

## NOTICE

### 1. Nom du médicament vétérinaire

Metaxx 0,5 mg/mL suspension buvable pour chats et cobayes

### 2. Composition

Chaque mL contient :

#### Substance active :

Méloxicam 0,5 mg

#### Excipients :

Benzoate de sodium (E211) 1,5 mg

Suspension buvable jaune à jaune clair.

### 3. Espèces cibles

Chats, cobayes.

### 4. Indications d'utilisation

Chats :

Réduction de la douleur et de l'inflammation postopératoires légères à modérées consécutives aux interventions chirurgicales chez les chat, par exemple une chirurgie orthopédique et des tissus mous. Réduction de la douleur et de l'inflammation dans les troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques chez le chat.

Cobayes :

Soulagement de la douleur postopératoire légère à modérée associée à la chirurgie des tissus mous telle que la castration.

### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les femelles gestantes ou allaitantes.

Ne pas utiliser chez les chats atteints de troubles digestifs, tels qu'irritation ou hémorragie, d'insuffisance hépatique, cardiaque ou rénale ou de troubles hémorragiques.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les chats âgés de moins de 6 semaines.

Ne pas utiliser chez les cobayes âgés de moins de 4 semaines.

### 6. Mises en garde spéciales

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Éviter l'utilisation chez l'animal déshydraté, hypovolémiques ou hypotendus, car il existe un risque potentiel de toxicité rénale.

Utilisation postopératoire chez le chat et le cobaye :

Si un soulagement supplémentaire de la douleur est nécessaire, un traitement multimodal doit être envisagé.

Troubles musculo-squelettiques chroniques chez le chat :

La réponse au traitement à long terme doit être surveillée à intervalles réguliers par un vétérinaire.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Le méloxicam et d'autres anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) peuvent provoquer des réactions d'hypersensibilité. Les personnes ayant une hypersensibilité connue aux AINS doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire. Se laver les mains après utilisation.

L'ingestion accidentelle du produit peut provoquer des effets gastro-intestinaux, tels que des nausées et des douleurs gastriques. Éviter toute ingestion accidentelle par des enfants. Ne pas laisser la seringue remplie sans surveillance. Tout aliment médicamenteux non consommé doit être éliminé immédiatement et le bol soigneusement lavé. En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation. Ne pas administrer aux femelles gestantes ou allaitantes.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Les autres AINS, diurétiques, anticoagulants, antibiotiques aminoglycosides et substances fortement liées aux protéines peuvent entrer en compétition pour cette liaison et donc conduire à des effets toxiques. Le méloxicam ne doit pas être administré en concomitance avec d'autres AINS ou glucocorticoïdes. L'administration concomitante de médicaments potentiellement néphrotoxiques doit être évitée.

Chez les chats, un prétraitement avec des substances anti-inflammatoires autres que le méloxicam à une dose unique de 0,2 mg/kg peut entraîner des effets indésirables supplémentaires ou accrus et, par conséquent, une période sans traitement avec de tels médicaments vétérinaires doit être observée pendant au moins 24 heures avant le début du traitement. Toutefois, la période sans traitement doit prendre en compte les propriétés pharmacologiques des médicaments utilisés précédemment.

Surdosage :

Le méloxicam a une marge de sécurité thérapeutique étroite chez le chat et des signes cliniques de surdosage peuvent être observés à des niveaux de surdosage relativement faibles.

En cas de surdosage, les effets indésirables, énumérés dans la rubrique sur les effets indésirables, devraient être plus graves et plus fréquents. En cas de surdosage, un traitement symptomatique doit être instauré.

Chez le cobaye, un surdosage de 0,6 mg/kg de poids corporel administré pendant 3 jours suivi d'une dose de 0,3 mg/kg pendant 6 jours supplémentaires n'a pas provoqué d'effets indésirables typiques du méloxicam. L'innocuité de doses supérieures à 0,6 mg/kg n'a pas été évaluée chez le cobaye.

Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

Sans objet.

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'étude de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires.

## **7. Événements indésirables**

Chats :

Fréquence	Événement indésirable
-----------	-----------------------

Très rare (< 1 animal / 10 000 animaux traités, incluant les rapports isolés) :	Perte d'appétit <sup>1</sup> , léthargie <sup>1</sup> ; Vomissements <sup>1</sup> , diarrhée <sup>1</sup> , sang dans les fèces (occultes) <sup>1</sup> , ulcération gastro- intestinale <sup>1</sup> ; Insuffisance rénale <sup>1</sup> Élévation des enzymes hépatiques.
---	---

<sup>1</sup> Effets indésirables typiques des AINS

Ces effets indésirables sont dans la plupart des cas transitoires et disparaissent après l'arrêt du traitement, mais peuvent être graves ou fatals.

Chats et cobayes :

Si des effets indésirables apparaissent, le traitement devra être interrompu et l'avis d'un vétérinaire demandé

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou au représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voie orale.

### Posologie

#### Chats :

##### Douleur et inflammation postopératoires après interventions chirurgicales :

Après le traitement initial avec une formulation injectable appropriée de méloxicam autorisée chez les chats, poursuivre le traitement 24 heures plus tard avec Metaxx 0,5 mg/mL suspension buvable pour chats à la dose de 0,05 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,1 mL/kg de poids corporel. La dose orale de suivi peut être administrée une fois par jour (à intervalles de 24 heures) pendant une durée maximale de quatre jours.

##### Troubles musculo-squelettiques aigus :

Le traitement initial consiste en une dose orale unique de 0,2 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,4 mL/kg de poids corporel le premier jour. Le traitement doit être poursuivi une fois par jour par administration orale (à intervalles de 24 heures) de 0,05 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,1 mL/kg de poids corporel, tant que la douleur aiguë et l'inflammation persistent.

##### Troubles musculo-squelettiques chroniques :

Le traitement initial consiste en une dose orale unique de 0,1 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,2 mL/kg de poids corporel le premier jour. Le traitement doit être poursuivi une fois par jour par administration orale d'entretien (à intervalles de 24 heures) de 0,05 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,1 mL/kg de poids corporel. Une réponse clinique est généralement observée dans les 7 jours. Le traitement doit être arrêté au plus tard après 14 jours si aucune amélioration clinique n'est apparente.

### Posologie

#### Cobaye :

##### Douleur postopératoire associée à la chirurgie des tissus mous :

Le traitement initial est une dose orale unique de 0,2 mg de méloxicam/kg de poids corporel à la discrétion du vétérinaire, soit 0,4 mL/kg de poids corporel le jour 1 (avant la chirurgie).

Le traitement doit être poursuivi une fois par jour par administration orale (à intervalles de 24 heures) de 0,1 mg de méloxicam/kg de poids corporel, soit 0,2 mL/kg de poids corporel les jours 2 et 3 (après la chirurgie).

À discrétion du vétérinaire, la dose peut être titrée jusqu'à 0,5 mg/kg de poids corporel, soit 1 mL/kg de poids corporel selon les cas individuels. L'innocuité de doses supérieures à 0,6 mg/kg de poids corporel n'a cependant pas été évaluée chez le cobaye.

### **Voie et mode d'administration**

À administrer soit mélangé à de la nourriture (chats), soit directement dans la bouche (chats et cobayes) à l'aide de la seringue de 1 mL fournie graduée par incréments de 0,02 mL.

Préparer la suspension en fonction du poids corporel de l'animal.

Dose de 0,05 mg de méloxicam/kg de poids corporel :	0,1 mL/kg poids corporel
Dose de 0,1 mg de méloxicam/kg de poids corporel :	0,2 mL/kg poids corporel
Dose de 0,2 mg de méloxicam/kg de poids corporel :	0,4 mL/kg poids corporel

## **9. Indications nécessaires à une administration correcte**

Veiller soigneusement à l'exactitude de la dose. Bien agiter le flacon avant utilisation et éviter l'introduction de contamination pendant l'utilisation. Ne pas dépasser la dose recommandée.

## **10. Temps d'attente**

Sans objet.

## **11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

5 mL : À conserver en dessous de 30 °C. Ne pas conserver au réfrigérateur. Ne pas congeler.

10 mL : Ne pas conserver au réfrigérateur. Ne pas congeler.

25 mL : Ne pas conserver au réfrigérateur. Ne pas congeler.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 6 mois.

## **12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

Demandez à votre pharmacien ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

## **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

**14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V662965

5 mL (dans un flacon de 10 mL)

10 mL

25 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Juin 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Pays-Pas

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Covetrus NV

Industrieweg 135/1

3583 Beringen

Belgique

T: +32 (0) 11 450 710

E: [order@covetrus.be](mailto:order@covetrus.be)

Fabricant responsable de la libération des lots:

Produlab Pharma BV

Forellenweg 16

4941 SJ Raamsdonksveer

Pays-Pas

**17. Autres informations**