

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Adocam 1.5 mg/ml Suspensión oral para perros

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Meloxicam 1,5 mg

Excipientes:

Benzoato de sodio 1,5 mg

Suspensión viscosa de color amarillento.

3. Especies de destino

Perros

4. Indicaciones de uso

Meloxicam es un AINE (Anti-Inflamatorio No Esteroideo) que alivia la inflamación y el dolor en trastornos musculoesqueléticos agudos y crónicos.

5. Contraindicaciones

- No usar en animales en gestación o lactancia.
- No usar en animales que presenten trastornos gastrointestinales como irritación y hemorragia, deterioro de la función hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos.
- No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.
- No administrar a perros de edad inferior a 6 semanas.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

En caso de que se produzcan acontecimientos adversos, se debe interrumpir el tratamiento y consultar con un veterinario.

Evitar su uso en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos ya que existe un riesgo potencial de aumentar la toxicidad renal.

En caso de uso prolongado, se debe monitorizar el tratamiento.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Ninguna

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a los AINEs (anti-inflamatorios no esteroideos) deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

En caso de contacto con la piel, lavar inmediatamente con agua.

Gestación:

No utilizar durante la gestación

Lactancia:

No utilizar durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Otros AINEs, diuréticos, anticoagulantes, antibióticos aminoglicósidos y sustancias con alta afinidad a las proteínas pueden competir por la unión y así producir efectos tóxicos. Meloxicam no se debe administrar junto con otros AINEs o glucocorticosteroides.

El pre-tratamiento con sustancias antiinflamatorias puede producir reacciones adversas adicionales o aumentadas y, por ello, antes de iniciar el tratamiento debe procurarse un período libre del tratamiento con tales fármacos de al menos 24 horas. En cualquier caso, el período libre de tratamiento debe tener en cuenta las propiedades farmacocinéticas de los productos utilizados previamente.

Meloxicam puede antagonizar los efectos antihipertensores de los inhibidores de la ECA

Sobredosificación:

En caso de sobredosificación debe iniciarse un tratamiento sintomático. Ver sección Acontecimientos adversos, para información de los síntomas.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):	Anorexia, apatía. Vómito, diarrea, sangre en heces.
---	--

Generalmente durante la primera semana de tratamiento, son leves y transitorios. En casos raros, estos acontecimientos adversos podrían ser graves o mortales.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Dosificación

El tratamiento inicial es una dosis única de 0,2 mg de meloxicam/kg peso vivo el primer día. Se continuará el tratamiento con una dosis de mantenimiento al día por vía oral (a intervalos de 24 horas) de 0,1 mg de meloxicam/kg peso vivo.

Método y vía de administración

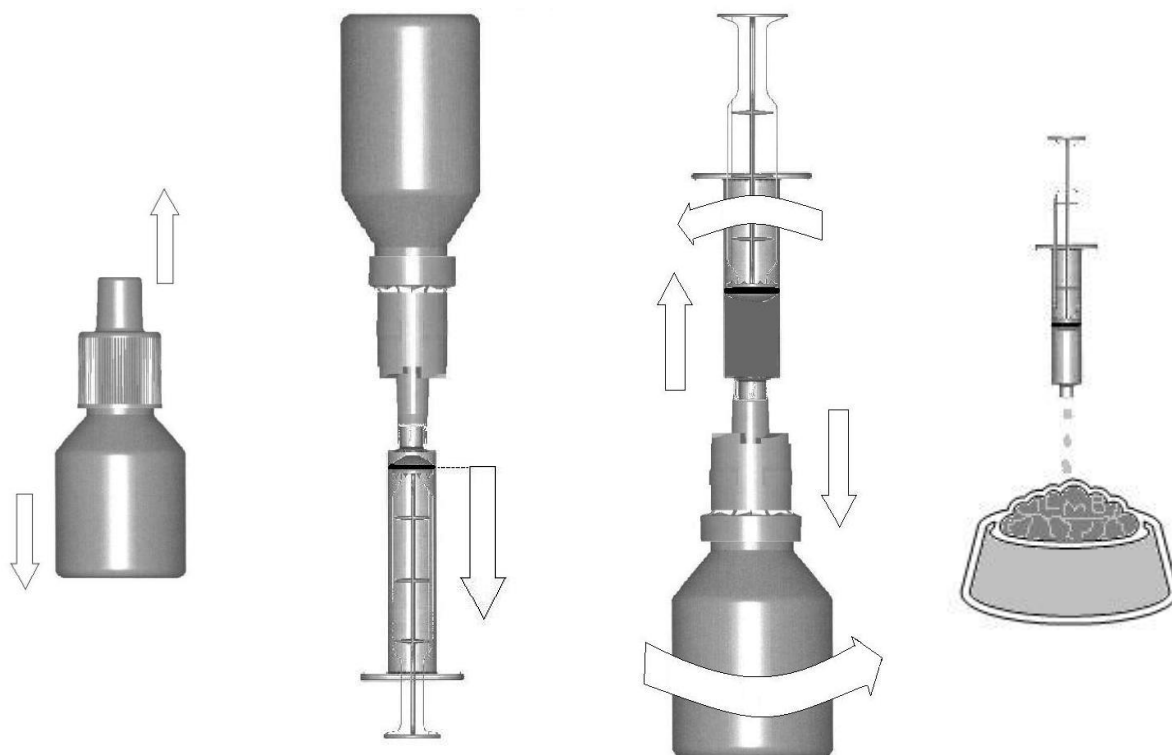
Agitar bien antes de su uso.

Para administrar mezclado con el alimento.

Debe prestarse especial atención a la exactitud de la dosis.

La suspensión se puede administrar la jeringa dosificadora incluida en el envase (ver más abajo).

La jeringa encaja en el frasco y posee una escala de kg-peso corporal que corresponde a la dosis de mantenimiento (esto es, 0,1 mg de meloxicam/kg peso vivo). De este modo, para el primer día se requerirá el doble del volumen de mantenimiento.



Agitar bien el frasco. Empujar hacia abajo y desenroscar la parte superior del frasco. Fijar la jeringa dosificadora al frasco ejerciendo una ligera presión de la parte superior hacia el frasco.

Invertir el frasco/jeringa. Extraer el émbolo hasta que la línea negra del émbolo corresponda al peso de su perro en kilogramos.

Girar el frasco a la posición normal, y separar la jeringa dosificadora del frasco desenroscando ligeramente.

Vaciar el contenido de la jeringa en la comida, ejerciendo presión sobre el émbolo.

La respuesta clínica se observa normalmente en 3 - 4 días. El tratamiento debe interrumpirse al cabo de 10 días como máximo, si no existe una mejora clínica aparente.

En tratamientos a largo plazo, una vez se ha observado la respuesta clínica (después ≥ 4 días), la dosis del producto puede ajustarse a la dosis mínima individual eficaz teniendo en cuenta que el grado de dolor e inflamación asociado a desórdenes músculo – esqueléticos crónicos puede variar con el tiempo.

9. Instrucciones para una correcta administración

Debe prestarse especial atención a la exactitud de la dosis. Seguir exactamente las instrucciones del veterinario.

Anotar la fecha del primer uso (fecha de apertura del frasco) en el espacio provisto en la etiqueta, junto con la fecha de caducidad del frasco abierto (seis meses desde la fecha de apertura). El medicamento veterinario debe desecharse pasada esta fecha.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el frasco después de Exp. La fecha de caducidad se refiere el último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 6 meses

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1901 ESP

Caja de cartón con 1 frasco de 10 ml y una jeringa.
Caja de cartón con 1 frasco de 25 ml y una jeringa.
Caja de cartón con 1 frasco de 50 ml y una jeringa.
Caja de cartón con 1 frasco de 125 ml y una jeringa.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

01/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER, S.A.
C/ Barcelonès, 26 (Pla del Ramassar)
08520 Les Franqueses del Vallès
Barcelona
España
Tel: +34 938 495 133
E-mail: pharmacovigilance@calier.es

Fabricante responsable de la liberación del lote:

AniMedica GmbH
Im Südfeld 9
48308 Senden-Bösensell
Alemania