

# Melovem® 30 mg/ml

[Volver a la lista de productos](#)



 [Más información](#)

Nº Reg.: EU/2/09/098/005

## Especie de destino



## Composición

Cada mililitro contiene:  
Meloxicam 30 mg

## Tiempo de espera

### **Bovino:**

Carne: 15 días  
Leche: 5 días

### **Porcino:**

Carne: 5 días

## Indicaciones

### **Bovino:**

- Para uso en infecciones respiratorias agudas con terapia antibiótica adecuada para reducir los signos clínicos en bovino;
- Para uso en diarrea en combinación con terapia rehidratante oral para reducir los signos clínicos en terneros de más de una semana de edad y en terneros rumiantes;
- Como terapia auxiliar en el tratamiento de la mastitis aguda, en combinación con terapia antibiótica;
- Para el alivio del dolor postoperatorio tras el descornado en terneros.

### **Porcino:**

- 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-metritis-agalactia) con una terapia antibiótica adecuada.

## Otra información

---

- **Presentación**

50 ml

100 ml

---

- **Forma farmacéutica**

Solución inyectable

---

- **Dosificación**

### **Bovino:**

Subcutánea

Una sola dosis de 0,5 mg de meloxicam por kg de peso vivo (equivalentes a 2,5 ml de medicamento por 150 kg de PV), en combinación con terapia antibiótica o terapia rehidratante oral, según sea necesario.

### **Porcino:**

Intramuscular

Una sola dosis de 0,4 mg de meloxicam por kg de peso vivo (equivalentes a 2 ml de medicamento por 150 kg de PV), en combinación con terapia antibiótica, según sea necesario. En caso necesario, se puede administrar una segunda dosis de meloxicam después de 24 horas.

Evitar la introducción de contaminación durante el uso.

Cuando se trata a grupos de animales, se debe utilizar una aguja de extracción para evitar excesivas perforaciones del tapón. No perforar más de 20 veces, como máximo.

---

- **Contraindicaciones**

- No usar en animales con disfunción hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos;
- Evidencia de lesiones gastrointestinales ulcerogénicas;
- Hipersensibilidad al principio activo o a cualquiera de los excipientes;

- Para el tratamiento de la diarrea en bovino, no usar en terneros de menos de una semana de edad.

---

- **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 que deben ser tratadas sintomáticamente.

---

- **Precauciones de almacenamiento y período de validez**

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 30 meses.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

Para mayor información, póngase en contacto con nosotros

[Contacto](#)