

2026年3月改訂 1版

日本標準商品分類番号 879139

貯法	気密容器 室温保存	承認指令書番号	農林水産省指令 5 動薬第 218 号
		販売開始	2024 年 1 月

使用前に必ず本書を読み、内容を理解したうえで使用してください。
また、本書を必要ときに参照できるように大切に保管してください。

動物用医薬品

犬用

非ステロイド系消炎鎮痛剤

劇薬 要指示医薬品 指定医薬品

劇犬用メロキシリン[®]経口液 0.1%

MELOXIRIN[®] ORAL LIQUID 0.1%

本剤は、非ステロイド系消炎鎮痛剤（NSAIDs）のメロキシカムを主成分とする犬用の経口懸濁液です。

メロキシカムは、発熱・炎症を引き起こすプロスタグランジンの合成酵素であるシクロオキシゲナーゼ-2（COX-2）を選択的に阻害することで、胃腸障害や腎毒性などの副作用を大幅に軽減しつつ、高い抗炎症作用を有します。

【成分及び分量】

本剤 1 mL 中 メロキシカム…………… 1.0 mg

【効能又は効果】

犬：運動器疾患に伴う炎症及び疼痛の緩和
外科手術（整形外科手術、軟部組織手術及び歯科処置）によって生じる急性疼痛の緩和

【用法及び用量】

運動器疾患に伴う炎症及び疼痛の緩和：

本剤を通常 1 日 1 回、1 日目は体重 1 kg 当たりメロキシカムとして 0.2 mg、2 日目以降は同 0.1 mg を、必要に応じて添付の計量シリンジを用いて食餌に滴下し、摂食させることにより経口的に投与する。

外科手術（整形外科手術、軟部組織手術及び歯科処置）によって生じる急性疼痛の緩和：

術前：手術の 2 時間前に、体重 1 kg 当たりメロキシカムとして 0.2 mg を、添付の計量シリンジを用いて直接経口投与する。

術後：手術翌日（初回投与 24 時間後）から、1 日 1 回、体重 1 kg 当たりメロキシカムとして 0.1 mg を、必要に応じて添付の計量シリンジを用いて食餌に滴下し、摂食させることにより経口的に投与する。

【使用上の注意】

（基本的事項）

1. 守らなければならないこと

（一般的注意）

- 本剤は、要指示医薬品であるので獣医師等の処方箋・指示により使用すること。
- 本剤は、効能・効果において定められた目的にのみ使用すること。
- 本剤は、定められた用法・用量を厳守すること。

（取扱い及び廃棄のための注意）

- 本剤は、有効期間を設定してある動物用医薬品なので使用期限を過ぎた製品は使用しないこと。
- よく振り混ぜてから使用すること。
- 計量シリンジは、使用后必要に応じて乾いた清潔な紙又は布でふき取ること。
- 小児の手の届かないところに保管すること。
- 本剤の保管は、直射日光、高温及び多湿を避けること。
- 誤用を避け、品質を保持するため、他の容器に入れかえないこと。
- 使用済みの容器は、地方公共団体条例等に従い処分すること。
- 本剤を廃棄する際は、環境や水系を汚染しないように注意し、地方公共団体条例等に従い処分すること。

2. 使用に際して気を付けること

（使用者に対する注意）

- 非ステロイド系抗炎症剤（NSAIDs）に過敏症の既往歴のある人は、本剤との接触を避けること。
- 誤って薬剤を飲み込んだ場合は、直ちに医師の診察を受けること。なお、本剤の添付文書を持参することが望ましい。
- 本剤は眼を刺激することがあるため、眼に入った場合は直ちに水で完全に洗い流すこと。

FUJITA PHARM

(犬に関する注意)

- ・副作用が認められた場合には、速やかに獣医師の診察を受けること。
- ・本剤の投与期間中は、定期的に獣医師の診察を受けること。

(専門的事項)

- ① 対象動物の使用制限等
 - ・妊娠或いは授乳中の犬に対する安全性は確認されていないため、投与しないこと。
 - ・本剤は、消化管に刺激性若しくは出血性の疾患が認められる犬、肝臓、心臓或いは腎臓の機能障害並びに出血性疾患が認められる犬、及び本剤に対し過敏症の犬には投与しないこと。
 - ・本剤は、腎臓に悪影響を及ぼす場合があるので、脱水症状、循環血液量減少或いは低血圧症の犬には投与しないこと。
 - ・本剤に過敏症の既往歴がある犬には使用しないこと。
 - ・本剤は、6 週齢未満の幼若犬には極力投与を避けること。
- ② 重要な基本的注意
 - ・高齢で衰弱した犬は、副作用が発現しやすくなるおそれがあるため、臨床症状を十分観察しながら慎重に投与し、異常が認められた場合は速やかに投薬を中止して適切な処置を施すこと。
 - ・本剤を投与する際は、血液生化学検査を行う等、腎機能に関する検査を実施すること。
 - ・本剤を術前に投与する際は、投与後の嘔吐に注意すること。
 - ・麻酔時には、腎血流量の低下等のリスクが伴うため、必要に応じて補液等の処置を施すこと。
 - ・メロキシリン注を術後の疼痛緩和の目的で術前に投与し、かつ本剤を術後に継続的に投与しようとする場合は、本剤の術前の投与は行わずに、2 日目から投与すること。
 - ・術後の疼痛緩和を目的とした本剤の投与期間は、診察した上で手術の種類及び個体の状況に応じて決定すること。
- ③ 相互作用
 - ・腎毒性を有する可能性のある薬剤との併用は避けること。
 - ・他の NSAIDs、利尿剤、抗凝固剤、アミノグリコシド系抗生物質及び高い蛋白結合率を有する物質との併用は毒性作用が見られることがある。ステロイド系及び他の非ステロイド系抗炎症剤、アミノグリコシド系抗生物質或いは抗凝固剤と併用しないこと。抗炎症剤を前投与している場合、副作用の発現或いは増強が生じることがあるので、本剤の投与前に最低 24 時間は間隔を空けること。但し、前投与した薬剤の特性に基づき、この期間を適宜延長すること。
- ④ 副作用
 - ・本剤の投与により、NSAIDs 特有の食欲低下、嘔吐、下痢、潜血便、元気消失及び腎不全がときに見られることがある。また、出血性下痢、吐血、消化管潰瘍及び肝酵素の上昇がまれに見られることがある(0.01 % 未満)。消化管への副作用はほとんどの場合、一過性で投与を中止すれば消失するが、まれに重篤化することがある。これらの症状が続く場合は、速やかに投薬を中止すること。
- ⑤ 過量投与
 - ・本剤を誤って過量投与した場合には、適切な処置を施すこと。

【有効期間】

36 カ月

【包装】

15 mL

50 mL

【製品情報お問い合わせ先】

フジタ製薬株式会社
〒193-0942 東京都八王子市栲田町1211
電話 (042) 661-5528 (代)

獣医師、薬剤師等の医薬関係者は、本剤による副作用などによると疑われる疾病、障害若しくは死亡の発生又は本剤の使用によるものと疑われる感染症の発生に関する事項を知った場合において、保健衛生上の危害の発生又は拡大を防止するために必要があると認めるときは、上記【製品情報お問い合わせ先】に連絡するとともに、農林水産省動物医薬品検査所 (<https://www.maff.go.jp/nval/iyakutou/fukusayo/sousa/index.html>) にも報告をお願いします。

販売元



ささえあ製薬株式会社

東京都品川区西五反田七丁目7番7号

製造販売元



フジタ製薬株式会社

東京都八王子市栲田町1211番地1

FUJITA PHARM

犬用メロキシリン®経口液0.1%
※メロキシリン (MELOXIRIN) はフジタ製薬株式会社の登録商標です。

R1