

## INDLÆGSSEDDEL

**DA Inflacan 0,5 mg/ml oral suspension til katte**

**NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA:**  
Indehaver af markedsføringstilladelser og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

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

**VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN:**

Inflacan 0,5 mg/ml oral suspension til katte  
meloxicam

**ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER:**

En ml indeholder:

**Aktivt stof:**

Meloxicam.....0,5 mg

**Hjælpestof:**

Natriumbenzoat .....1,5 mg

Glat lysegul suspension

**INDIKATIONER:**

Lindring af milde til moderate postoperative smerer og inflammation efter kirurgiske indgreb hos katte, f.eks. ortopædisk- og bløddelskirurgi.  
Lindring af smerer og inflammation ved akutte og kroniske lidelser i bevegæsapparatet hos katte.

**KONTRAINDIKATIONER:**

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende dyr.  
Må ikke anvendes til katte med gastro-intestinale lidelser som f.eks. irritation og tegn på blødning eller til dyr med svækket lever, hjerte- eller nyrefunktion eller hæmorrhagiske lidelser.  
Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, eller et eller flere af hjælpestofferne.  
Må ikke anvendes til katte under 6 uger.

**BIVIRKNINGER:**

Typiske bivirkninger for non-steroide anti-inflammatoriske præparerater (NSAID) såsom appetitløshed, opkastning, diarré, fækal okkult blødning, apati og nyresvigt er set lejlighedsvis og i meget sjældne tilfælde er der set mavesår og forhøjede leverenzymmer.

Disse bivirkninger ses sædvanligvis inden for den første behandlingsuge og er i de fleste tilfælde forbijærende og forsvinder ved behandlingens ophør. I meget sjældne tilfælde kan de være alvorlige eller fatale.

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

Hyppigheden 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).

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

**DYRARter:** Katte**DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVEJ(E):** Oral administration

Postoperativ smerte og inflammation efter kirurgiske indgreb: Efter indledende behandling med Inflacan 5 mg/ml injektionsvæske, opløsning til katte, fortsættes behandlingen 24 timer senere med Inflacan 0,5 mg/ml oral suspension til katte i en dosis på 0,05 mg meloxicam/kg legemsvægt (0,1 ml/kg). Den perorale opfølgningsdosis må indgives én gang dagligt (24 timers interval) i op til 4 dage.

**Akutte lidelser i bevegæsapparatet:**

Indledende behandling er en enkelt oral dosis på 0,2 mg meloxicam/kg legemsvægt (0,4 ml/kg) den første dag. Behandlingen fortsættes én gang dagligt med peroral administration (24 timers interval) af en vedligeholdelsesdosis på 0,05 mg meloxicam/kg legemsvægt (0,1 ml/kg).

En klinisk reaktion ses normalt inden for 7 dage. Behandlingen bør afbrydes senest efter 14 dage, hvis der ikke ses klinisk bedring.

**Anvendelsesmåde og indgivelsesvej:**

En 1 ml sprøjte leveres med præparatet. Præcisionen af sprøjten er ikke egnet til behandling af katte under 1 kg. Omrystes godt før brug. Skal indgives oralt enten opblæst i foder eller direkte i munnen.

**OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE:**

Der bør udvises særlig forsigtighed i forbindelse med doseringssøbstængigheden. Den anbefaede dosis bør ikke overskrides.

Dyrlægens anvisninger bør følges nøje.

Undgå kontaminerings under anvendelse.

**TILBAGEHOLDESESTID:** Ikke relevant.**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED RØRØRENDE OPBEVARING:**

Dette veterinærægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke anvendes efter den udløbsdato (EXP), som er angivet på æsken og flasken.

**Opbevaringstid efter første åbning af beholderen:**

3 ml og 5 ml flaske: 14 dage

10 ml og 15 ml flaske: 6 måneder

**SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER:**

Særlige forholdsregler til brug hos dyr: Undgå behandling af dehydrerede, hypovolaemiske eller hypotensive dyr, idet der foreligger en potentiel risiko for toksisk påvirkning af nyrener.

Postoperative smerte og inflammation efter kirurgiske indgreb: I tilfælde hvor suppleringen smertelindring er nødvendig, bør multimodal smertebehandling overvejes.

Kroniske lidelser i bevegæsapparatet: Reaktion ved langtidsbehandling bør overvåges regelmæssigt af dyrlægen.

Særlige forholdsregler der skal træffes af personer, der administrerer lægemidlet til dyr: Personer med kendt overfølsomhed over for non-steroide antiinflammatoriske lægemidler (NSAID-præparer) bør undgå kontakt med veterinærægemidlet. I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uehd skal da straks søge lægehjælp. Indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og diegivning: Lægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt.

Se afsnittet 'Kontraindikationer'.

**Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:**

Andre NSAID-præparer, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosid-antibiotika og substanser med høj proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksisk virkning. Inflacan må ikke gives samtidig med andre NSAID-præparer eller glucocortikosteroider. Undgå samtidig administration af potentielt nefrotokiske veterinærægemidler.

Forudgående behandling med andre antiinflammatoriske substanser kan resultere i yderligere eller forstærkede bivirkninger, og derfor bør der indlægges en periode uden behandling med disse 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):**

Meloxicam har en snæver terapeutisk sikkerhedsmargin hos katte, og kliniske tegn på overdosering kan ses ved relativt små overdosser.

I tilfælde af overdosering kan bivirkninger, som angivet i afsnitt 'Bivirkninger', optræde alvorligere og hyppigere. I tilfælde af overdosering bør man påbegynde symptomatisk behandling.

Uforlægeligheder: Da der ikke foreligger undersøgelser vedrørende eventuelle uforlægeligheder, bør dette lægemiddel ikke blandes med andre lægemidler.

**EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGT LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT:**

Kontakt din dyrlæge vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

**DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN:** 11/09/2020

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

**ANDRE OPLYSNINGER:**

1 x 3 ml, 1 x 5 ml, 1 x 10 ml eller 1 x 15 ml flaske med en doseringssprøjte.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

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

Danmark - VIRBAC Danmark A/S

Profilvej 1 - DK-6000 Kolding - Tlf. +45 75521244

## PROSPECTO

**E Inflacan 0,5 mg/ml suspensión oral para gatos****NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES:**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway, Irlanda.

**DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:**

Inflacan 0,5 mg/ml suspensión oral para gatos

**COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSPENSION ACTIVA Y OTRA(S) SUSTANCIA(S):**

Un ml contiene:

Meloxicam.....0,5 mg

Excipiente:

Benozoato de sodio .....1,5 mg

Suspensión suave amarilla clara

**INDICACIÓN(ES) DE USO:**

Alivio del dolor y la inflamación postoperatorios de intensidad leve a moderada, tras procedimientos quirúrgicos en gatos tales como cirugía ortopédica y de tejidos blandos.

Alivio del dolor y la inflamación en trastornos músculo-esqueléticos agudos y crónicos en gatos.

En caso de que se produzcan reacciones adversas se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario.

**CONTRAINDICACIONES:**

No usar en animales durante la gestación o la lactancia.

No administrar a gatos que presenten trastornos gastrointestinales como irritación y hemorragia, deterioro de la función hepática, cardíaca o renal y trastornos hemorrágicos.

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.

No administrar a gatos de menos de 6 semanas.

**REACCIONES ADVERSAS:**

Se han registrado reacciones adversas típicas de los AINE, tales como pérdida del apetito, vómitos, diarrea, sangre oculta en las heces, letargo e insuficiencia renal infrecuentemente. Se ha reportado úlcera gastrointestinal y elevación de las enzimas hepáticas en muy raras ocasiones.

Estas reacciones adversas en la mayoría de los casos son transitorias y desaparecen después de la finalización del tratamiento, aunque en muy raras ocasiones pueden ser graves o mortales.

En caso de que se produzcan reacciones adversas se deberá suspender el tratamiento y consultar con un veterinario.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)

- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)

- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)

- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)

- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

**ESPECIES DE DESTINO:** Gatos.**POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO(S) Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN:**

Vía oral

Dolor e inflamación postoperatorios tras procedimientos quirúrgicos:

Después del tratamiento inicial con Inflacan 5 mg/ml solución inyectable para gatos, continuar el tratamiento 24 horas después con Inflacan 0,5 mg/ml suspensión oral para gatos a una dosis de 0,05 mg meloxicam/kg peso (0,1 ml/kg). La dosis oral de seguimiento debe administrarse una vez al día (a intervalos de 24 horas) hasta cuatro días.

Trastornos músculo-esqueléticos agudos:

El tratamiento inicial es una dosis oral única de 0,2 mg de meloxicam/kg peso (0,4 ml/kg) el primer día. Se continuará el tratamiento una vez al día por vía oral (a intervalos de 24 horas) a una dosis de 0,05 mg de meloxicam/kg peso (0,1 ml/kg) mientras el dolor y la inflamación agudos persistan.

Trastornos músculo-esqueléticos crónicos:

El tratamiento inicial consiste en una dosis oral única de 0,1 mg de meloxicam/kg peso (0,2 ml/kg) el primer día.

Se continuará el tratamiento una vez al día por vía oral (a intervalos de 24 horas) a una dosis de mantenimiento de 0,05 mg de meloxicam/kg peso (0,1 ml/kg).

gatti al di sotto di 1 kg.  
Agitare bene prima dell'uso. Somministrare per via orale mescolato al cibo oppure direttamente in bocca.

**AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE:**  
Si deve porre particolare attenzione all'accuratezza del dosaggio. Non superare la dose raccomandata.

Seguire attentamente le istruzioni del medico veterinario. Evitare l'introduzione di sostanze contaminanti durante l'uso.

**TEMPO(I) DI ATTESA:** Non pertinente.

**PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE:**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.  
Questo medicinale veterinario non richiede alcuna condizione particolare di conservazione. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola o sul flacone dopo SCAD/EXP.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore:

Flacone da 3 ml e 5 ml: 14 giorni

Flaconi da 10 ml e 15 ml: 6 mesi.

**AVVERTENZA(E) SPECIALE(I):**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:  
Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotesi, poiché vi è un potenziale rischio di tossicità renale.

Dolore e infiammazione post-operatori consequenti a procedure chirurgiche: Nel caso sia necessario un ulteriore sollievo dal dolore, si deve prendere in considerazione una terapia multimodale del dolore.

Disturbi muscolo-scheletrici cronici: La risposta alla terapia di lungo termine deve essere monitorata ad intervalli regolari da un medico veterinario.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali: Le persone con nota ipersensibilità ai FANS devono evitare contatti con il medicinale veterinario. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento: La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita. Vedere paragrafo "Controindicazioni".

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione: Altri FANS, diuretici, anticoagulanti, antibiotici aminoglicosidici e sostanze con forte legame alle proteine possono competere con il prodotto per il legame e causare così effetti tossici. Inflacam non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri FANS o glucocorticosteroidi. Deve essere evitata la somministrazione contemporanea di medicinali veterinari potenzialmente nefrotossici.

Una precedente terapia con sostanze antiinfiammatorie può comportare una maggiore incidenza o gravità delle reazioni avverse e, di conseguenza, prima di iniziare il trattamento, si deve osservare un periodo di almeno 24 ore in cui questi medicinali veterinari non vengano somministrati. Comunque, il periodo di non somministrazione deve tenere conto delle proprietà farmacologiche dei prodotti usati in precedenza.

**Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):**  
Il meloxicam ha un margine di sicurezza terapeutica limitato nei gatti e si possono osservare segni clinici di sovradosaggio a livelli di sovradosaggio relativamente bassi.

In caso di sovradosaggio, ci si attende che le reazioni avverse, elencate al paragrafo "Reazioni avverse", siano più gravi e più frequenti. In caso di sovradosaggio si deve ricorrere ad un trattamento sintomatico.

**Incompatibilità:** In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI:**

Chiedere al proprio medico veterinario come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

**DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:** 11/09/2020

Tutte le informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul sito Web dell'Agenzia Europea per i Medicinali (<http://www.ema.europa.eu>).

**ALTRE INFORMAZIONI:**

Flacone da 1 x 3 ml, 1 x 5 ml, 1 x 10 ml o 1 x 15 ml con una siringa dosatrice. È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

**Italia - VIRBAC SRL - Via Ettore Bugatti, 15 - IT-20142 Milano - Tel: + 39 02 40 92 47 1**

#### PAKNINGSVEDLEGG

**№ Inflacam 0,5 mg/ml mikstur, suspasjon til katt**

**NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVAREN AV MARKEDSFÖRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELIGE:**

Innehaver av markedsföringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway, Irland

**VETERINÄRPREPARATES NAVN :**

Inflacam 0,5 mg/ml mikstur, suspasjon til katt

melokskam

**DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER):** En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Melokskam.....0,5 mg

**Hjelpestoff:**

Natriumbenzoat.....1,5 mg

Jevn, lysegul suspasjon.

**INDIKASJON(ER) :**

Lindring av milde og moderate postoperative smerter og inflammasjon etter kirurgisk innrep hos katter f.eks. ved ortopedisk- og bløtdelskirurgi.

Lindring av smerter og inflammasjon i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos katt

**KONTRAINDIKASJONER:**

Skal ikke brukes til diktige og diegivende dyr.

Skal ikke brukes til katter med gastrointestinale lidelser, som irritasjon og blødning, svekket lever, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Skal ikke brukes til katter yngre enn 6 uker.

**BIVIRKNINGER:**

Typiske biverkninger av ikke-steroide antiinfiammatoriske legemidler (NSAIDs) som tap av matlyst, oppkast, diaré, fekal okkult blod, apati og nyresvikt har tidvis blitt rapportert.

Sårt i mage-tarmtrakten og forhøyede leverenzymer er rapportert i svært sjeldne tilfeller.

Disse biverkningene er i de fleste tilfellene forbigående og forsvinner etter avslutning av behandlingen. Biverkningene kan i svært sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende.

Hvis biverkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av biverkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får biverkning(er))

- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 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 legger merke til noen biverkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

**DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGET TIL (MÅLARTER):** Katt.

**DOSERING FOR HVIS MÅLART, TILFØRSELSE(SVEI)ER OG TILFØRSELSE(MATE):** Gis i munnen.

Postoperativ smerte og inflammasjon etter kirurgisk innrep: Behandlingen innledes med Inflacam 5 mg/ml injeksjonsvæske, opplosning til katt. Fortsett behandlingen 24 timer senere med Inflacam 0,5 mg/ml mikstur, suspasjon til katt med en dose på 0,05 mg melokskam/kg kroppsvekt (0,1 ml/kg).

Slik oppfølgende oral behandling gis én gang daglig (med 24 timers intervall) i opptil fire dager.

**Akutt lidelse i bevegelsesapparatet:**

Behandlingen innledes med en enkelt oral dose på 0,2 mg melokskam/kg kroppsvikt (0,4 ml/kg) første dag. Behandlingen fortsetter med en vedlikeholdsdose på 0,05 mg melokskam/kg kroppsvikt (0,1 ml/kg) én gang daglig (24 timers intervall) så lenge akutt smerte og inflammasjon vedvarer.

**Kroniske lidelser i bevegelsesapparatet:**

Behandlingen innledes med en oral enkelt dose på 0,1 mg melokskam/kg kroppsvikt (0,2 ml/kg) første dag. Behandlingen forsettes med en vedlikeholdsdose på 0,05 mg melokskam/kg kroppsvikt (0,1 ml/kg) én gang daglig (24 timers intervall).

Klinisk respons ses normalt i løpet av 7 dager. Behandlingen bør avbrytes etter senest 14 dager hvis det ikke oppnås klinisk bedring.

**Tilførselsvei og måte:**

En 1 ml-sprøyte leveres med preparatet. Presisjonen til sprøyten er ikke egnet for behandling av katter som veier mindre enn 1 kg.

Rystes godt før bruk. Administreres oralt enten blandet med fôr eller direkte i munnen.

**OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK:**

Det bør utvises særlig forsiktighet i forbindelse med doseringsnøyaktigheten for bruk.

Den anbefalte dosen må ikke overskrides.

Dyrlegens anvisninger bør følges nøy.

Unngå kontaminerings under bruk.

**TILBAKEHOLDELSESTID(ER):** Ikke relevant.

**SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING:**

Oppbevares utrolig enkelt og trygt.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken etter utløpsdato og/eller EXP.

**Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje:**

3 ml og 5 ml flasker: 14 dager.

10 ml og 15 ml flasker: 6 måneder.

**SPESIELLE ADVARSLER:**

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr.

Personer som er overfølsomme for NSAIDs skal unngå kontakt med preparatet.

Dyrlegens anvisninger bør følges nøy.

Unngå kontaminerings under bruk.

**TILBAKEHOLDELSESTID(ER):** Ikke relevant.

**SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING:**

Oppbevares utrolig enkelt og trygt.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken etter utløpsdato og/eller EXP.

**Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje:**

3 ml og 5 ml flasker: 14 dager.

10 ml og 15 ml flasker: 6 måneder.

**SPESIELLE ADVARSLER:**

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr.

Personer som er overfølsomme for NSAIDs skal unngå kontakt med preparatet.

Dyrlegens anvisninger bør følges nøy.

Unngå kontaminerings under bruk.

**TILBAKEHOLDELSESTID(ER):** Ikke relevant.

**SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING:**

Oppbevares utrolig enkelt og trygt.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og flasken etter utløpsdato og/eller EXP.

**Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje:**

3 ml og 5 ml flasker: 14 dager.

10 ml og 15 ml flasker: 6 måneder.

**SPESIELLE ADVARSLER:**

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr.

Personer som er overfølsomme for NSAIDs skal unngå kontakt med preparatet.

Dyrlegens anvisninger bør følges nøy.

Unngå kontaminerings under bruk.

**TILBAKEHOLDELSESTID(ER):** Ikke relevant.

**SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING:**

Oppbevares utrolig enkelt og trygt.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.



GRAPHIC STUDIO  
CREA

PRODUCT NAME :

INFLACAM  
3ML-15ML

COUNTRY : DK-ES-IT-NO-SE  
PRODUCT CODE MASTER : 309294 / 309289  
ITEM CODE VIRBAC MASTER :  
PRODUCT CODE DUPLICATE  
ITEM CODE VIRBAC DUPLICATE :  
( ITEM CODE TP / COUNTRY ) : LA20937

GTD (DIELINE) : KPW Print (CHANELLE)  
OPEN: 156mm x 720mm  
FOLDED: 156mm x 37mm  
PAPER: 36 gsm Bond  
AREA: 112320mm2  
FINISHING: FOLDED

COLORS  
FRONT AND BACK  
NOIR

ITEM : LEAFLET  
SOFTWARE USED : INDESIGN CC 2020  
TEXT SIZE : 8 PTS

COMMENTS :  
CODE PHARMA À RAJOUTER APRÈS RÉCEPTION



TEST

FILE, MADE BY :  
NC

VERSION DATE :  
v1 - 18/11/2020



TEMPLATE

FILE, MADE BY :  
xx

VERSION DATE :  
v1 - xx/xx/2020



SUBMISSION MOCK-UP

FILE, MADE BY :  
NC

UPDATED BY :  
VV  
VV  
VV  
VV



LAUNCH MOCK-UP

VERSION DATE :  
v1 - 09/12/2020



MODIFICATION MOCK-UP

VERSION DATE :  
v2 - 18/12/2020  
v3 - 12/01/2021  
v4 - 15/01/2021  
v5 - 04/02/2021



PRINT FILE

FILE, MADE BY :  
xx  
xx si besoin

DATE :  
xx/xx/2020

APPROVED BY :  
xxxx  
xx si besoin

DATE :  
xx/xx/2020

STAMPING APPROVAL :