

INDLÆGSSEDDEL

Equicam 15 mg/ml oral suspension til heste

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

Veterinærlægemidlets navn

Equicam 15 mg/ml oral suspension til heste

Sammensætning

En ml indeholder:

Aktivt stof:

Meloxicam 15 mg

Hjælpestof:

Natriumbenzoat 5 mg

Hvid til råhvid, tyktflydende oral suspension med honningsmag.

Dyrearter

Hest.

Indikationer

Lindring af betændelse og smerter ved såvel akutte som kroniske lidelser i bevægeapparatet hos heste.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende hopper.

Må ikke anvendes til heste med gastrointestinale lidelser som f.eks. irritation og tegn på blødning, svækket lever-, hjerte- eller nyrefunktion og hæmoragiske lidelser. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til heste under 6 uger.

Særlige advarsler

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:

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

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID-præparater) bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet.

I tilfælde af utilsigtet indtagelse skal der straks søge lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og laktation:

Se afsnittet 'Kontraindikationer'.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Må ikke gives samtidig med glucocortikosteroider, andre NSAID-præparater, diuretika, nyretoksiske stoffer eller anti-koagulantia.

Overdosis:

Administration på 3-5 gange den anbefalede dosis af meloxicam var forbundet med nedsat total serum protein og albuminkoncentrationer, gastrointestinale skader, nyreskade eller knoglemarv dyscrasia.

I tilfælde af overdosering bør symptomatisk behandling initieres.

Væsentlige uforlideligheder:

Ingen kendte.

Bivirkninger

Hest:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Appetitløshed, Letargi (sløvhed) Diarré ¹ , Abdominal smerte (mavesmerter), Colitis (betændelse i tyktarmen), Gastrointestinal ulceration (mave-/tarmsår) Urticaria ^{1,2} (nældefeber), Anafylaktisk reaktion ³ (alvorlig allergisk reaktion)
Ikke kendt (hyppighed kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data):	Gastrointestinal irritation (irritation i mave-tarm-kanalen)

¹Reversibel

²Mild

³Kan være alvorlige (og fatale), og disse skal behandles symptomatisk.

Meloxicam kan give anledning til mave og tarm irritation eller mavesår.

Hvis der forekommer bivirkninger, bør behandlingen afbrydes, og dyrlægen kontaktes.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at medicinen ikke har virket. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelsen eller den lokale repræsentant ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Oral anvendelse.

Oral suspension indgives i en dosis på 0,6 mg/kg legemsvægt, en gang dagligt, i op til 14 dage.

Dette svarer til 1 ml af veterinærlægemidlet for hver 25 kg kropsvægt af hest. For eksempel vil en hest, der vejer 400 kg, modtage 16 ml af veterinærlægemidlet. En hest, der vejer 500 kg vil modtage 20 ml af veterinærlægemidlet, og en hest, der vejer 600 kg vil modtage 24 ml af veterinærlægemidlet.

Oplysninger om korrekt administration

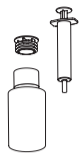
Omrystes godt før brug.

Skal indgives enten tilsat en lille mængde foder, som gives lige inden fodring, eller direkte i munden.

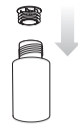
Suspensionen bør gives ved hjælp af den vedlagte meloxicam doseringsprøjte. Sprøjten passer til flasken og er forsynet med en 2 ml skala.

Følg disse trin:

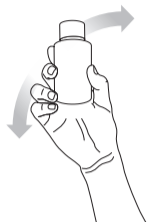
Trin 1. Før du bruger veterinærlægemidlet for allerførste gang sikre, at du har flasken, cirkulære plastindsats og sprøjte.



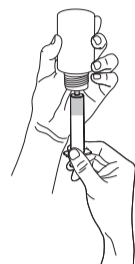
Trin 2. Placer den cirkulære plastindsats i flaskens hals og tryk den helt ind på plads. Når først indsatsen er sat i, skal den ikke fjernes.



Trin 3. Sæt låget på flasken og ryst den godt. Tag låget af flasken og sæt doseringsprøjten på flasken ved forsigtigt at skubbe enden ind i hullet.



Trin 4. Vend flasken, med sprøjten isat, på hovedet og træk langsomt stemplet ud ind til den ønskede dosis er opnået.



Undgå kontaminering under anvendelse.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 3 dage

Må ikke anvendes til lakterende dyr, hvis mælk er bestemt til menneskeføde.

Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Efter indgivelse af veterinærlægemidlet, skal flasken lukkes ved at sætte låget på, vaske doseringsprøjten med varmt vand og lad den tørre.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på æsken og flasken efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 3 måneder.

Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr. 52885

Pakningsstørrelser: 100 ml eller 250 ml flaske.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Dato for seneste ændring af indlægssedlen

1. april 2026

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals
Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
Irland

Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
DK-3480 Fredensborg
Tel: +45 48 48 43 17
qa@scanvet.dk

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.