jest jednocześnie podawanie odpowiedniego leku przeciwbólowego. Podanie prosiektu produktu leczniczego weterynaryjnego przed zabiegiem kastracji zmniejsza ból pooperacyjny. Aby uzyskać zniesienie bólu podczas zabiegu chirurgicznego potrzebne jest równoczesne podanie odpowiedniego środka znieczulającego/uspokajającego. W celu osiągnięcia najlepszego efektu zmniejszającego ból pooperacyjny produkt leczniczy weterynaryjny powinien być podany na 30 minut przed zabiegiem. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA: Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt:** W przypadku wystąpienia działań niepożądanych, należy przerwać leczenie i zasięgnąć porady lekarza weterynarii. Ze względu na zwiększone ryzyko wystąpienia efektu nefrotoksycznego, należy unikać stosowania u zwierząt odwodnionych, z hipowolemii lub z obniżonym ciśnieniem krwi, wymagających pozajelitowego nawadniania. Podczas znieczulenia monitorowanie stanu pacjenta i stosowanie leczenia płynami powinno być standardową praktyką. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom:** Przypadkowe samowstrzyknięcie może spowodować bolesność. Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NSAIDs) mogą powodować nadwrażliwość (reakcje alergiczne). Osoby o znanej nadwrażliwości na niesteroidowe leki przeciwzapalne (NSAIDs) powinny unikać kontaktu z produktem leczniczym weterynaryjnym. W przypadku samowstrzyknięcia należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Ten produkt może powodować podrażnienie oka. W przypadku kontaktu z oczami, natychmiast dokładnie przemyć je wodą. Ze względu na ryzyko przypadkowego samowstrzyknięcia i znanych, niekorzystnych efektów NLPZ i innych inhibitorów prostaglandyn na ciężę i/lub rozwój zarodka i płodu, produkt ten nie powinien być podawany przez kobiety w ciąży lub kobiety starające się zająć w ciąży. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE (CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA):** Działania niepożądane typowe dla niesteroidowych środków przeciwzapalnych (NSAID) takie jak spadek apetytu, wymioty, biegunka, krwawienie z przewodu pokarmowego, letarg, zaburzenia pracy nerek, były bardzo rzadko zgłaszane w ramach badania bezpieczeństwa stosowania po wprowadzeniu do obrotu. W bardzo rzadkich przypadkach biegunka krwotoczna, krwawe wymioty, owróżdzenia przewodu pokarmowego i zwiększenie aktywności enzymów wątrobowych, były zgłaszane w ramach badania bezpieczeństwa stosowania po wprowadzeniu do obrotu. Działania te pojawiają się z reguły w pierwszym tygodniu leczenia, mają w większości przypadków charakter przejściowy i zanikają po przerwaniu leczenia i tylko w bardzo rzadkich przypadkach prowadzą do poważnych i ciężkich komplikacji. U bydła, w badaniach klinicznych, po podaniu podskórnym stwierdzono występowanie jedynie lekkiego, przejściowego obrzęku w miejscu wstrzyknięcia u mniej niż 10% leczonych bydła. Dane dotyczące bezpieczeństwa uzyskane po wprowadzeniu do obrotu wykazały występowanie bardzo rzadkich przypadków reakcji anafilaktycznych, które mogą być poważne (w tym śmiertelne) i należy je leczyć objawowo. W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać leczenie i zasięgnąć porady lekarza weterynarii. Częstotliwość występowania działań niepożądanych przedstawia się zgodnie z poniższą regułą: bardzo często (więcej niż 1 na 10 leczonych zwierząt wykazujących działanie(a) niepożądane); często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 100 leczonych zwierząt); niezbyt często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 1000 leczonych zwierząt); rzadko (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 10 000 leczonych zwierząt); bardzo rzadko (mniej niż 1 na 10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty). **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany z przepisem lekarza - Rp. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 3238/23. ChPL: 01.03.2023 r.

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 20 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, świń i koni. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Jeden ml zawiera: substancja czynna: Meloksykam 20 mg; substancje pomocnicze: Etanol bezwodny lub Etanol 96% (E1510) 150 mg, Poloksamer 188, Makrogol 300, Glicyna, Sodu wodorotlenek (do ustalenia pH), Kwas solny rozcieńczony (do ustalenia pH), Meglumina, Woda do wstrzykiwań. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Roztwór do wstrzykiwań. Klarowny, żółty roztwór. **WSKAZANIA: Bydło:** Do stosowania w ostrych stanach zapalnych układu oddechowego u bydła, w połączeniu z odpowiednim leczeniem antybiotykowym, w celu zmniejszenia objawów klinicznych. Zmniejszenie objawów klinicznych biegunki w połączeniu z odpowiednią doustną terapią nawadniającą u cieląt w wieku powyżej jednego tygodnia życia i u młodego bydła przed okresem laktacji. Leczenie wspomagające w ostrym stanie zapalnym wymienia w połączeniu z terapią antybiotykową. W celu uśmierzania bólu pooperacyjnego po zabiegu usunięcia poroża u cieląt. **Świnie:** Zmniejszenie objawów kulawizny i zapalenia w przebiegu niezakaźnych schorzeń układu ruchu. Leczenie wspomagające posocznicy i toksemii poporodowej (zespół mastitis-metritis-agalactiae) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową. **Konie:** W celu ograniczenia reakcji zapalnej i bólu podczas ostrych i przewlekłych schorzeń układu ruchu. Ograniczenie bólu przy morzyskach u koni. **DROGI PODANIA I DAWKOWANIE:** Podanie podskórne, podanie domięśniowe, podanie dożylnie. **Bydło:** Pojedyncze wstrzyknięcie podskórne lub dożylnie w dawce 0,5 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 2,5 ml weterynaryjnego produktu leczniczego /100 kg masy ciała) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową lub leczeniem nawadniającym, jeżeli jest to wskazane. **Świnie:** Pojedyncze wstrzyknięcie domięśniowe w dawce 0,4 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 2,0 ml weterynaryjnego produktu leczniczego/100 kg masy ciała) w połączeniu z odpowiednią terapią antybiotykową, gdy jest to właściwe. Jeśli zachodzi konieczność, powtórne podanie meloksykamu jest zalecane po 24 godzinach. **Konie:** Pojedyncze wstrzyknięcie dożylnie w dawce 0,6 mg meloksykamu/kg masy ciała (tj. 3,0 ml weterynaryjnego produktu leczniczego/100 kg masy ciała). W celu ograniczenia reakcji zapalnej i bólu podczas ostrych i przewlekłych schorzeń układu ruchu, do kontynuacji leczenia można zastosować odpowiednią terapię doustną zawierającą meloksykam, podawaną zgodnie z zaleceniami na etykiecie. Podawać po 24 godzinach od wykonania wstrzyknięcia. Unikać zanieczyszczenia podczas stosowania leku. Korek nie może być nakładany więcej niż 50 razy. **OKRESY KARENCJI: Bydło:** Tkanki jadalne: 15 dni; mleko: 120 godzin; **Świnie:** Tkanki jadalne: 5 dni; **Konie:** Tkanki jadalne: 5 dni. Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u koni w wieku poniżej 6 tygodni. Nie stosować u zwierząt z upośledzoną funkcją wątroby, serca lub nerek, u zwierząt ze schorzeniami krwotocznymi lub w przypadkach występowania zmian wrzodowych w przewodzie pokarmowym. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. W leczeniu biegunki u bydła nie stosować u zwierząt w wieku poniżej jednego tygodnia życia. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Stosowanie u cieląt weterynaryjnego produktu leczniczego na 20 minut przed zabiegiem usunięcia poroża zmniejsza ból pooperacyjny. Podawanie tylko weterynaryjnego produktu leczniczego nie zapewnia właściwego uśmierzania bólu w trakcie zabiegu usunięcia poroża. W celu uzyskania właściwego uśmierzania bólu w trakcie zabiegu wymagane jest jednocześnie podawanie odpowiedniego leku przeciwbólowego. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA: Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt:** W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać leczenie i zasięgnąć porady lekarza weterynarii. Ze względu na zwiększone ryzyko wystąpienia efektu nefrotoksycznego, unikać stosowania u zwierząt silnie odwodnionych, z hipowolemii lub z obniżonym ciśnieniem krwi, wymagających pozajelitowego nawadniania. W przypadku niedostatecznego zmniejszenia reakcji bólowej podczas leczenia morzysk u koni należy przeprowadzić ponowne rozpoznanie, ponieważ taka sytuacja może wskazywać na konieczność wykonania zabiegu chirurgicznego. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom:** Przypadkowe samowstrzyknięcie może spowodować bolesność. Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NSAID) mogą powodować nadwrażliwość (reakcje alergiczne). Osoby o znanej nadwrażliwości na niesteroidowe środki przeciwzapalne (NSAID) powinny unikać kontaktu z produktem leczniczym weterynaryjnym. W przypadku samowstrzyknięcia należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc medyczną oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Ten produkt może powodować podrażnienie oka. W przypadku kontaktu z oczami, należy natychmiast dokładnie przemyć je wodą. Ze względu na ryzyko przypadkowego samowstrzyknięcia i znane działania niepożądane NSAID i innych inhibitorów prostaglandyn na ciężę i/lub rozwój zarodka i płodu, produkt ten nie powinien być podawany przez kobiety w ciąży lub kobiety planujące ciążę. **ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE:** Bydło: Często (od 1 do 10 zwierząt/100 leczonych zwierząt): Obrzęk w miejscu wstrzyknięcia (Po wstrzyknięciu podskórnym jedynie lekki i przemijający obrzęk);

Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Reakcja anafilaktyczna (Może być ciężka (w tym zakończona śmiercią) i powinna być leczona objawowo); Konie: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Reakcja anafilaktyczna (Może być ciężka (w tym zakończona śmiercią) i powinna być leczona objawowo); Obrzęk w miejscu wstrzyknięcia (Po wstrzyknięciu podskórnym jedynie lekki i przemijający obrzęk). Świnie: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Reakcja anafilaktyczna (Może być ciężka (w tym zakończona śmiercią) i powinna być leczona objawowo). Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przesłać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego lub jego lokalnego przedstawiciela za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w ulotce informacyjnej. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany z przepisu lekarza - Rp. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU: 3220/22. ChPL: 01.10.2025 r.**

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 0,5 mg/ml zawiesina doustna dla kotów i kawii domowych. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każdy ml zawiera: substancja czynna: Meloksykam 0,5 mg; substancje pomocnicze: Sodu benzoesanu (E211) 1,5 mg, Sorbitol ciekły, niekryształizujący, Glicerol, Sacharyna sodowa, Ksylitol, Sodu diwodorofosforan dwuwodny, Krzemionka koloidalna bezwodna, Guma ksantan, Kwas cytrynowy jednowodny, Aromat miodowy, Woda oczyszczona. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Zawiesina doustna; żółta lub jasnożółta. **WSKAZANIA:** Koty: Łagodzenie lekkich do umiarkowanych bólów pooperacyjnych oraz stanów zapalnych po zabiegach chirurgicznych u kotów, np. po zabiegach ortopedycznych i w obrębie tkanek miękkich. Łagodzenie bólu i stanu zapalnego przy ostrych i przewlekłych zaburzeniach mięśniowo-szkieletowych u kotów. Kawie domowe: łagodzenie lekkich do umiarkowanych bólów pooperacyjnych związanych z zabiegami w obrębie tkanki miękkiej, takimi jak kastracja u samców. **DROGA PODANIA I DAWKOWANIE:** Podanie doustne. Szczególną uwagę należy poświęcić dokładności dawkowania. Nie należy przekraczać zalecanej dawki. **Dawkowanie: Koty: Ból pooperacyjny i stan zapalny po zabiegach chirurgicznych:** Po wstępnym leczeniu odpowiednim, zatwierdzonym do stosowania u kotów, weterynaryjnym produktem leczniczym zawierającym meloksykam w postaci iniekcji, należy kontynuować leczenie 24 godziny później produktem Metaxx zawiesina doustna dla kotów 0,5 mg/ml w dawce 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,1 ml/kg masy ciała. Kolejne dawki mogą być podawane raz na dobę (co 24 godziny) przez maksymalnie cztery dni. **Ostre zaburzenia mięśniowo-szkieletowe:** Rozpoczęcie leczenia polega na podaniu pojedynczej dawki doustnej 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,4 ml/kg masy ciała, tj. 0,4 ml/kg masy ciała w dniu 1. (przed zabiegiem). Leczenie należy kontynuować, podając raz na dobę (co 24 godziny) doustną dawkę 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,1 ml/kg masy ciała, dopóki utrzymuje się ostry ból i stan zapalny. **Przewlekłe zaburzenia mięśniowo-szkieletowe:** Rozpoczęcie leczenia polega na podaniu pojedynczej dawki doustnej 0,1 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,2 ml/kg masy ciała pierwszego dnia. Leczenie należy kontynuować, podając raz na dobę (co 24 godziny) doustną dawkę podtrzymującą 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,1 ml/kg masy ciała. Odpowiedź kliniczną obserwuje się zwykle w ciągu 7 dni. Jeśli nie nastąpi poprawa kliniczna, leczenie należy przerwać najpóźniej po 14 dniach. **Dawkowanie: Kawie domowe: Ból pooperacyjny związany z zabiegiem chirurgicznym w obrębie tkanek miękkich:** Rozpoczęcie leczenia polega na podaniu pojedynczej dawki doustnej 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,4 ml/kg masy ciała w dniu 1. (przed zabiegiem). Leczenie należy kontynuować, podając od dnia 2. do dnia 3. (po zabiegu) raz na dobę (co 24 godziny) doustną dawkę 0,1 mg meloksykamu/kg masy ciała, tj. 0,2 ml/kg masy ciała. W indywidualnych przypadkach dawka może zostać zwiększona według uznania lekarza weterynarii do 0,5 mg/kg masy ciała, tj. 1 ml/kg masy ciała. Bezpieczeństwo dawek przekraczających 0,6 ml/kg masy ciała u kawii domowych nie zostało jednak określone. **Droga i sposób podania:** Produkt leczniczy należy podawać albo zmieszany z karmą (koty) albo bezpośrednio doustnie (koty i kawie domowe) przy użyciu dostarczonej strzykawki 1 ml z podziałką co 0,02 ml. Przed użyciem potrząsnąć butelkę, unikać wprowadzania zanieczyszczeń w czasie użycia. Pobrać zawiesinę w ilości odpowiedniej do masy ciała zwierzęcia. Dawka 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała; 0,1 ml/kg masy ciała; Dawka 0,1 mg meloksykamu/kg masy ciała; 0,2 ml/kg masy ciała; Dawka 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała; 0,4 ml/kg masy ciała. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u zwierząt w ciąży i karmiących. Nie stosować u kotów z zaburzeniami żołądka i jelit, takimi jak podrażnienie i krwawienie, u zwierząt z zaburzoną czynnością wątroby, serca lub nerek oraz zaburzeniami krwotocznymi. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. Nie stosować u kociąt w wieku poniżej 6 tygodni. Nie stosować u kawii domowych w wieku poniżej 4 tygodni. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Brak. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt: Nie stosować u zwierząt odwodnionych, z hipowolemią lub z obniżonym ciśnieniem, ponieważ istnieje u nich ryzyko toksycznego działania na nerki. Do stosowania po zabiegach operacyjnych u kotów i kawii domowych: Jeśli potrzebne jest dodatkowe łagodzenie bólu, należy rozważyć zastosowanie multimodalnej terapii przeciwbólowej. Przewlekłe zaburzenia mięśniowo-szkieletowe u kotów: Reakcję na długoterminową terapię powinien sprawdzać w regularnych odstępach czasu lekarz weterynarii. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:** Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) mogą powodować reakcje nadwrażliwości. Osoby o znanej nadwrażliwości na NLPZ powinny unikać kontaktu z tym weterynaryjnym produktem leczniczym. Po użyciu produktu umyć ręce. W razie przypadkowego połknięcia produkt może powodować objawy ze strony układu pokarmowego, takie jak nudności i ból żołądka. Zachować ostrożność, aby nie doszło do przypadkowego połknięcia przez dziecko. Nie pozostawiać napełnionej strzykawki bez opieki. Wszelkie pozostałości karmy zawierającej weterynaryjny produkt leczniczy należy niezwłocznie wyrzucić, a miskę starannie umyć. Po przypadkowym połknięciu należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub etykietę. **ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE:** Koty: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Utrata łaknienia, letarg; wymioty, biegunka; krew w kale (utajona); wrzody układu pokarmowego; niewydolność nerek; podwyższone stężenie enzymów wątrobowych. ¹ Zdarzenia niepożądane typowe dla NLPZ. W większości przypadków te zdarzenia niepożądane mają charakter przejściowy i zanikają po zakończeniu leczenia, ale niekiedy mogą być poważne lub zagrażać życiu. Koty i kawie domowe: Jeśli wystąpią zdarzenia niepożądane, należy przerwać leczenie i zwrócić się o poradę do lekarza weterynarii. Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przesłać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w ulotce informacyjnej. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany na receptę weterynaryjną. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU: 3330/24. ChPL: 05.10.2024 r.**

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 1,5 mg/ml zawiesina doustna dla psów. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każdy ml zawiera: substancja czynna: Meloksykam 1,5 mg; substancje pomocnicze: Sodu benzoesanu (E211) 1,5 mg, Sorbitol ciekły, niekryształizujący, Glicerol, Sacharyna sodowa, Ksylitol, Sodu diwodorofosforan dwuwodny, Krzemionka koloidalna bezwodna, Guma ksantan, Kwas cytrynowy jednowodny, Aromat miodowy, Woda oczyszczona. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Zawiesina doustna; żółta lub jasnożółta. **WSKAZANIA:** Łagodzenie stanu zapalnego i bólu przy ostrych i przewlekłych zaburzeniach mięśniowo-szkieletowych u psów. **DROGA PODANIA I DAWKOWANIE:** Podanie doustne. **Dawkowanie:** Rozpoczęcie leczenia polega na podaniu pojedynczej dawki 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała pierwszego dnia. Leczenie należy kontynuować, podając raz na dobę (co 24 godziny) doustną dawkę podtrzymującą 0,1 mg meloksykamu/kg masy ciała. W przypadku dłuższego leczenia, gdy zostanie zaobserwowana odpowiedź kliniczna (po ≥ 4 dniach), dawkę weterynaryjnego produktu leczniczego można dostosować do najniższej skutecznej dawki, odpowiadającej nasileniu bólu i stanu zapalnego związanego z przewlekłymi zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi, które mogą zmieniać się w czasie. Odpowiedź kliniczną obserwuje się zwykle w ciągu 3- 4 dni. Jeśli nie nastąpi poprawa kliniczna, leczenie należy przerwać najpóźniej po 10 dniach. **Droga i sposób podania:** Weterynaryjny produkt leczniczy należy podawać albo zmieszany z karmą, albo bezpośrednio doustnie przy użyciu strzykawki. Przed użyciem potrząsnąć butelkę, unikać wprowadzania zanieczyszczeń w czasie stosowania. Szczególną uwagę należy poświęcić dokładności dawkowania. Zawiesinę można podawać za pomocą strzykawki z podziałką, dołączonej do opakowania. Strzykawka pasuje do zakraplacza w butelce i jest zaopatrzona w skalę w kg masy ciała, skala ta odpowiada dawce podtrzymującej 0,1 mg/kg masy ciała. A zatem do rozpoczęcia terapii pierwszego dnia potrzebna będzie ilość odpowiadająca podwójnej dawce podtrzymującej. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u zwierząt w ciąży lub karmiących. Nie stosować u zwierząt z zaburzeniami żołądka i jelit, takimi jak podrażnienie i krwawienie, zaburzoną funkcją wątroby, serca lub nerek oraz zaburzeniami krwotocznymi. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. Nie stosować u psów w wieku poniżej 6 tygodni. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Brak. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt: Nie stosować u zwierząt odwodnionych, z hipowolemią lub z obniżonym ciśnieniem, ponieważ istnieje u nich ryzyko toksycznego działania na nerki. Tego weterynaryjnego produktu leczniczego dla psów nie należy stosować u kotów, ponieważ nie jest on przeznaczony do stosowania u zwierząt tego gatunku. W przypadku kotów, należy stosować produkt Metaxx 0,5 mg/ml zawiesina doustna dla kotów i kawii domowych. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:** Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) mogą powodować reakcje nadwrażliwości. Osoby o znanej nadwrażliwości na NLPZ powinny unikać kontaktu z tym weterynaryjnym produktem leczniczym. Po użyciu produktu umyć ręce. W razie przypadkowego połknięcia produkt może powodować objawy ze strony układu pokarmowego, takie jak nudności i ból żołądka. Zachować ostrożność, aby nie doszło do przypadkowego połknięcia przez dziecko. Nie pozostawiać napełnionej strzykawki bez opieki. Wszelkie pozostałości karmy zawierającej weterynaryjny produkt leczniczy należy niezwłocznie wyrzucić, a miskę starannie umyć. Po przypadkowym połknięciu należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub etykietę. **ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE:** Psy: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Utrata łaknienia, letarg; wymioty, biegunka; krew w kale (utajona); krwawa biegunka, wrzody układu pokarmowego; niewydolność nerek; podwyższone stężenie enzymów wątrobowych. ¹ Zdarzenia niepożądane typowe dla NLPZ. Wymienione zdarzenia niepożądane występują zwykle w pierwszym tygodniu leczenia i w większości przypadków mają charakter przejściowy i zanikają po zakończeniu leczenia, ale niekiedy mogą być poważne lub zagrażać życiu. Jeśli wystąpią zdarzenia niepożądane, należy przerwać leczenie i zwrócić się o poradę do lekarza weterynarii. Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przesłać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w ulotce informacyjnej. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany na receptę weterynaryjną. Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU: 3331/24. ChPL: 05.10.2024 r.**

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 15 mg/ml zawiesina doustna dla koni. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Jeden ml zawiera: substancja czynna: Meloksykam 15,0 mg; substancje pomocnicze: Sodu benzoesau (E211) 1,5 mg, Sorbitol ciekły, niekryształujący, Glicerol, Sacharyna sodowa, Ksylitol, Sodu diwodorofosforan dwuwodny, Krzemionka koloidalna bezwodna, Guma ksantan, Kwas cytrynowy jednowodny, Aromat miodowy, Woda oczyszczona. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Zawiesina doustna. **Żółta lub jasnożółta zawiesina.** **WSKAZANIA:** Leczenie bólu i stanu zapalnego w ostrych i przewlekłych schorzeniach układu mięśniowo-szkieletowego koni. **DROGI PODANIA I DAWKOWANIE:** Podanie doustne. Podawać po zmieszaniu z pokarmem lub bezpośrednio do jamy ustnej w dawce 0,6 mg/kg (= 0,04 ml/kg) masy ciała, raz na dobę, przez okres do 14 dni. W przypadku mieszania weterynaryjnego produktu leczniczego z pokarmem, przed karmieniem należy go dodać do niewielkiej ilości pokarmu. Zawiesinę należy podawać za pomocą strzykawki dołączonej do opakowania. Strzykawka pasuje do otworu wyskalowanej butelki wskazującej objętość zawiesiny odpowiadającej dawce podtrzymującej (czyli 0,6 mg meloksykamu/kg masy ciała). Aby zapewnić podawanie prawidłowej dawki, należy możliwie jak najdokładniej określić masę ciała. Przed użyciem wstrząsać energicznie przez około 60 sekund. Po podaniu weterynaryjnego produktu leczniczego zamknąć butelkę, zakładając nakrętkę, umyć strzykawkę odmierającą ciepłą wodą i pozostawić do wyschnięcia. Unikać zanieczyszczenia produktu podczas stosowania. **OKRESY KARENCJI:** Tkanki jadalne: 3 dni. Produkt niedopuszczony do stosowania u koni produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u klaczy w ciąży lub karmiących. Nie stosować u koni z objawami chorób przewodu pokarmowego takimi jak podrażnienie i krwawienie, z zaburzoną wydolnością wątroby, serca lub nerek oraz ze stanami krwotocznymi. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. Nie stosować u koni w wieku poniżej 6. tygodni życia. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Brak. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt: Unikać stosowania u koni odwodnionych, z objawami hipowolemii lub z obniżonym ciśnieniem krwi ze względu na ryzyko toksycznego działania na nerki. Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom: Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) mogą powodować reakcje nadwrażliwości (alergiczne). Osoby o znanej nadwrażliwości na niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) powinny unikać kontaktu z tym weterynaryjnym produktem leczniczym. Unikać narażenia drogą doustną, w tym kontaktów typu ręka-usta. Po użyciu produktu umyć ręce. Po przypadkowym spożyciu należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz udostępnić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Ten weterynaryjny produkt leczniczy może powodować podrażnienie oczu. W przypadku kontaktu z oczami, należy natychmiast dokładnie przemyć je wodą. Meloksykam może wywierać szkodliwy wpływ na przebieg ciąży i (lub) rozwój zarodka i płodu. Unikać narażenia poprzez skórę, w tym kontaktów ręka-usta. Kobiety w ciąży lub starające się zajść w ciążę powinny stosować nieprzepuszczalne rękawice podczas podawania tego weterynaryjnego produktu leczniczego. **ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE:** Konie: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Biegunka (Biegunka, związana zwykle z NPLZ, była bardzo rzadko obserwowana w badaniach klinicznych. Ten objaw kliniczny był odwracalny.), utrata apetytu, letarg, ból brzucha, zapalenie jelita grubego, pokrzywka, reakcja anafilaktyczna (Reakcje rzekomoanafilaktyczne, które mogą być ciężkie (w tym śmiertelne) po wprowadzeniu leku do obrotu obserwowano bardzo rzadko i należy je leczyć objawowo). W przypadku wystąpienia zdarzeń niepożądanych należy przerwać leczenie i zasięgnąć porady lekarza weterynarii. Zgłaszanie zdarzeń niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwiają ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przelać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w punkcie 16 ulotki informacyjnej. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany na receptę weterynaryjną. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 3252/23. ChPL: 02.09.2023 r.

NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO: Metaxx 0,25 mg tabletki do rozgryzania i żucia dla kotów. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każda tabletki zawiera: substancja czynna: Meloksykam 0,25 mg; substancje pomocnicze: Sodu cytrynian, Celuloza mikrokrystaliczna, Laktoza jednowodna, Kroszpovidon (typ A), Krzemionka koloidalna uwodniona, Aromat kurczaka, Drożdże suszone, Magnezu stearynian. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Tabletki do rozgryzania i żucia. Jasnobrązowa, lekko kropkowana, okrągła, obustronnie wypukła tabletki o średnicy 7 mm, z linią podziału w kształcie krzyża po jednej stronie. Tabletki można podzielić na dwie lub cztery równe części. **WSKAZANIA:** Leczenie łagodnego do umiarkowanego bólu pooperacyjnego i stanów zapalnych po zabiegach chirurgicznych u kotów np. w chirurgii ortopedycznej i chirurgii tkanek miękkich. Leczenie bólu i stanu zapalnego przy ostrych i przewlekłych schorzeniach układu mięśniowo-szkieletowego kotów. **DROGA PODANIA I DAWKOWANIE:** Podanie doustne. **Ból pooperacyjny i zapalenie po zabiegach chirurgicznych:** Po wstępnym leczeniu odpowiednią postacią meloksykamu do wstrzykiwań dopuszczoną dla kotów kontynuować leczenie po upływie 24 godzin w dawce 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała. Kolejna dawka doustna może być podawana raz dziennie (w odstępach 24-godzin) przez okres do 4 dni. **Ostre schorzenia układu mięśniowo-szkieletowego:** W pierwszym dniu leczenia należy podać pojedynczą dawkę doustną wynoszącą 0,2 mg meloksykamu/kg masy ciała. Leczenie należy kontynuować raz dziennie poprzez podanie doustne (w odstępach 24-godzin) dawki zawierającej 0,05 mg meloksykamu/kg masy ciała przez cały okres występowania ostrego bólu niechirurgicznego i zapalenia. **Przewlekłe schorzenia układu mięśniowo-szkieletowego:** W pierwszym dniu leczenia należy zastosować pojedynczą doustną dawkę początkową w ilości 0,1 mg meloksykamu/kg masy ciała. Leczenie kontynuować jednorazową dzienną dawką podtrzymującą (w odstępach 24-godzin) w wysokości 0,05 mg/meloksykamu/kg masy ciała. Spodziewany efekt kliniczny leczenia powinien wystąpić po 7 dniach. Jeżeli po 14 dniach stosowania brak jest poprawy klinicznej należy przerwać leczenie. Tabela dawkowania dla dawki podtrzymującej 0,05 mg/kg:

Masa (kg)	Tabletki
1,25-2,2	¼ tabletki
2,3-3,4	½ tabletki
3,5-4,5	¾ tabletki
4,6-5,7	1 tabletki
5,8-7	1 ¼ tabletki

PRZECIWWSKAZANIA: Nie stosować u kotek w ciąży lub karmiących. Nie stosować u kotów z objawami schorzeń przewodu pokarmowego takimi jak podrażnienie i krwawienie, z zaburzoną czynnością wątroby, serca lub nerek oraz ze schorzeniami krwotocznymi. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub jakąkolwiek substancję pomocniczą. Nie stosować u kotów w wieku poniżej 6 tygodni lub ważących mniej niż 1,25 kg. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Brak. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE STOSOWANIA:** Specjalne środki ostrożności dotyczące bezpiecznego stosowania u docelowych gatunków zwierząt: Unikać stosowania u kotów odwodnionych, z objawami hipowolemii lub z obniżonym ciśnieniem krwi ze względu na ryzyko toksycznego działania na nerki. Ponieważ tabletki do rozgryzania i żucia są aromatyzowane, należy przechowywać je w miejscu niedostępnym dla kotów, aby uniknąć przypadkowego połknięcia. Stosowanie pooperacyjne: Jeśli konieczne jest dodatkowe łagodzenie bólu, należy rozważyć wielolekową terapię przeciwbólową. Przewlekłe schorzenia układu mięśniowo-szkieletowego: Efekty długotrwałego leczenia powinny być monitorowane przez lekarza weterynarii w regularnych odstępach czasu. Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom: Meloksykam i inne niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ) mogą powodować reakcje nadwrażliwości. Osoby o znanej nadwrażliwości na NLPZ powinny unikać kontaktu z weterynaryjnym produktem leczniczym. Umyć ręce po użyciu. Pr przypadkowe połknięcie przez dzieci może być szkodliwe. Dlatego niewykorzystane części tabletki należy umieścić z powrotem w blistrze oraz pudełku tekturowym i przechowywać w bezpiecznym miejscu. Częściowo zużyte tabletki należy użyć podczas przyjęcia kolejnej dawki. Po przypadkowym spożyciu przez dziecko należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz udostępnić lekarzowi ulotkę dla pacjenta lub opakowanie. **ZDARZENIA NIEPOŻĄDANE:** Koty: Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, w tym pojedyncze raporty): Utrata apetytu, wymioty, biegunka, krew w kale*, Letarg*. Niewydolność nerek*. Owrzodzenie żołądka i jelit. Podwyższony poziom enzymów wątrobowych. * Typowe zdarzenia niepożądane NLPZ. Zdarzenia te w większości przypadków mają charakter przejściowy, zanikając po przerwaniu leczenia, tylko w bardzo rzadkich przypadkach prowadzą do poważnych i ciężkich powikłań. W przypadku wystąpienia zdarzeń niepożądanych należy przerwać leczenie i zasięgnąć porady lekarza weterynarii. Zgłaszanie działań niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwiają ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przelać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w punkcie 16 ulotki informacyjnej. **Wyłącznie dla zwierząt. Wydawany na receptę weterynaryjną. NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 3237/23. ChPL: 16.10.2025 r.

NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO: Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, 3449 JA Woerden, Holandia.

LOKALNY PRZEDSTAWICIEL PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO: Vet-Agro Trading Sp. z o.o. ul. Mełgiewska 18 20-234 Lublin, Polska.

META.U.02.2026.35

METAXX®

Meloksykam



SZEROKI WYBÓR FORM PODANIA:



Tabletki;



Zawiesiny doustne;



Roztwory do wstrzykiwań.



OKRESY WAŻNOŚCI LEKÓW ZAPAKOWANYCH DO SPRZEDAŻY:

- Tabletki: **3 lata**;
- Zawiesiny doustne:
5 ml – **18 miesięcy**,
10 ml i 25 ml – **2 lata**;
- Roztwory do wstrzykiwań: **3 lata**.



DŁUGIE OKRESY WAŻNOŚCI PO OTWARCIU:

- Zawiesiny doustne: **6 miesięcy**;
- Roztwory do wstrzykiwań: **28 dni**.

- Wielkości opakowań i stężenia substancji czynnej pozwalają na **odpowiednie dostosowanie dawki** do pacjenta;
- **Leczenie bólu i stanów zapalnych** różnego pochodzenia;
- Stosowany u **pacjentów onkologicznych**^{3,4};
- **Obniżenie poziomu kortyzolu** po zabiegach⁹;
- Tabletki zawierają aż **2 atraktanty smakowe** – drożdże i aromat kurczaka.

VET AGRO
TRADING

Vet-Agro Trading sp. z o.o.
ul. Mełgiewska 18,
20-234 Lublin

**ZOSTAŃMY
W KONTAKCIE!**

