

Inflacam®

5 mg/ml injektionsvæske, opløsning til hunde og katte

■ NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaveren af markedsføringstilladelsen: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland
Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland og: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederlandene

■ VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Inflacam 5 mg/ml injektionsvæske, opløsning til hunde og katte. Meloxicam

■ ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE NDHOLDSSTOFFER

En ml indeholder:

Meloxicam 5 mg

Ethanol (96%) 159,8 mg

Klar gul opløsning.

■ INDIKATIONER

Hunde: Lindring af inflammation og smærter ved såvel akutte som kroniske lidelser i bevægeapparatet. Reduktion af postoperative smærter og inflammation efter ortopædisk- og bløddelskirurgi.

Katte: Reduktion af postoperative smærter efter ovariehysterektomi og mindre omfattende bløddelskirurgi.

■ KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til dyr med gastro-intestinale lidelser som f.eks. irritation og tegn på blødning, svækket lever-, hjerte- eller nyrefunktion og hemoragiske lidelser.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til dyr under 6 uger eller katte på mindre end 2 kg.

■ BIVIRKNINGER

Typiske non-steroide anti-inflammatoriske (NSAID-præparater) bivirkninger såsom appetitløshed, opkastning, diarré, fækal okkult blødning, apati og nyresvigt er set lejlighedsvis. I meget sjældne tilfælde er der set forhøjede leverenzymer. Hos hunde er der i meget sjældne tilfælde set hæmoragisk diarré, opkastning af blod samt mavesår.

Hos hunde ses disse bivirkninger sædvanligvis inden for den første behandlingsuge og er i de fleste tilfælde forbigående og forsvinder ved behandlingens ophør. I meget sjældne tilfælde kan de være alvorlige eller fatale. I meget sjældne tilfælde kan anafylaktiske reaktioner forekomme. Disse bør behandles symptomatisk. Hvis der forekommer bivirkninger bør behandlingen afbrydes og dyr lægen kontaktes. Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 100 dyr)
- Ualmindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 1.000 dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 dyr)

- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 dyr, herunder isolerede rapporter). Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægseddelen, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

■ DYREARTER

Hunde og katte.

■ DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E)

Dosering for hver dyreart

Hunde: Enkelt administration af 0,2 mg meloxicam/kg legemsvegt (d.v.s. 0,4 ml/10 kg).

Katte: Enkelt administration af 0,3 mg meloxicam/kg legemsvegt (d.v.s. 0,06 ml/kg).

Anvendelsesmåde og indgivelsesvej(e)

Hunde: Sygdomme i bevægeapparatet: Enkelt subkutan injektion.

Inflacam 1,5 mg/ml oral suspension til hunde eller Inflacam 1 mg og 2,5 mg tyggetabletter til hunde kan gives ved fortsat behandling med en dosis på 0,1 mg meloxicam/kg legemsvegt 24 timer efter injektionen. Reduktion af postoperative smærter (over en periode på 24 timer): Enkelt intravenøs eller subkutan injektion før indgrebet, for eksempel ved indledning af anæstesi.

Katte: Reduktion af postoperative smærter efter ovariehysterektomi og mindre omfattende bløddelskirurgi:

Enkelt subkutan injektion af en dosis før indgrebet, for eksempel ved indledning af anæstesi.

■ OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Der bør udvises særlig forsigtighed i forbindelse med doseringsnøjagtigheden. Undgå kontaminering under anvendelse. Propren kan maksimalt gennemhulles 42 gange. Dette gælder for alle pakningsstørrelser.

■ TILBAGEHOLDELSESTIDER: Ikke relevant.

■ EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Opbevar hætteglas i den ydre karton. Opbevaringstid efter første åbning af beholderen: 28 dage.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på æsken og hætteglas efter EXP.

■ SÆRLIGE ADVARSLER

Special forholdsregler til brug hos dyr: Hvis der forekommer bivirkninger, bør behandlingen afbrydes, og dyr lægen kontaktes. Undgå behandling af dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, idet der foreligger en potentiel risiko for toksisk påvirkning af nyrene.

Under anæstesi bør overvågning og væsketerapi være standardpraksis.

Enhver oral opfølgningsbehandling med meloxicam eller et andet NSAID-præparat må ikke anvendes til katte, da passende dosering for en sådan behandling ikke er fastlagt.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr: Tilfælde af selvinjektion kan medføre smærter. Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAID-præparater) bør undgå kontakt med veterinærlege-midlet. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks soges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Anvendelse under drægtighed og laktation: Bør ikke anvendes til drægtige eller dæggivende dyr.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Andre NSAID-præparater, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosid-antibiotika og substanser med høj proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksisk virkning. Inflacam må ikke gives samtidig med andre NSAID-præparater eller glucocortikosteroider. Samtidig administration af potentielt nefrotokiske lægemidler bør undgås. Intravenøs eller subkutan væsketerapi under anæstesi bør overvejes i de tilfælde, hvor anæstesi kan medføre en forøget risiko for dyret (f.eks. ved gamle dyr). Svækkelse af nyrefunktionen kan ikke undlukkes ved samtidig administration af anæstetika og NSAID-præparater. Forudgående behandling med antiinflammatoriske substanser kan resultere i yderligere eller forstærkede bivirkninger, og derfor bør der indlægges en periode uden behandling med sådanne veterinære lægemidler på mindst 24 timer, inden behandlingen påbegyndes. Længden af den behandlingsfri periode bør dog fastlægges under hensyntagen til de farmakologiske egenskaber af tidligere anvendte præparerater.

Overdosis (symptomer, nødforanstaltninger, modgift): I tilfælde af overdosering bør symptomatisk behandling initieres.

■ SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE

Lægemidler må ikke bortsaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Kontakt Deres dyrlæge vedrørende bortsaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for.

Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

■ DATO FOR SENESTE GODKENDELSSE AF INDLÆGSSEDELLEN: 09/11/2016

Nærmere oplysninger om dette veterinær-lægemiddel er tilgængelige på webstedet for Det Europæiske Lægemiddelagentur (<http://www.ema.europa.eu/>).

■ ANDRE OPLYSNINGER

Karton med enten en farveløse hætteglas hver indeholdende 10 ml, 20 ml eller 100 ml. Lukket med gummiprop og forseglet med en aluminiumshætte.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

Inflacam®

5 mg/ml injektionsvätska, lösning för hund och katt

■ NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLKA

Innehavare av godkännande för försäljning: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co. Galway, Irland. Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co. Galway, Irland.

och: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederlanderna

■ DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN

Inflacam 5 mg/ml injektionsvätska, lösning för hund och katt. Meloxicam

■ DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En ml innehåller:

Meloxicam 5 mg

Ethanol (96%) 159,8 mg

Klar, gul lösning.

■ INDIKATIONER

Hund: Lindring av inflammation och smärta vid både akuta och kroniska sjukdomar i muskler, ledar och skelett.

Minsning av postoperativ smärta och inflammation efter ortopedisk och mjukdelskirurgi.

Katt: Minsning av postoperativ smärta efter ovariehysterektomi och smärre mjukdelskirurgi.

■ KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas till djur som lider av gastrointestinala störningar, som irritation och blödning, försämrad lever-, hjärt- eller njurfunktion och blödningsrubbnings. Skall inte användas vid överkänslighet mot aktiv substans, eller mot något hjälpmärke. Skall inte användas till hundar yngre än 6 veckor eller till katter på mindre än 2 kg.

■ BIVERKNINGAR

Typiska biverkningar för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID), såsom minskad aptit, kräkningar, diarré, blod i avföringen, letargi och njursvikt har ibland rapporterats. I mycket sällsynta fall har förhöjda leverenzymar rapporterats. Hos hund har blodig diarré, blodiga kräkningar och magsår rapporterats i mycket sällsynta fall. På hund uppträder dessa biverkningar vanligen inom den första behandlingsveckan och är i de flesta fall övergående och försvinner när man avslutar behandlingen, men kan i mycket ovanliga fall vara allvarliga eller livshotande. I mycket sällsynta fall kan anafylaktoida reaktioner uppträda och bör behandlas symptomatiskt. Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas. Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 djur som uppvisar biverkningar under en behandlingsperiod)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 100 djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

■ DJURSLAG: Hund och katt.

■ DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Dosering för varje djurslag

Hund: 0,2 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 0,4 ml/10 kg) som engångsdos.

Katt: 0,3 mg meloxicam/kg kroppsvikt (d.v.s. 0,06 ml/kg) som engångsdos.

Administreringssätt och administreringsvägar

Hund: Muskel- och skelettsjukdomar: subkutan injektion som engångsdos. Inflacam 1,5 mg/ml oral suspension till hund eller Inflacam 1 mg och 2,5 mg tyggetabletter till hund kan användas för förlängning av behandlingen med en dos på 0,1 mg meloxikam/kg kroppsvikt, 24 timmar efter administration av injektion. Minskning av postoperativ smärta under en tidsperiod av 24 timmar: enstaka intravenös eller subkutan injektion före operation, t.ex. vid induktion av anestesi.

Katt: Minskning av post-operativ smärta efter ovariehysterektomi och mindre mjukdelskirurgi: enstaka subkutan injektion före operation, t.ex. vid induktion av anestesi.

■ ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Dosering bör ske med stor noggrannhet. Undvik kontamination under användande. Maximalt antal perforationer är 42 för alla injekionsflaskor.

■ KARENSTID: Ej relevant.

■ SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvara injekionsflaskan i ytterkartongen. Hållbarhet efter det att förpackningen öppnats första gången: 28 dagar. Använd inte efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter EXP.

■ SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsöks. Undvik användande på djur som är uttorkade, lider av blodförlust eller lågt blodtryck eftersom det finns en möjlig risk för njurskada. Under anestesi bör monitorering och vätsketerapi övervägas som standardrutin. Oral uppföljningsbehandling med meloxikam eller annat läkemedel ur gruppen icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) ska inte användas till katt, då ingen lämplig dosering för en sådan uppföljningsbehandling är fastställd.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur: Oavsiktlig självinjektion kan orsaka smärta. Personer med känd överkänslighet för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

I händelse av oavsiktlig självinjektion skall läkare kontaktas omedelbart och bipacksedel eller förpackning uppvisas.

Användning under dräktighet och laktation: Skall inte användas till dräktiga eller lakterande djur.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner: Andra NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika och substanser med hög proteinbindning kan konkurrera om bindningen och således leda till toxiska effekter. Inflacam skall inte administreras samtidigt med andra NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Samtidig administrering av potentellt njurtoxiska substanser ska undvikas. På djur med ökad risk vid anestesi (t.ex. äldre djur) skall intravenös eller subkutan vätsketerapi under anestesi övervägas. Vid samtidig administrering av anestesi och NSAID kan risk för påverkan av njurfunktionen inte uteslutas.

Tidigare behandling med antiinflammatoriska substanser kan resultera i ytterligare eller ökad biverkningsrisk och därfor krävs en behandlingsfri period utan sådana veterinärmedicinska läkemedel på minst 24 timmar innan behandling påbörjas.

Den behandlingsfria periodens längd är också beroende av farmakologiska egenskaper för de läkemedel som används tidigare.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift): Vid överdosering skall symptomatisk behandling sättas in.

■ SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

■ DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES: 09/11/2016

Utförlig information om detta veterinärmedicinska läkemedel finns tillgänglig på europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida (<http://www.ema.europa.eu/>).

■ ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Kartong med en ofärgad glasflaska för injektion innehållande 10 ml, 20 ml eller 100 ml, förslitna med en gummipropp av brombutyl och förseglad med en aluminiumhatt. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras. För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

PAKNINGSVEDLEGG

Inflacam®

5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

■ NAV OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFÖRINGSTILLATELSEN SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELIGE

Innehaver av markedsföringstillatelse: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland
Tilvirker ansvarlig för batchfrigivelse: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland

og: Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederland

■ VETERINÆRPREPARATES NAVN

Inflacam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt. Meloksikam

■ DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFFER

En ml inneholder:

Meloksikam 5 mg

Etolan (96 %) 159,8 mg

Klar, gul oppløsning.

■ INDIKASJONER

Hund: Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet samt reduksjon av postoperative smerter og inflamasjon etter ortopediske inngrep og blötdelskirurgi.

Katt: Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterektomi og mindre blöteveksirkirurgiske inngrep.

■ KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes på dyr med gastrointestinale lidelser som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene. Skal ikke brukes til dyr yngre enn 6 uker eller til katter under 2 kg.

■ BIVIRKNINGER

Typiske bivirkninger av icke-steroida antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som tap av matlyst, oppkast, diaré, blod i avføringen, sløvhett og nyresvikt har tidvis blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller er det observert forhøyede leverenzymer. Hos hunder er det i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert blodig diaré, blodig oppkast og gastrointestinal ulcerasjon. Hos hund opptrer disse bivirkningene vanligvis i løpet av den første behandlingsuken, er i de fleste tilfellene forbigående og forsvinner etter seponering av behandlingen. Bivirkningene kan i meget sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende. I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner forekomme, disse skal behandles symptomatisk. Hvis bivirkninger oppstår skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger er definert i henhold til følgende konvensjon:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 dyr får bivirkninger i løpet av en behandling)
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 dyr)

- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 dyr)

- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 dyr)

- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 dyr, inkludert isolerte rapporter) Hvis du merker noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

■ DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER): Hund og katt.

■ DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSE(S) OG MÅTE

Dosering for hver dyreart

Hund: En enkeltadministrasjon av 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvikt (dvs. 0,4 ml/10 kg).

Katt: En enkeltadministrasjon av 0,3 mg meloksikam/kg kroppsvikt (dvs. 0,06 ml/kg).

Tilførselsveier og måter

Hund: Lidelser i bevegelsesapparatet: subkutan injektion som engangsdose.

Inflacam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund eller Inflacam 1 mg och 2,5 mg tyggetabletter till hund med dosering på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvikt, kan brukes ved forlengning av behandlingen, 24 timer efter administrering av injektionen.

Reduksjon av postoperative smerter (over en periode på 24 timer): intravenös eller subkutan injektion som engangsdose gis før operasjon, for eksempel ved innledning av anestesi.

Katt: Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterektomi og mindre blötdelskirurgiske inngrep: subkutan injektion som engangsdose gis før kirurgi, f.eks. ved innledning av anestesi.

■ OPPLYSNINGER OM KORREKT BRÜK

Dosering må skje med stor nøyaktighet. Unngå kontaminasjon ved bruk.

Maksimalt antall gjennomhullinger av flaskepropren er 42 for alle presentasjoner.

■ TILBAKEHOLDELESTIDER

Ikke relevant.

■ SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn. Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen. Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager. Må ikke brukes etter den utløpsdato som er angitt på esken og hetteglasset etter EXP.

■ SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr: Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes. Må ikke brukes på dyr som er dehydreret, har minsket blodvolum eller har for lavt blodtrykk, da det foreligger potensiell fare for økt nyretoksisitet. Under anestesi bør overvåking og væsketerapi anses som standard praksis.

Meloksikam eller andre NSAIDs skal ikke gis til katt som oral oppfølgingsterapi da sikker dosering for slik behandling ikke er klarlagt.

Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr: Utilskjed egeninjektion kan føre til smerte.

Personer som er overfølsomme for icke-steroida antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Ved utilskjed egeninjektion, sok straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Bruk ved drekthet og diegiving: Skal ikke brukes til drekthet og diegiving dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon: Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulanter, aminoglykosidantibiotika og stoffer med høy proteinbinding kan konkurrere om binding og dermed gi toksisk effekt. Inflacam må ikke tilføres sammen med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Samtidig administrering av potensielt nefrotokiske legemidler bør unngås. Hos dyr med økt risiko ved anestesi (f.eks. eldre dyr), bør intravenös eller subkutan væsketerapi under anestesi vurderes. Når anestetika og NSAID administreres samtidig kan det ikke utelukkes en risiko for påvirkning av nyrefunksjonen.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger.

Derfor anbefales en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med preparatet påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av de farmakokinetiske egenskapene til veterærproduktene som er anvendt tidligere.

Overdose (symptomer, førstehjelp, antidot): Ved overdose skal symptomatisk behandling initieres.

■ SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKTE LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal avhendes i overensstemmelse med lokale krav.

■ DATO FOR SIST GÖDKJENTE PAKNINGSVEDLEGG: 09/11/2016

Detaljert informasjon om dette preparatet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontor (<http://www.ema.europa.eu/>).

■ YTTERLIGERE INFORMASJON

Pakkartong med et fargelöst hetteglass for injektion som hver inneholder 10 ml, 20 ml eller 100 ml.

Hvert hetteglass er lukket med en brombutyl gummipropp og forseglet med en aluminiumshette. Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført. For ytterligere opplysninger om dette legemidlet bes henvendelser rettes til den lokale representanten for innehaver av markedsføringstillatelse.

Danmark: VIRBAC Danmark A/S - Profilvej 1 – DK-6000 Kolding - Tel: + 45 7552 1244

Sverige: VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige, c/o Incognito AB, Box 1027, SE - 171 21 Solna - Tel: + 45 7552 1244

Norge: VIRBAC Norge c/o Premium Pet Products – Vollaveien 20 A – 0614 Oslo - Tel: + 45 7552 1244

 <p>STUDIO GRAPHIQUE CREA</p> <p>NOM DU PRODUIT : INFLACAM 5MG</p>		<p>PAYS : DK-NO-SE VBI CODE PRODUIT FINI : 306207 CODE ÉLÉMENT : 83897802 CODE ÉLÉMENT : LB10986 ÉLÉMENT : NOTICE LOGICIEL UTILISÉ : ILLUSTRATOR CC</p> <p>CORPS DE TEXTE : 8 PTS</p> <p>COMMENTAIRE(S) :</p>	<p>FORMAT : 156 X 450 MM</p> <p>COULEURS RECTO & VERSO NOIR</p>	
 ESSAI <p>FICHIER, FAIT PAR : X.XX</p> <p>VERSION LE : v1-xx/xx/2016</p>	 MATRICE <p>FICHIER, FAIT PAR : X.XX</p> <p>VERSION LE : v1-xx/xx/2016</p>	 MAQUETTE - LANCEMENT <p>FICHIER, FAIT PAR : X.XX</p> <p>CORRIGÉ PAR : X.XX</p>	 MAQUETTE - MODIFICATION <p>VERSION LE : v1-xx/xx/2016</p> <p>VERSION LE : v2-xx/xx/2016</p>	 PRODUCTION <p>FICHIER, FAIT PAR : CG SC</p> <p>VALIDATION PAR : XX</p> <p>LE : 01/03/2017 28/03/2017</p> <p>LE : 01/03/2017</p>