

Inflacam®

1,5 mg/ml ORAL SUSPENSION TIL HUNDE

Meloxicam

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig af batchfrigivelse:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland.

■ VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN: Inflacam® 1,5 mg/ml oral suspension til hunde - Meloxicam.

■ ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER: 1 ml indeholder: 1,5 mg meloxicam, 5 mg natriumbenzoat.

■ INDIKATIONER: Lindring af betændelse og smerte ved såvel akutte som kroniske lidelser i bevegeapparatet hos hunde.

■ KONTRAINDIKATIONER: Bor ikke anvendes til drægtige eller drigende dyr. Bor ikke anvendes til hunde med gastro-intestinale lidelser som f.eks. irritation og tegn på blodning, svækket lever-, hjerte- eller nyrefunktion og hæmorrhagiske lidelser. Bor ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne. Bor ikke anvendes til hunde under 6 uger.

■ BIVIRKNINGER: Typiske NSAID-bivirkninger, så som appetitløshed, opkastning, diarré, fekal okkult blodning, apati og nyresvigt er af og til set. I meget sjeldne tilfælde er der set hæmorrhagisk diarré, hematemesis, gastro-intestinal ulceration og forhøjede leverenzymer. Disse bivirkninger ses sædvanligvis inden for den første behandlingsuge og er i de fleste tilfælde forbigitte og forsvinder ved behandlingens ophør.

I meget sjeldne tilfælde kan de være alvorlige eller fatale. Hvis der forekommer bivirkninger, bør behandlingen afbydes, og dyrlægen kontaktes.

Hypigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelige (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger)
- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr)
- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)
- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter).

Hvis De bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne

indlægssedel, bedes De kontakte Deres dyrlæge.

■ DYRARTER: Hunde.

■ DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ

Dosering: Indledende behandling er en enkelt dosis på 0,2 mg meloxicam/kg legemsvegt den første dag. Behandlingen fortsættes én gang dagligt med peroral administration (24 timers interval) af en vedligeholdelsesdosis på 0,1 mg meloxicam/kg legemsvegt.

Metode og indgivelsesvej: Omrystes godt for brug. Skal indiges oralt, enten opblendet i foder eller direkte i munden. Suspensionen kan gives ved hjælp af den vedlagte doseringsprøje. Sprojen er forsynet med en skal, som viser det nødvendige volumen. Ved initiering af behandling gives der på den første dag en dobbelt så stor dosis som vedligeholdelsesdosis.

En klinisk reaktion ses normalt inden for 3 - 4 dage. Behandlingen bør aflydes senest efter 10 dage, hvis der ikke ses klinisk bedring.

■ OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE: Der bor udvises særlig omhyggelighed i forbindelse med doseringsnøjagtigheden.

Dyrlægens anvisninger bør følges nøje. Undgå kontaminerings under anvendelse.

■ TILBAGEHOLDELSESTID: Ikke relevant.

■ EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING: Opbevares utilgængeligt for børn. Dette veterinær-lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Må ikke anvendes efter den udløbsdato (EXP), som er angivet på æsken og flasken efter EXP. Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 6 måneder.

■ SÆRLIGE ADVARSEL/ADVARSLER: Forsigtighedsregler vedrørende **brug til dyr**. Undgå behandling af dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, idet der foreligger en potentiel risiko for øget toksisk påvirkning af nyrene. Dette lægemiddel er til hunde og må ikke bruges til katte da det ikke er egnet til brug hos denne dyret. Til katte bør anvendes Inflacam 0,5 mg/ml oral suspension til katte.

Forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet

Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide anti-inflammatoriske lægemidler (NSAID-præparer) bør undgå kontakt med veterinær-lægemidlet. I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uhed skal der straks søges lægehjælp og indlægssedden eller etiketten bør vises til lægen. Drægtighed og laktation Se afsnittet 'Kontraindikationer'.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Andre NSAID-præparer, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosid-antibiotika og stoffer med høj proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksisk virkning. Inflacam® må ikke gives samtidig med andre NSAID-præparer eller glucocortikosteroider. Forudgående behandling med anti-inflammatoriske stoffer kan resultere i yderligere eller forstærkede bivirkninger, og derfor bør der indlægges en behandlingsfri periode på mindst 24 timer, inden behandling påbegyndes. Længden af den behandlingsfri periode bør dog fastlægges under hensyntagen til de farmakokinetiske egenskaber af tidligere anvendte veterinær-lægemidler.

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

■ EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF AFBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE,

OM NØDVENDIGT: 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 INDLÆGSSEDEL: 20/06/2019

Nærmere oplysninger om dette veterinær-lægemiddel er tilgængelige på webstedet for Det Europæiske Lægemiddelagentur

<http://www.ema.europa.eu/>.

■ ANDRE OPLYSNINGER: Må kun udleveres efter veterinærrecept. 15, 42, 100 eller 200 ml flaske med to doseringssprøjtes. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført. De bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelserne, hvis De ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

BIPACKSEDEL

Inflacam®

1,5 mg/ml ORAL SUSPENSION FÖR HUND

Meloxicam

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

Innehavare av godkänt för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssatsen:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland.

■ DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN: Inflacam® 1,5 mg/ml oral suspension för hund - Meloxicam.

■ DECLARATION OM AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER: En ml innehåller: 1,5 mg meloxicam, 5 mg natriumbenzoat.

■ INDICATION: Lindring av inflammation och smärta vid både akuta och kroniska sjukdomar i musklar, ledar och skelett hos hundar.

■ KONTRAINDIKATIONER: Använts inte till dräktiga eller drigande djur. Använts inte till hundar som lider av magbesvär, som irritation och blödning, försämrad lever-, hjärte- och njurfunktion och blödningsrubbningar. Skall inte användas vid överkänslighet mot aktiv substans, eller mot något hjälpämne. Använts inte till hundar yngre än 6 veckor.

■ BIVIRKNINGER: Typiska NSAID bivirkninger såsom minskad appetit, kräkningar, diarré, blod i avföringen, letargi och njursvikt har rapporterats vid enstaka tillfällen. I mycket sällsynta fall har blodig diarré, blodiga kräkningar, sår i magtarmkanalen och förhöjda leverenzymer rapporterats. Dessa bivirkningsar uppträder vanligen inom den första behandlingsveckan och är i de flesta fall övergående och försvinner när man avslutar behandlingen, men kan i mycket sällsynta fall vara allvarliga eller livshotande. Om bivirkningsar uppträder skall behandlingen avbytas och veterinar skall uppsökas.

Frekvensen av bivirkningsar anges enligt följande konvention:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar bivirkningsar)

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

- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)

- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)

- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade) Om du observerar allvarliga bivirkningsar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel tala om det för veterinären.

■ DJURSLAG: Hund.

■ DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSÅTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG: Dosering Skakas väl före användning.

Administreras oralt, antingen blandat med föda eller direkt i munnen. Inledande behandling är en engångsdosis av 0,2 mg meloxicam/kg kroppsvikt första

dagen. Därefter fortsätter behandlingen med en daglig oral administrering (med 24 timmars intervall) med en underhållsdosering av 0,1 mg meloxikam/kg kroppsvikt. Administreringsställt och administreringsvägslar. Suspensionen kan ges genom att använda doseringsprutan som finns bilagd i förpackningen. Doseringsprutan har markeringar motsvarande den volym som ska ges. Vid initiering av behandling ges den första dagen dubbelt underhållsdos. Eftersom normalt inom 3 till 4 dagar. Om ingen klinisk förbättring ses, bör behandlingen ej gå längre än 10 dagar.

■ ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING: Dosing bør ske med stor noggrannhet. Var noga med att följa veterinärens instruktioner. Undvik att föraresna flaskan under användande.

■ KARENSTID(ER): Ej relevant.

■ SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Inga särskilda förvaringsanvisningar krävs för detta veterinärmedicinska läkemedel. Använd inte efter utgångsdatum (EXP) på kartongen och flaskan. Hållbarhet efter det att inre förpackningen öppnats första gången: 6 månader.

■ SÄRSKILDA VARNINGAR: Förståtighetsåtgärder för djur

Undvik användande på djur som är uttorkade, lider av blodförlust eller lågt blodtryck eftersom det finns en möjlig risk för njurskada. Detta läkemedel är till hund och skall inte användas till katt, då det inte är lämpligt till denna djurart. Till katt bör användas Inflacam 0,5 mg/ml oral suspension för katt.

Förståtighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur

Personer som är överkänsliga för icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAIDs) skall undvika kontakt med det veterinärmedicinska läkemedlet. Vid oavsiktligt intag uppsök genast läkare och visa bipackseatern eller förpackningen.

Dräktighet och duggning

Se avsnittet "Kontraindikationer".

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Om biverkningar uppträder skall behandlingen avbrytas och veterinär skall uppsökas. Undvik att använda på djur som är uttorkade, lider av blodförlust eller lågt blodtryck eftersom det finns en möjlig risk för ökad njurskada. Andra NSAIDs (medel mot smärta och inflammation), urindrivande medel, läkemedel som förhindrar blodet att koagulerar, antibiotika (aminoglykosider) och substanser med hög proteinbinding kan konkurrera om bindningsplatser och således leda till toxiska effekter. Inflacam® skall inte administreras samtidigt med andra NSAIDs eller glukokortikosteroider. Tidigare behandling med anti-inflammatoriska substanser kan resultera i ytterligare eller ökad biverkningsrisk och därför krävs en behandlingsfri period på minst 24 timmar innan behandling påbörjas. Den behandlingsfria periodens längd är också beroende av hur länge preparat som används tidigare finns kvar i kroppen.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift) I fall av överdosering ska symtomen behandlas.

■ 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 BIPACKSEDELEN SENAST GODKÄNDES: 20/06/2019

Utlärlig information om denna produkt finns tillgänglig på Europeiska läkemedelsmyndighetens hemsida <http://www.ema.europa.eu>

■ ÖVRIGA UPPLYSNINGAR: Tillhandahålls endast efter förskrivning från veterinär. 15, 42, 100 eller 200 ml flaskor med två doseringsprutor. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstolar att marknadsföras. För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta ombudet för innehavaren av godkännandet för försäljning.

PAKNINGSVEDLEGG

Inflacam®

1,5 mg/ml MIKSTUR, SUSPENSJON TIL HUND

Meloksikam

■ NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFÖRINGSTILLATELSEN OG TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELIGE: Innehaver av markedsföringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse: Channele Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irland.

■ VETERINÆRPREPARATES NAVN: Inflacam® 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund - Meloksikam.

■ DECLARASJON AV VIRKESTOFF OG HJELPESTOFFER: 1 ml inneholder: Meloksikam 1,5mg - Natriumbenzoat 5 mg.

■ INDIKASJONER: Lindring av betennelse og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hunder.

■ KONTRAINDIKASJONER: Skal ikke gis til drektige eller diegivende tisper. Skal ikke gis til hunder som har lidelser i mage-tarmsystemet som irritation og blödningar, svekket lever, hjerte- eller nyrerfunksjon og blödningsforstyrrelser. Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene. Skal ikke gis til valper yngre enn 6 uker.

■ BIVIRKNINGER: Typiske biverkninger av icke-steroida antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som tap av appetit, oppkast, diarré, blod i avføringen, nedstemthet og nyreskade er rapportert i enkelte tilfeller. I svært sjeldne tilfeller er blodig diarré, blodig oppkast, magesår og forhøyede leverenzymere rapportert. Disse biverkningene oppstår vanligvis i løpet av denne første behandlingsuken, og er i de fleste tilfellene forbipående og forsvarer etter avslutning av behandlingen. Biverkningene kan i meget sjeldne tilfelle være alvorlig eller livstruende. Hvis biverkningene oppstår skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes. Frekvensen av biverkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av behandlede dyr får biverkning(er))

- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av behandlede dyr)

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

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

- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du merker noen biverkninger eller andre reaksjoner som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

■ DYRARER SOM PREPARATET ER BEREGET TIL (MÅLARTER): Hunder.

■ DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSEVI OG -MÅTE: Dosing Behandlingen innledes med en enkeldose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvikt første dag. Behandlingen fortsetter med en oral vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvikt én gang daglig (24 timers intervall). Tilførselsveier og bruksmåte Ristes godt for bruk. Gis via munnen, enten blandet i før eller direkte i munnen. Miksturen kan gis ved å bruke den målesprøyten som ligger i pakningen. Sprøyten har en skala som tilsvarer den mengde som skal gis. Ved initiering av behandling gis den doble vedlikeholdsdosen på første dag. Klinisk effekt vil normalt kunne observeres etter 3-4 dagers behandling. Behandlingen bør avbrytes etter senest 10 dagers behandling hvis det ikke oppnås klinisk bedring.

■ OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK: Nøyaktig dosering er viktig og må gis spesiell oppmerksomhet. Vær nøy med å følge veterinærens anvisninger. Unngå kontaminering under bruk.

■ TILBAKEHOLDELSESTID(ER): Ikke aktuelt.

■ SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING: Oppbevares utilgjengelig for barn. Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser. Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken etter. (EXP).

Holdbarhet etter åpning av indre pakning: 6 måneder.

■ SPESIELLE ADVARSLER: Forholdsregler for bruk til dyr Unngå bruk hos hunder som er ute av væskebalanse, som har nedsatt blodvolum eller har lav blodtrykk da det er potensiell risiko for nyreskade. Dette preparatet til hund skal ikke brukes til katt da det ikke er egnet for bruk til katt. Til Katter skal Inflacam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt, brukes.

Forholdsregler for personer som gir preparatet Personer med kjent overfølsomhet overfor betennelsesdempende preparater (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet. Ved utløst inntak, sok straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Bruk under drektighet og diegiving Se punkt Kontraindikasjoner. Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjoner Andre betennelsesdempende preparater (NSAIDs), vandrivende preparater, koagulasjonshemmende preparater, aminoglykosidanitibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om proteinbindingen och således leda till giftige effekter. Inflacam® skal ikke gis samtidigt med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Tidigare behandling med betennelsesdempende preparater kan gi ytterligere eller forsterkede biverkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer for behandling med Inflacam® påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfria perioden er også avhengig av de farmakologiske egenskapene for de veterinærpreparatene som er anvendt tidligere. Overdose (symptomer, forstehjelp, antider) Ved overdosering skal symptomatisk behandling gis.

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

Ubrukt legemiddel og legemiddelrester skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

■ DATO FOR SISTE GÖDKJENTE PAKNINGSVEDLEGG: 20/06/2019

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

■ YTTERLIGERE INFORMASJON: Inflacam® er respektfullt, 15, 42, 100 eller 200 ml flasker med to målesprøyter.

Ikke alle pakningsstoler vil nødvendigvis bli markedsført. For ytterligere opplysninger om dette legemidlet bes henvendelser rettes til den lokale representanten for innehaver avmarkedsföringstillatelse.

DK: Virbac Danmark A/S, Profilvej 1, DK-6000 Kolding, Tel: +45 75 52 12 44

SE: Virbac Danmark A/S Filial Sverige SE-171 21 Solna, Tel: +45 75 52 12 44

NO: Virbac Norge, c/o Premium Pet Products, Vollaveien 20 A, 0614 Oslo, Tel: +45 7552 1244

	PAYS : DK-NO-SE VBI CODE PRODUIT FINI : 305874 CODE ÉLÉMENT : 83946002 CODE CHANELLE : LC6862 ÉLÉMENT : NOTICE LOGICIEL UTILISÉ : ILLUSTRATOR CC	FORMAT : 156 X 258MM	COULEURS NOIR	
STUDIO GRAPHIQUE CREA				
NOM DU PRODUIT : INFLACAM 1,5MG	CORPS DE TEXTE : 7 PTS			
COMMENTAIRE(S) :				
 ESSAI FICHIER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2016	 MATRICE FICHIER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2016	 MAQUETTE - LANCEMENT FICHIER, FAIT PAR : XX CORRIGÉ PAR : XX	 MAQUETTE - MODIFICATION VERSION LE : v1-xx/xx/2019 VERSION LE : v2-xx/xx/2019	 PRODUCTION FICHIER, FAIT PAR : VV LE : 07/01/2020