

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 BATCHFRIGIVELSE, 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 NDHOLDSTOFFER**

En ml indeholder:

Meloxicam 5 mg

Ethanol (96%) 159,8 mg

■ **INDIKATIONER**

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

Katte: Reduktion af postoperative smerter 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 hæmorrhagiske 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-steroidale anti-inflammatoriske (NSAID-præparater) bivirkninger såsom appetitløshed, opkastning, diarré, fækal okkult blødning, apati og nyrsvigt er set lejlighedsvis. I meget sjældne tilfælde er der set forhøjede leverenzymmer. Hos hunde er der i meget sjældne tilfælde set hæmorrhagisk 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 dyrlægen 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 indlægsseddel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

■ **DYREARTER**

Hunde og katte.

■ **DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSEVEJ(E)**

Dosering for hver dyreart

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

Katte: Enkelt administration af 0,3 mg meloxicam/kg legemsvægt (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 legemsvægt 24 timer efter injektionen. Reduktion af postoperative smerter (over en periode på 24 timer): Enkelt intravenøs eller subkutan injektion før indgrebet, for eksempel ved indledning af anæstesi.

Katte: Reduktion af postoperative smerter efter ovariehysterektomi og mindre omfattende bløddelskirurgi: Enkelt subkutan injektion af en dosis for indgrebet, for eksempel ved indledning af anæstesi.

■ **OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE**

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

■ **TILBAGEHOLDESESTIDER:** 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 dyrlægen kontaktes.

Undgå behandling af dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, idet der foreligger en potentiel risiko for toksisk påvirkning af nyrerne.

Under anæstesi bør overvågning og væsketerapi være standardpraksis.

Enhver oral opfølgingsbehandling 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 smerter. Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroidale antiinflammatoriske lægemidler (NSAID-præparater) bør undgå kontakt med veterinærlæge-midlet. I tilfælde af selvinjektion ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

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

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Andre NSAID-præparater, diuretika, 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 nefrotoksiske 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 udelukkes 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 præparater.

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 bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

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

Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

■ **DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDELLEN:** 09/11/2016

Nærmere oplysninger om dette veterinærlægemiddel 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 forsejlet 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 TILLVERKNINGSTILLSTÄND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA**

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

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd. Loughrea, Co. Galway, Irland.

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

■ **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

Etanol (96%) 159,8 mg

■ **INDIKATIONER**

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

Minskning av postoperativ smärta och inflammation efter ortopedisk och mjukdelskirurgi.

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

■ **KONTRAINDIKATIONER**

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

■ **BIVIRKNINGAR**

Typiska bivirkningar 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 leverenzymmer rapporterats. Hos hund har blodig diarré, blodiga kräkningar och magsår rapporterats i mycket sällsynta fall. På hund uppträder dessa bivirkningar 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 bivirkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas. Frekvensen av bivirkningar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 djur som uppvisar bivirkningar under en behandlingsperiod)

- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 djur)

- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 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 bivirkningar 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- og skelettsjukdomar: subkutan injeksjon som engangsdos.

Inflacam 1,5 mg/ml oral suspension til hund eller Inflacam 1 mg og 2,5 mg tuggetabletter til hund kan anvendes for forlengning av behandlingen med en dos på 0,1 mg meloxicam/kg kroppsvikt, 24 timer etter administrasjon av injeksjon. Minskning av postoperativ smerte under en tidsperiode av 24 timer: enstaka intravenøs eller subkutan injeksjon før operasjon, t.ex. ved induksjon av anestesi.

Katt: Minskning av post-operativ smerte etter ovariehysterectomi og mindre mjukdelkirurgi: enstaka subkutan injeksjon før operasjon, t.ex. ved induksjon av anestesi.

■ ANVISNING FOR KORREKT ADMINISTRERING

Dosering bør ske med stor nøyaktighet. Undvik kontaminasjon under anvendelse. Maximalt antal perforasjoner er 42 for alle injeksjonsflasker.

■ **KARENSTID:** Ej relevant.

■ SÆRSKILDA FØRVARINGSANVISNINGAR

Førvaras utom syn- og räckhåll för barn. Förvara injeksjonsflaskan i ytterkartongen.

Hållbarhet efter det att förpackningen öppnats första gången: 28 dagar. Använd inte efter utgångsdatumet på kartongen och flaskan efter EXP.

■ SÆRSKILD(A) VARNING(AR)

Særskilda försiktighetsåtgärder för djur: Om biverkningar opptræder skall behandlingen avbrytas og veterinær skall oppsøkes. Undvik anvendelse på djur som är uttokade, lider av blodförlust eller lågt blodtryck eftersom det finns en möjlig risk för njurskada. Under anestesi bör monitorering og væsketerapi övervägas som standardrutin.

Oral oppfølgningsbehandling med meloxicam eller annat läkemedel ur gruppen icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) ska inte användas till katt, då ingen lämplig dosering för en sådan oppfølgningsbehandling är fastställd.

Særskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur: Oavsiktlig självinjeksjon kan orsaka smärta.

Personer med känd överkänslighet för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet.

I händelse av oavsiktlig självinjeksjon skall läkare kontaktas omedelbart og bipacksedel eller förpackning oppvisas.

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

Interaksjoner med andre läkemedel og övriga interaksjoner: Andre NSAIDs, diuretika, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med hög proteinbindning kan konkurrera om bindingen og således leda till toxiska effekter. Inflacam skall inte administreras samtidigt med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Samtidig administrering av potensiell njurtoksiska substanser ska undvikas. På djur med ökad risk ved anestesi (t.ex. äldre djur) skall intravenøs eller subkutan væsketerapi under anestesi övervägas. Vid samtidig administrering av anestesi og NSAID kan risk för påverkan av njurfunktionen inte uteslutas.

Tidigare behandling med antiinflammatoriska substanser kan resultera i ytterligere eller ökad biverkningsrisk og därför krävs en behandlingsfri period utan sådana veterinärmedicinska läkemedel på minst 24 timer innan behandling påbörjas.

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

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

■ SÆRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Medicinen ska inte kastas i avloppet eller blandet med 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 informasjon om detta veterinärmedicinska läkemedel finns tillgänglig på europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida (<http://www.ema.europa.eu/>).

■ ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Kartong med en ofärgad glasflaska för injeksjon innehållande 10 ml, 20 ml eller 100 ml, försluten med en gummipropp av brombutyl og förseglet med en aluminiumhatt. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras. För ytterligere opplysninger om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

PAKNINGSVEDLEGG

Inflacam®

5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

■ NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE

Innehaver av markedsføringsstillatelse: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland

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

■ VETERINÆRPREPARATETS NAVN

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

■ DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFFER

En ml inneholder:

Meloksikam 5 mg

Etanol (96 %)..... 159,8 mg

Klar, gul oppløsning.

■ INDIKASJONER

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

Katt: Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterectomi og mindre bløtvevskirurgiske 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, sløvhet og nyrsvikt har tidvis blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller er det observert forhøyede leverenzymmer. Hos hunder er det i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert blodig diaré, blodig oppkast og gastrointestinale ulcerasjoner. 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

virkinger 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, TILFØRSELSVEI(ER) OG MÅTE

Dosering for hver dyreart

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

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

Tilførselsveier og måter

Hund: Lidelser i bevegelsesapparatet: subkutan injeksjon som engangsdose.

Inflacam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund eller Inflacam 1 mg og 2,5 mg tyggetabletter til hund med dosering på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt, kan brukes ved forlenging av behandlingen, 24 timer etter administrering av injeksjonen.

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

Katt: Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterectomi og mindre bløtdelskirurgiske inngrep: subkutan injeksjon som engangsdose gis for kirurgi, f.eks. ved innledning av anestesi.

■ OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

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

Maksimalt antall gjennomhullinger av flaskeproppen er 42 for alle presentasjoner.

■ TILBAKEHOLDESESTIDER

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 til dyr som er dehydrerte, 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: Utilsiktet egeninjeksjon kan føre til smerte. Personer som er overfølsomme for icke-steroida antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Ved utilsiktet egeninjeksjon, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Bruk ved drektighet og diegiving: Skal ikke brukes til drektige og diegivende dyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon: Andre NSAIDs, diuretika, 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 nefrotoksiske legemidler bør unngås. Hos dyr med økt risiko ved anestesi (f.eks. eldre dyr), bør intravenøs 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 veterinærproduktene som er anvendt tidligere.

Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter): 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 GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG:** 09/11/2016

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

■ YTTERLIGERE INFORMASJON








Pappkartong med et fargeløst hetteglass for injeksjon som hver inneholder 10 ml, 20 ml eller 100 ml.

Hvert hetteglass er lukket med en bromobutyl 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 inneholder av markedsføringsstillatelse.

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

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