

**ANNESS I**  
**KARATTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOSOR**

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensjoni orali għall-klieb

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millilitru fih:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam                    1.5 mg

**Ingredjenti ohra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju</b>
Sodium benzoate	5 mg
Saccharin sodium	
Sodium carboxyl methyl cellulose	
Colloidal silicon dioxide	
Citric acid monohydrate	
Sorbitol solution	
Disodium hydrogen-phosphate dodecahydrate	
Essenza tal-ħaswel	
Ilma, ppurifikat	

Suspensjoni ta' kulur isfar.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Klieb

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u wġiġi akut kif ukoll kroniku f'disturbi muskolu-skeletriċi fil-klieb.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq annimali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq klieb li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni u emorraġja, li għandhom indeboliment fil-funzjoni epatika, kardijaka jew renali, u f'disturbi emorraġiċi.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanza mhux attivi.

Tużax fuq klieb li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Dan il-prodott ghall-klieb m'għandux jintuża ghall-qtates ġħax mhuwiex adattat ghall-użu f'din l-ispeċi. Fil-qtates, Rheumocam 0.5 mg/ml suspensjoni orali ġħall-qtates ġħandha tintuża.

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidratat, ipovolemiku jew ipotensiv, ġħax hemm riskju potenzjali ta' tosiċċità renali.

Prekawzjonijiet speċjali li ġħandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali:

Persuni li jafu li ġħandhom sensittività eċċessiva Mediċina Anti-Infjammatorja Mhux Sterojdika (*NSAIDs*) ġħandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibla' l-prodott b'mod aċċidental, fitteż parir mediku minnufih u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali ghall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'apptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorragika, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira Enžimi tal-fwied elevati Insufficjenza renali.
--	---

<sup>1</sup>okkult

Dawn l-effetti sekondarji ġeneralment isehħu fī żmien l-ewwel ġimġha tat-trattament, u f'ħafna każijiet jgħaddu malajr u jiefqu wara t-tmiem tat-trattament, iżda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u ġħandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti ġħandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi jew lill-awtoritā nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddigh u fi żmien il-bidien**

#### **Tqala u treddigh:**

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib. Ara sezzjoni 3.3.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

*NSAIDs* oħra, djuretici, antikoagulanti, antibijotici *aminoglycoside* u sustanzi oħra li jeħlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twahħil u b'hekk iwasslu għal effetti tossiċi. Il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' *NSAIDs* oħra jew ma' glukokortikosterojdi.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjudha, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti medicinali veterinarji bħal dawn, qabel ma jibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakoloġici tal-prodotti veterinarji medicinali użati qabel.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

Użu orali.

Hawwad sew qabel l-użu.

Għandu jingħata mħallat mal-ikel.

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doża waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/ kg ta' piż tal-ġisem fl-ewwel jum. It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ghoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doża tal-manteniment ta' 0.1 mg meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem.

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Is-suspensjoni tista' tingħata permezz tas-siringa tal-kejl ipprovvduta fil-pakkett. Is-siringa teħel mal-flixxu u għandha skala ta' kilogramm-piż tal-ġisem li tikkorrispondi mad-doża tal-manteniment.

Għaldaqstant għall-bidu tat-terapija fl-ewwel jum, ikun meħtieġ id-doppju tal-volum tal-manteniment.

Rispons kliniku generalment ikun osservat matul l-ewwel 3-4 ijiem. It-trattament għandu jitwaqqaf wara perjodu massimu ta' 10 ijiem, jekk l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mħux applikabbi.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

Mħux applikabbi.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

## **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Anti-Infjammatorja Mhux Sterojdika (*NSAID*) tal-klassi *oxicam* li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, analgesiċi, kontra t-tinxxija u antipiretiċi. Meloxicam inaqwas l-infiltrazzjoni tal-lewkoċċi fit-tessut infjamat. Sa ġertu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċċi kkaġunata mill-kollaġen. Studji *in vitro* u *in vivo* wrew li Meloxicam jinibixxi cyclooxygenase-2 (COX-2) b'mod iktar qawwi minn cyclooxygenase-1 (COX-1).

## **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

### Assorbiment

Meloxicam huwa kompletament assorbit wara li jingħata mill-ħalq u l-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plažma jinkisbu wara madwar 7.5 sīghat. Meta l-prodott jintuża skont il-kors rakkomandat tad-dożagg, il-konċentrazzjonijiet fl-istat fiss ta' meloxicam fil-plažma jintlaħqu fit-tieni jum tat-trattament.

### Distribuzzjoni

Hemm relazzjoni linear bejn id-doža mogħtija u l-konċentrazzjoni fil-plažma osservata fil-firxa tad-doža terapewtika. Madwar 97% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plažma. Il-volum tad-distribuzzjoni hu ta' 0.3 l/kg.

### Metabolizmu

Il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plažma u hu wkoll prodott ewljeni tat-tnejħiha biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost prinċipali. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkoħol, derivattiv tal-acidu u għal diversi metaboliti polari. Intwera li l-metaboliti prinċipali kollha huma farmakoloġikament inattivi.

### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* ta' 24 siegħa. Madwar 75% tad-doža li tingħata titnejha fl-ippurgar, u l-bqija fl-awrina.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatabilitajiet maġġuri**

Xejn li hu magħruf.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejgħ: sentejn. Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun tnejha mill-ewwel ippakkjar: 6 xhur

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen**

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Flixkun tal-polyethylene terephthalate (PET) tat-42, 100 jew 200 ml b'tapp li jirreżisti l-ftuħ mit-tfal, u flixkun ta' 15-il ml tal-HDPE b'tapp li jirreżisti l-ftuħ mit-tfal, u żewġ siringu tal-polypropylene tal-kejl: waħda għall-klieb żgħar (sa 20 kg) u waħda għall-klieb akbar (sa 60 kg).

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistgħu jitpoġġew fis-suq.

**5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iċhor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

**6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

42 ml: EU/2/07/078/001

100 ml: EU/2/07/078/002

200 ml: EU/2/07/078/003

15 ml: EU/2/07/078/004

**8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

**9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

**10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 1 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Rheumocam 2.5 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull pillola li tintmagħad fiha:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam 1 mg  
Meloxicam 2,5 mg

**Ingredjenti oħra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Lactose monohydrate
Silicified microcrystalline cellulose
Sodium acid citrate
Krospovidone
Talc
Togħma ta' majjal
Magnesium stearate

Pilloli li jintmagħdu, ta' lewn isfar ċar, b'linja waħda li jistgħu jinqasmu f'żewġ nofsijiet indaqs.

## **3. TAGħrif KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Klieb

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispecifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u wġiġi akut kif ukoll kroniku f'disturbi muskolu-skeletici fil-klieb.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq klieb li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni u emorragija, li għandhom indeboliment fil-funzjoni epatika, kardijaka jew renali, u f'disturbi emorragiċi.

Tużax fuq klieb li għandhom inqas minn 6 ġimġħat jew għandhom piż tal-ġisem ta' inqas minn 4 kg.  
Tużax f'każ ta' sensittività għall-ingredjent attiv jew ingredjenti oħra.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun diżidrat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' żieda ta' tossiċità renali.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Persuni li jaġu li għandhom sensitività eċċessiva għal *NSAIDs* għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibla' l-prodott b'mod aċċidental, fittex parir mediku minnufih u qis li turi l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorragika, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira Enżimi tal-fwied elevati Insuffiċjenza renali
--	---

<sup>1</sup>okkult.

Dawn l-effetti sekondarji ġeneralment isehħu fi żmien l-ewwel ġimgħa tat-trattament, u f'ħafna każijiet jghaddu malajr u jmorru wara t-tmiem tat-trattament, iżda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqiegħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

Tqala u treddiġ:

Is-sigurta tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

*NSAIDs* oħra, dijuretiċi, antikoagulanti, antibijotiċi aminoglikosidi u sustanzi oħra li jabbinaw ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għall-abbinament u b'hekk iwasslu ġħal effetti tossiċi. Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' *NSAIDs* oħra jew ma' glukokortikosterojdi.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjud, u ġħalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti medicinali veterinarji bħal dawn, qabel ma jibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakologiċi tal-prodotti medicinali veterinarji użati qabel.

### 3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Użu orali.

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doża waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/ kg ta' piż tal-ġisem fl-ewwel jum.

It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ghoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doža tal-manteniment ta' 0.1 mg meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem.

Kull pillola li tintmagħad fiha jew 1 mg jew 2.5 mg ta' meloxicam, li jikkorrispondu għad-doža ta' manteniment ta' kuljum ġħal kelb li għandu piż tal-ġisem ta' 10kg jew 25 kg, rispettivament.

Kull pillola li tintmagħad tista' tinqasam għall-dožaġġ preċiż skont il-piż tal-ġisem individwali tal-animal.

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Dawn il-pilloli li jintmagħdu jistgħu jingħataw mal-ikel jew mingħarju, fihom it-togħma u jittieħdu mill-biċċa l-kbira tal-klieb b'mod volontarju.

L-iskema tad-doža għad-doža tal-manteniment:

Piż tal-ġisem (kg)	Numru ta' pilloli li jintmagħdu		mg/kg
	1 mg	2.5 mg	
4 – 7	½		0.13 – 0.1
7.1 – 10	1		0.14 – 0.1
10.1 – 15	1½		0.15 – 0.1
15.1 – 20	2		0.13 – 0.1
20.1 – 25		1	0.12 – 0.1
25.1 – 35		1½	0.15 – 0.1
35.1 – 50		2	0.14 – 0.1

L-użu ta' suspensjoni orali Rheumocam għall-klieb tista' tkun ikkunsidrata għall-dožaġġ li jkun iktar preċiż. Għal klieb li jiżnu inqas minn 4 kg l-użu ta' suspensjoni orali Rheumocam għall-klieb hi rakkomandata.

Rispons kliniku ġeneralment ikun osservat matul l-ewwel 3-4 ijiem. It-trattament għandu jitwaqqaf wara perjodu massimu ta' 10 ijiem, jekk l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

### 3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbi, proċeduri ta' emergenza u antidoti)

F'każ ta' doža eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mhux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżzmim**

Mhux applikabbli.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Anti-infjammatorja Mhux Sterojdika (*NSAID*) tal-klassi *oxicam* li taġixxi billi tinibixxi s-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżercita effetti anti-infjammatorji, analgesici, kontra t-tinixija u antipiretiċi. Meloxicam inaqqas l-infiltrazzjoni tal-lewkoċi fit-tessut fjammat. Sa ġertu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċi kkaġunata mill-kollaġen. Studji *in vitro* u *in vivo* wrew li Meloxicam jinibixxi cyclooxygenase-2 (COX-2) b'mod iktar qawwi minn cyclooxygenase-1 (COX-1).

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetici**

#### Assorbiment

Meloxicam huwa kompletament assorbit wara li jingħata mill-ħalq u l-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jinkisbu wara madwar 4.5 sīghat. Meta l-prodott jintuża skont il-kors rakkommandat tad-dożagg, il-konċentrazzjonijiet fl-istat fiss ta' meloxicam fil-plażma jintlaħqu fit-tieni jum tat-trattament.

#### Distribuzzjoni

Hemm relazzjoni linear bejn id-doża mogħtija u l-konċentrazzjoni fil-plażma osservata fil-firxa tad-doża terapewtika. Madwar 97% ta' meloxicam jabbina mal-proteini tal-plażma. Il-volum ta' distribuzzjoni hu ta' 0.3 l/kg.

#### Metabolizmu

Il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plażma u hu wkoll il-prodott ewljeni ta' eskrezzjoni biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost principali. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkoħol, derivattiv tal-acidu u għal diversi metaboliti polari. Intwera li l-metaboliti principali kollha huma farmakologikament inattivi.

#### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* ta' 24 siegħa. Madwar 75% tad-doża li tingħata titneħħha fl-ippurgar, u l-bqija fl-awrina.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatabilitajiet maġġuri**

Xejn li hu magħruf.

## **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejġħ: 5 snin.

## **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen**

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinhażen.

## **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Strixxi tal-PVC / PVDC (250. 60) b'fojl ta' 20 micron.

Daqsijiet tal-pakketti: 20 u 100 pillola li tintmagħad.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakketti jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/005	1 mg 20 pillola
EU/2/07/078/006	1 mg 100 pillola
EU/2/07/078/007	2.5 mg 20 pillola
EU/2/07/078/008	2.5 mg 100 pillola

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008.

## **9. DATA TAL-AHHAR REVĪŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

## **10. KLAFFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott mediciċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciċinali veterinarju hija disponibbli fid- ‘*database*’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 15 mg/ml suspensjoni orali għaż-żwiemel

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millilitru fi:

**Sustanza attiva**

Meloxicam 15mg

**Ingredjenti ohra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju</b>
Sodium benzoate	5 mg
Saccharin sodium	
Carmellose sodium	
Silica, colloidal anhydrous	
Citric acid monohydrate	
Sorbitol, likwidu (mhux kristallizzanti)	
Disodium phosphate dodecahydrate	
Essenza tal-ħaswel	
Ilma, ppurifikat	

Suspensjoni orali viskuža bajda għal offwajt

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Żwiemel

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u wġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku fiż-żwiemel.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq żwiemel li jsoftru minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-qalb jew tal-kliwei, u mard emorraġiku.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimgħat.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidratat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Nies li huma sensittivi għal Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fitteż parir mediku immedjata u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Dijarea <sup>1</sup> , Uġġigħ addominali, Kolite Urtikarja <sup>1,2</sup> , Reazzjoni anafilattojde <sup>3</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Riversibbli

<sup>2</sup>Hafifa

<sup>3</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott medicinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtoritā nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

Tqala u tredidgħi:

Studji fil-laboratorju fil-baqrar ma pprovdex l-ebda evidenza ta' effetti teratoġeniċi, fetotossiċi jew maternotossiċi. Madankollu, m'hemm l-ebda informazzjoni dwar dan fiż-żwiemel. Għalhekk, l-użu tiegħi f'din l-ispeċi mhux rakkommandat waqt it-tqala jew fi żmien il-ħalib.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Tagħtix flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux sterojdiċi u anti-infjammatorji jew ma' agenti antikoagulant.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožagg**

Biex jingħata jew imħallat mal-ikel jew direttament ġol-ħalq f'dožagg ta' 0.6 mg/kg ta' piż tal-ġisem, darba kuljum, sa 14-il jum. F'każ li l-prodott mediciinali veterinarju jithallat mal-ikel, dan għandu jiżdied ma' kwantità żgħira tal-ikel, qabel ma jiġi mitmugħi.

Is-suspensjoni għandha tingħata permezz tas-siringa tal-kejl ipprovdu fil-pakkett. Is-siringa teħel fuq il-flixkun u għandha skala ta' 2ml .

Hawwad sew qabel l-użu.

Sabiex tiżgura dožagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi determinat b'mod kemm jista' jkun preċiż. L-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq huwa rakkomandat.

Evita li tintroduxi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluzi restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mħux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżzmim**

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 3 ijiem.

Mħux awtorizzat li jintuża f'annimali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għall-konsum minn nies.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mħux Steroħdi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, analgesiċi, kontra t-tnixxija u antipiretiċi. Meloxicam inaqqas l-infiltrazzjoni tal-lewkoċi fit-tessut infjammat.

Sa ċertu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċi kkaġunata mill-kollaġen.

Meloxicam għandu wkoll proprijetajiet anti-endotossici għax intwera li jinibixxi l-produzzjoni ta' thromboxane B2 ikkaġunata mill-għotxi gol-vina ta' E. coli endotoxin fl-ghoġġiela u fil-majjali.

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

#### **Assorbiment**

Meta l-prodott jintuża skont il-kors tad-dožagg rakkomandat, il-bijodisponibilità orali hi ta' madwar 98%. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jinkisbu wara madwar 2 sa 3 sigħat. Il-fattur tal-akkumulazzjoni ta' 1.08 jindika li meloxicam ma jakkumulax meta jingħata kuljum.

### Distribuzzjoni

Madwar 98% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plažma. Il-volum tad-distribuzzjoni hu ta' 0.12 l/kg.

### Metaboliżmu

Il-metaboliżmu huwa kwalitativament simili fil-firien, majjali żgħar, fil-bniedem, baqar u majjali, għalkemm jeżistu xi differenzi kwantitattivi. Il-metaboliti ewlenin li jinsabu f'kull speċi kienu l-metaboliti 5-hydroxy- u 5-carboxy u l-metabolit oxalyl. Il-metaboliżmu fiż-żwiemel ma kienx investigat. Intwera li l-metaboliti principali kollha huma farmakologikament inattivi.

### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* terminali ta' 7.7 sighat.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

Xejn li hu magħruf.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat ghall-bejgh: 3 snin  
Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun infetaħ: 3 xhur

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen**

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinhażen.

Wara li jingħata l-prodott mediċinali veterinarju, aghlaq il-flixkun billi tpoġġi t-tapp, aħsel is-siringa tal-kejl b'ilma shun u ħalliha tinxf.

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Flixkun tal-HDPE ta' 100 ml jew 250 ml u tapp li jirreżisti t-tbagħbis u l-ftuħ mit-tfal żgħar u siringa tal-kejl tal-polypropylene.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma giex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi li għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/009 100 ml  
EU/2/07/078/010 250 ml

**8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

**9. DATA TAL-AHHAR REVÍŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

**10. KLAFFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 20 mg/ml soluzzjoni ghall-injezzjoni ghall-baqar, majjali u žwiemel.

## **2. KOMPOŽIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millilitru fih:

### **Sustanza attiva**

Meloxicam      20 mg

### **Ingredjenti ohra:**

<b>Kompožizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompožizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju</b>
Ethanol (96%)	159.8 mg
Poloxamer 188	
Macrogol 400	
Glycine	
Sodium hydroxide	
Hydrochloric acid, konċentrat	
Meglumine	
Ilma ghall-injezzjoni	

Soluzzjoni safra čara.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Baqar, majjali u žwiemel

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

#### **Baqar**

Għall-użu fi żmien ta' infel-żon akuta fis-sistema tan-nifs, flimkien ma' terapija antibijotika adattata biex ittaffi s-sintomi kliniči tal-marda fil-baqar.

Għall-użu fit-trattament ta' dijareha flimkien ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, biex jitnaqqsu s-sintomi kliniči f'għoġġiela li għandhom aktar minn ġimġha jew baqar ta' età żgħira li mhumiex qed ireddgħu

Għal terapija addizzjonal fit-trattament ta' mastite akuta, flimkien ma' terapija antibijotika.

#### **Majjali**

Għall-użu waqt mard mhux infettiv tal-mixi biex jitnaqqsu s-sintomi ta' meta l-annimal ikun qed izappap u dawk tal-infjammazzjoni.

Għal terapija addizzjonal fit-trattament ta' settiċemija puwerperali u tossejha (sindrome mastite-metrīte-agħal aktja) flimkien ma' terapija antibijotika adattata.

#### Żwiemel

Għall-użu sabiex tittaffa l-infjammazzjoni u għas-solliev tal-uġiġħ f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku.

Għas-solliev tal-uġiġħ marbut ma' kolika ekwina.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Ara wkoll sezzjoni 3.7.

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

Tużax f'animali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraqiku, jew fejn ikun hemm evidenza ta' leżjonijiet gastrointestinali ulċeroġenici.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Għat-trattament tad-dijarea fil-baqar, tużax f'animali li għandhom inqas minn ġimġħa.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu f'animali li huma deidratati, ipovolemiċi jew ipotensivi severament, li jkunu jeħtieġ idratazzjoni mill-ġdid permezz ta' injezzjoni, għax jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi. F'każ ta' solliev mhux adegwat tal-uġiġħ meta użat fit-trattament ta' kolika ekwina, għandha ssir evalwazzjoni mill-ġdid bir-reqqa tad-dijanjos, għax din tista' tindika l-ħtieġa ta' intervent kirurgiku.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkaġġuna wgiġi. Nies li huma sensittivi għal Mediciċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatamente u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Baqar:

Komuni (1 sa 10 animali / 100 animali ittrattati):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni <sup>1</sup>
Rari ħafna (<1 animal / 10,000 animali ittrattati, inkluz rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ghoti taht il-ġilda.

<sup>2</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

#### Majjali:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni ana filattojde <sup>1</sup>
--	---------------------------------------

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

#### Żwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni ana filattojde <sup>1</sup>
Frekwenza mhux determinate (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

<sup>2</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ghoti taht il-ġilda.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqgħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

#### Tqala u treddiġ:

##### Baqar u majjali

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġ.

#### Żwiemel

Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

M'għandux jingħata flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħra jn-nostroj mhux steroidi u anti-infammatorji jew ma' mediċini antikoagulant.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

Użu taħt il-ġilda (baqar).

Użu fil-muskolu (majjali).

Użu gol-vina (baqar, żwiemel).

### Baqar

Injezzjoni waħda taħt il-ġilda jew ġol-vina, b'dožagg ta' 0.5 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2.5 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, jew ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, skont kif ikun xieraq.

### Majjali

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožagg ta' 0.4 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, kif ikun xieraq. Jekk ikun meħtieġ, it-tieni doża ta' meloxicam tista' tingħata wara 24 siegħa.

### Żwiemel

Injezzjoni waħda ġol-vina b'dožagg ta' 0.6 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 3 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem).

Għall-użu sabiex tittaffa l-infjammazzjoni u għas-solliev tal-ugħiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku, Rheumocam 15 mg/ml suspensijsi orali jista' jintuża għat-tkomplija tat-trattament f'dožagg ta' 0.6 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem, 24 siegħa wara l-ghoti tal-injezzjoni.

Sabiex tiżgura dožagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkommandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

In-numru massimu ta' fetħiet huwa 14 għat-tappijiet ta' 20 ml, 50 ml u 100 ml u 20 għat-tapp ta' 250 ml.

Evita li tintrodu xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mhux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

#### Baqar

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jum;

Halib: 5 ijiem

#### Majjali

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem

#### Żwiemel

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża f'annimali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOĠIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, kontra t-tnixxija, analgesiċi u antipiretici. Meloxicam inaqqas l-infiltrazzjoni tal-lewkoċiti fit-tessut infjammat. Sa certu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċiti kkaġunata mill-kollaġen. Meloxicam għandu wkoll proprijetajiet anti-endotossiċi għax intwera li jinibixxi l-produzzjoni ta' thromboxane B<sub>2</sub> ikkaġunata mill-għoti ta' *E. coli* endotoxin fl-ghoġġiela, baqar li jkunu qed ireddgħu u majjali.

#### 4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi

##### Assorbiment

Wara l-ġhoti ta' doża waħda taħt il-ġilda ta' 0.5 mg ta' meloxicam/kg, intlaħqu valuri C<sub>max</sub> ta' 2.1 mcg/ml u 2.7 mcg/ml wara 7.7 sigħat u 4 sigħat f'baqar żgħar u f'baqar li jkunu qed ireddgħu, rispettivament. Wara l-ġhoti ta' żewġ doži fil-muskoli ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg, intlaħaq valur C<sub>max</sub> ta' 1.9 µg/ml fi-żmien siegħha fil-majjali.

##### Distribuzzjoni

Iktar minn 98% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plażma. L-ogħla konċentrazzjonijiet ta' Meloxicam jinsabu fil-fwied u fil-kliewi. Konċentrazzjonijiet iktar baxxi, meta mqabbla ma' dawk fil-fwied u fil-kliewi, jinsabu fil-muskoli skeletriċi u fix-xaħam.

##### Metabolizmu

Il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plażma. Fil-baqar, meloxicam jitneħha l-iktar fil-ħalib u fl-aċidu biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost prinċipali. Fil-majjali, l-aċidu biljari u l-awrina fihom biss traċċi tal-kompost prinċipali. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkohol, derivattiv tal-aċidu u għal diversi metaboliti polari. Intwera li l-metaboliti prinċipali kollha huma farmakoloġikament inattivi. Il-metabolizmu fiż-żwiemel ma kienx investigat.

##### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* ta' 26 siegħa u 17.5 sigħat wara li jingħata b'injezzjoni taħt il-ġilda f'baqar żgħar u f'baqar li jkunu li qed jerdgħu, rispettivament.

Fil-majjali, wara li jingħata b'injezzjoni ġol-muskoli, il-medja tal-*half-life* tal-eliminazzjoni tal-plażma hi ta' madwar 2.5 sigħat.

Fiż-żwiemel, wara li jingħata b'injezzjoni ġol-vina, meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* terminali ta' 8.5 sigħat.

Madwar 50% tad-doża li tingħata titneħha fl-awrina, u l-bqija fl-ippurgar.

## 5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU

### 5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri

Xejn li hu magħruf.

### 5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejġħ: 5 snin  
Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun infetaħ: 28-il jum

### 5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħażen

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

#### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Kaxxa tal-kartun b'kunjett wieħed tal-ħġieg għall-injezzjoni, li jkun fih 20 ml, 50 ml, 100 ml jew 250 ml, mingħajr kulur.

Kull kunjett hu magħluq b'tapp tal-lastku u ssiġillat b'għatu tal-aluminju.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħid fis-suq.

#### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediciinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-medicini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediciinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediciinali veterinarju skont kif jitolbur-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi għall-prodott mediciinali veterinarju kkonċemat.

### **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

### **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/011 20 ml

EU/2/07/078/012 50 ml

EU/2/07/078/013 100 ml

EU/2/07/078/014 250 ml

### **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

### **9. DATA TAL-AHHAR REVIŻJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

### **10. KLASSEFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDIĆINALI VETERINARJI**

Prodott mediciinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni ghall-injezzjoni ghall-krieb u l-qtates

## **2. KOMPOZIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millilitru fih:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam 5 mg

**Ingredjenti ohra:**

<b>Kompozizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompozizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott medicinali veterinarju</b>
Ethanol (96%)	159.8 mg
Poloxamer 188	
Macrogol 400	
Glycine	
Disodium edetate	
Sodium hydroxide	
Hydrochloric acid, konċentrat	
Meglumine	
Ilma ghall-injezzjoni	

Soluzzjoni safra čara.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Krieb u qtates

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

**Krieb:**

Għas-solliev mill-infjammazzjoni u wġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku. Biex inaqqs l-uġiġi u l-infjammazzjoni wara operazzjoni ortopedika u tat-tessut artab.

**Qtates:**

Tnaqqis tal-uġiġi ta' wara operazzjoni tal-ovarjo-isterektomija u ta' wara operazzjoni minuri tat-tessut artab.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq annimali li jsofru minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax f'annimali li għandhom inqas minn 6 ġimħat u lanqas fi qtates li jiżnu inqas minn 2 kg.

Ara wkoll sezzjoni 3.7.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidratat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

Waqt l-ghoti tal-loppju, il-monitoraġġ u terapija bi fluwidu għandhom jiġu kkunsidrati bħala prattika standard.

M'għandha tingħata l-ebda tip ta' terapija ta' segwitu orali bl-użu ta' meloxicam jew Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs, Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs) fil-qtates, peress li skedi ta' dozaġġ xierqa għal trattamenti ta' segwitu bħal dawn ma ġewx stabbiliti.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkagħuna wġiġħ. Nies li huma sensittivi għal Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali ghall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Klieb u qtates:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Nuqqas ta' aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorraġika <sup>2</sup> , Ematemesi <sup>2</sup> , Ulċera gastrika <sup>2</sup> , Ulċera fil-musrana ż-żgħira <sup>2</sup> , Ulċera fil-musrana l-kbira <sup>2</sup> Enżimi tal-fwied elevati Insuffiċjenza renali Reazzjoni anafilattojde <sup>3</sup>
--	--

<sup>1</sup>Okkult.

<sup>2</sup>Dawn l-effetti sekondarji generalment iseħħu fi żmien l-ewwel ġimħa tat-trattament, u f'ħafna każijiet jgħaddu malajr u jisparixxu wara t-tmien tat-trattament, iż-żda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

<sup>3</sup>Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-pari ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott mediciinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jinbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżtant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### 3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

#### Tqala u treddiġħ:

Is-sigurta tal-prodott mediciinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib. Tużax fuq annimali tqal jew li qed ireddgħu.

### 3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

NSAIDs oħrajn, dijuretiċi, antikoagulanti, antibijotiċi aminoglycoside u sustanzi oħra li jeħlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twaħħil u b'hekk iwasslu għal effetti tosseċi. Il-prodott mediciinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħrajn jew ma' glukokortikosterojdi. L-ghoti flimkien ta' mediciini potenzjalment nefrotossici għandu jiġi evitat. F'annimali li jkunu f'riskju tal-loppju (eż. annimali xjuħ), it-terapija bil-fluwidu ġol-vina jew taħt il-ġilda waqt il-loppju għandha tigi kkunsidra. Meta l-loppju u NSAID jingħataw flimkien, ma jistax jiġi eskluż li jista' jkun hemm riskju ghall-funzjoni tal-kliwei.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonalii jew miżjudha, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti mediciinali veterinarji bħal dawn, qabel ma tibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakoloġiċi tal-prodotti użati qabel.

### 3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

In-numru massimu ta' fetħiet huwa 42 għall-preżentazzjonijiet kollha.

#### Klieb:

##### Mard muskolu-skeletiku:

Injezzjoni waħda taħt il-ġilda b'dožaġġ ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 0.4 ml/10 kg ta' piż tal-ġisem).

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensjoni orali għall-klieb jew Rheumocam 1 mg u 2.5 mg pilloli li jintmagħadu għall-klieb jistgħu jintużaw għat-tkomplija tat-trattament f'dožaġġ ta' 0.1 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem, 24 siegħa wara l-ghoti tal-injezzjoni.

*Tnaqqis tal-uġiġħ ta' wara l-operazzjoni (matul perjodu ta' 24 siegħa):*

Injezzjoni waħda ġol-vina jew taħt il-ġilda b'dožaġġ ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 0.4 ml/10 kilogrammi ta' piż tal-ġisem), qabel l-operazzjoni, pereżempju meta jkun qed jingħata l-loppju.

#### Qtates:

##### Tnaqqis tal-uġiġħ ta' wara l-operazzjoni:

Injezzjoni waħda taħt il-ġilda b'dožaġġ ta' 0.3 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 0.06 ml/kg ta' piż tal-ġisem), qabel l-operazzjoni, pereżempju meta jkun qed jingħata l-loppju.

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintroduci xi kontaminazzjoni waqt l-užu.

### **3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doža eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali ghall-užu u kundizzjonijiet speċjali ghall-užu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-užu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mhux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbli.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mhux Sterojdi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, analgesiċi, kontra t-tnixxija u antipyretiči. Meloxicam inaqqa l-infiltrazzjoni tal-lewkoċċi fit-tessut infjammat. Sa ġertu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċċi kkaġunata mill-kollaġen. Studji *in vivo* u *in vitro* wrew li Meloxicam jinibixxi cyclooxygenase-2 (COX-2) b'mod iktar qawwi minn cyclooxygenase-1 (COX-1).

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

#### Assorbiment

Wara l-ġhoti taħt il-ġilda, meloxicam hu kompletament bijodisponibbi, u l-ogħla medja ta' konċentrazzjonijiet fil-plažma ta' 0.73 mcg/ml fil-klieb u 1.1 mcg/ml fil-qtates intlaħqu wara madwar 2.5 sigħat u 1.5 sigħat wara l-ġhoti rispettivament.

#### Distribuzzjoni

Hemm relazzjoni linear bejn id-doža mogħtija u l-konċentrazzjoni fil-plažma osservata fil-firxa tad-doža terapewtika fil-klieb u fil-qtates. Iktar minn 97% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plažma. Il-volum tad-distribuzzjoni hu ta' 0.3 l/kg fil-klieb u 0.09 l/kg fil-qtates.

#### Metabolizmu

Fil-klieb, il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plažma u hu wkoll prodott ewljeni tat-tnejħiha biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost principali. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkohol, derivattiv tal-aċċidu u għal diversi metaboliti polari. Intwera li l-metaboliti principali kollha huma farmakologikament inattivi.

Fil-qtates, il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plažma u hu wkoll prodott ewljeni tat-tnejħiha biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost principali. Instabu ħames metaboliti principali, u ntware li kollha kienu farmakologikament inattivi. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkohol, derivat tal-aċċidu u għal diversi metaboliti polari. Bħal fil-każ ta' speċi oħrajn mistħarrġa, il-passaġġ ewljeni tal-bijotrasformazzjoni ta' meloxicam fil-qtates hi l-ossidazzjoni.

## Eliminazzjoni

Fil-klieb, meloxicam jiġi eliminat b'half-life ta' 24 siegħa. Madwar 75% tad-doża li tingħata titneħħha fl-ippurgar, u l-bqija fl-awrina.

Fil-qtates, meloxicam jiġi eliminat b'half-life ta' 24 siegħa. L-osservazzjoni ta' metaboliti mill-kompost prinċipali fl-awrina u l-ippurgar, iżda mhux fil-plażma, hi indikattiva għat-tnejħha mgħaġġla tagħhom. 21% tad-doża rkuprata titnejha fl-awrina (2% bhala meloxicam mhux mibdul, 19% bhala metaboliti) u 79% fl-ippurgar (49% bhala meloxicam mhux mibdul, 30% bhala metaboliti).

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

Xejn li hu magħruf.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien li l-prodott mediċinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejgh: 5 snin  
Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun infetaħ: 28-il jum

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen**

Żomm kunjett fil-pakkett ta' barra

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Kaxxa tal-kartuna b'kunjett wieħed tal-ħgieg għall-injezzjoni, li jkun fi 10 ml, 20 ml jew 100 ml, mingħajr kulur.

Kull kunjett hu magħluq b'tapp tal-lastku u ssigillat b'għatu tal-aluminju.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħid qiegħdin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitolbur-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġġib applikabbli għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċemat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/015 10 ml

EU/2/07/078/016 20 ml

EU/2/07/078/017 100ml

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

## **9. DATA TAL-AHHAR REVIZJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

## **10. KLAFFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni ghall-injezzjoni ghall-baqar u majjali.

## **2. KOMPOZIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millilitru fih:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam 5 mg

**Ingredjenti ohra:**

<b>Kompozizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompozizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott medicinali veterinarju</b>
Ethanol (96%)	159.8 mg
Poloxamer 188	
Macrogol 400	
Glycine	
Disodium edetate	
Sodium hydroxide	
Hydrochloric acid, konċentrat	
Meglumine	
Ilma ghall-injezzjoni	

Soluzzjoni safra čara.

## **3. TAGHRIF KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Baqar (għoġġiela u baqar żgħar) u majjali

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott lijispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

**Baqar**

Għall-użu fi żmien ta' infel-żejja akuta fis-sistema tan-nifs, flimkien ma' terapija antibijotika adattata biex ittaffi s-sintomi klinici tal-marda fil-baqr.

Għall-użu fit-trattament ta' dijarea flimkien ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, biex jitnaqqsu s-sintomi klinici f'għoġġiela li għandhom aktar minn ġimġha jew frieħ baqr ta' età żgħira li mhumiex qed ireddgħu.

Għas-solliev tal-uġġiġ ta' wara l-operazzjoni wara t-tnejħiha tal-qrun fl-għoġġiela.

### Majjali

Għall-użu waqt mard mhux infettiv tal-mixi biex jitnaqqsu s-sintomi ta' meta l-annimal ikun qed izappap u dawk tal-infjammazzjoni.

Għas-solliev ta' wġiġħ ta' wara l-operazzjoni assoċjat ma' kirurgija minuri fuq tessut artab bħal kastrazzjoni.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax f'annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku, jew fejn ikun hemm evidenza ta' leżjonijiet gastrointestinali ulċeroġenici.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Għat-trattament tad-dijarea fil-baqar, tużax f'annimali li għandhom inqas minn ġimġha.

Tużax fuq majjali li jkollhom inqas minn jumejn.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Kura ra' qžieqeż bil-prodott medicinali veterinarju qabel il-kastrazzjoni tnaqqas l-uġiġħ ta' wara l-operazzjoni. Biex jinkiseb solliev tal-uġiġħ matul l-operazzjoni medikazzjoni simultanja b'anestetiku/sedattiv adattat hi meħtieġa.

Biex tikseb l-ahjar effett possibbli biex jittafa l-uġiġħ wara operazzjoni, il-prodott medicinali veterinarju għandu jingħata 30 minuta qabel intervent kirurgiku.

Evita l-użu f'annimali li huma deidratati, ipovolaemiċi jew ipotensivi severament, li jkunu jeħtieġ idratazzjoni mill-ġdid permezz ta' injezzjoni, għax jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' tosċiċità tal-kliewi.

Trattament ta' għoġġiela bil-prodott medicinali veterinarju 20 minuta qabel it-tnejħiha tal-qrun inaqqsas l-uġiġħ ta' wara l-operazzjoni. Il-prodott medicinali veterinarju waħdu mhux se jipprovd solliev adegwaw tal-uġiġħ waqt il-proċedura tat-tnejħiha tal-qrun. Biex tikseb solliev adegwaw tal-uġiġħ waqt l-operazzjoni, medikazzjoni fl-istess hin b'analgesiku adattat hi meħtieġa.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkaġuna wġiġħ. Nies li huma sensitivi għal Medicini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatamente u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### 3.6 Effetti mhux mixtieqa

Baqar:

Komuni (1 sa 10 annimali / 100 annimal ittrattati):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni <sup>1</sup>
Rari īnfra (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ghoti taht il-ġilda.

<sup>2</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Majjali:

Rari īnfra (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>1</sup>
--	--------------------------------------

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott mediciċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilment permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokal tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### 3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien

Tqala u treddiġ:

Baqar

Jista' jintuża waqt it-tqala.

Majjali

Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġ.

### 3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

M'għandux jingħata flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħra jnnejha mhux steroidi u anti-infjammatorji jew ma' mediciċini antikoagulant.

### 3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ

Baqar

Injezzjoni wahda taħt il-ġilda jew gol-vina, b'dožaġġ ta' 0.5 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 10 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, jew ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, skont kif ikun xieraq.

## Majjali

### Disturbi fil-mixi:

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožagg ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2 ml / 25 kg ta' piż tal-ġisem). Jekk ikun meħtieġ, it-tieni doža ta' meloxicam tista' tingħata wara 24 siegħa.

### Tnaqqis tal-uġġigħ ta' wara l-operazzjoni:

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožagg ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 0,4 ml / 5 kg ta' piż tal-ġisem).

Sabiex tiżgura dožagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintroduċi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

## **3.10 Sintomi ta' doža eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doža eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

## **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti medicinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mħux applikabbli.

## **3.12 Perjodi ta' tiżim**

Baqar: Laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jum

Majjali: Laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mħux Steroħdi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, kontra t-tnixxija, analgesiċi u antipiretiċi. Meloxicam għandu wkoll proprijetajiet anti-endotossiċi għax intwera li jinibixxi l-produzzjoni ta' thromboxane B<sub>2</sub> ikkaġġunata mill-ghotni ta' *E. coli* endotoxin fl-ġħoġġiela, baqar li jkunu qed ireddgħu u majjali.

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

#### Assorbiment

Wara l-ghotni ta' doža waħda taħt il-ġilda ta' 0.5 mg ta' meloxicam/kg, intlaħqu valuri C<sub>max</sub> ta' 2.1 mcg/ml l-wara 7.7 sīgħat f'baqar żgħar.

Wara l-ghotni ta' żewġ doži fil-muskoli ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg, intlaħaq valur C<sub>max</sub> ta' 1.1-1.5 mcg/ml fi żmien siegħha fil-majjali.

## Distribuzzjoni

Iktar minn 98% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plażma. L-ogħla konċentrazzjonijiet ta' Meloxicam jinsabu fil-fwied u fil-kliewi. Konċentrazzjonijiet iktar baxxi, meta mqabbla ma' dawk fil-fwied u fil-kliewi, jinsabu fil-muskoli skeletriċi u fix-xaħam.

## Metabolizmu

Il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plażma. Fil-baqar, meloxicam jitneħha l-iktar fil-ħalib u fl-aċidu biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost prinċipali. Fil-majjali, l-aċidu biljari u l-awrina fihom biss traċċi tal-kompost prinċipali. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkohol, derivattiv tal-aċidu u għal diversi metaboliti polari. Intwera li l-metaboliti prinċipali kollha huma farmakoloġikament inattivi.

## Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* ta' 26 siegħa wara li jingħata b'injezzjoni taħt il-ġilda f'baqar żgħar. Fil-majjali, wara li jingħata b'injezzjoni ġol-muskoli, il-medja tal-*half-life* tal-eliminazzjoni tal-plażma hi ta' madwar 2.5 sīgħat.

Madwar 50% tad-doża li tingħata titneħħha fl-awrina, u l-bqija fl-ippurgar.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibbiltajiet maġġuri**

Xejn li hu magħruf.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat għall-bejgħ: 5 snin  
Żmien li l-prodott jibqa' tajjeb wara li jkun infetaħ: 28-il jum

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen**

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Kaxxa tal-kartun b'kunjett wieħed tal-ħġieg għall-injezzjoni, li jkun fih 20 ml, 50 ml, jew 100 ml, magħluq b'tapp tal-lastku u ssigillat b'għatu tal-aluminju.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħdin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġi mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitolbur-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/018 20 ml

EU/2/07/078/019 50 ml

EU/2/07/078/020 100 ml

**8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

**9. DATA TAL-AHHAR REVIZJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

**10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid- ‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 330 mg, granuli għaż-żwiemel.

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull qartas fi:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam 330 mg.

**Ingredjenti oħra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti oħra</b>
Glukosju monohydrate
Povidone
Togħma tat-tuffieħ (li fih hydroxyanisole butylated (E320))
Crospovidone

Granuli lewn isfar ċar.

## **3. TAGħrif KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Żwiemel.

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott**

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u wġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku fiż-żwiemel jiżnu bejn 500 u 600 kg.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq żwiemel li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew animali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku.

Tużax f'każ ta' sensitività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

### **3.4 Twissijiet speċjali**

Xejn.

### **3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu**

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidratat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

Sabiex jiġi minimizzat ir-riskju ta' intolleranza, il-prodott mediciċinali veterinarju għandu jkun imħallat f'għalf muesli.

Dan il-prodott mediciċinali veterinarju huwa biss għall-użu fiż-żwiemel li jiżnu bejn madwar 500 u 600 kg.

#### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciċinali veterinarju lill-annimali

Nies li huma sensittivi għal Mediciċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott mediciċinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mħux applikabbli.

### **3.6 Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Dijarea <sup>1</sup> , Uġiġħ addominali, Kolite Urtikarja <sup>1,2</sup> , Reazzjoni ana fil-lattojde <sup>3</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Riversibbli

<sup>2</sup>Hafifa

<sup>3</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediciċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokali tiegħi jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

#### Tqala u treddiġħ:

Studji fil-laboratorju fil-baqrar ma pprovdex l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniči, fetotossiċi jew maternotossiċi. Madankollu, m'hemm l-ebda informazzjoni dwar dan fiż-żwiemel. Għalhekk, l-użu tiegħi f'din l-ispeċi mhux rakkondat waqt it-tqala jew fi żmien il-ħalib.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

Tagħtix flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux steroidi u anti-infjammatorji jew ma' aġġenti antikoagulant.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

Fil-ġħalf użu.

Biex jingħata jew imħallat mal-ikel jew direttament ġol-ħalq f'dożagg ta' 0.6 mg/kg ta' piż tal-ġisem, darba kuljum, sa 14-il jum. Il-prodott għandu jkun miżjud ma' 250 g ta' għalf muesli, qabel l-ġħalf. Kull qertas fiha doža waħda għal żiemel li jiżen bejn 500 u 600 kg u d-doža m'għandhiex tinqasam f'doži iż-ġħar.

Sabiex tiżgura dożagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkommandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintrodu xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mħux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżmim**

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 3 ijiem.

Mħux awtorizzat li jintuża f'annimali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06.**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mħux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, analgesiċi, kontra t-tnixxija u antipiretiċi. Meloxicam inaqqs l-infiltrazzjoni tal-lewkoċċi fit-tessut infjammat.

Sa ċertu punt minuri, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċċi kkaġunata mill-kollaġen. Meloxicam għandu wkoll proprijetajiet anti-endotossiči għax intwera li jinibixxi l-produzzjoni ta' thromboxane B2 ikkaġunata mill-ġħoti ġol-vina ta' E. coli endotoxin fl-ġħoġġiela u fil-majjali.

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

#### **Assorbiment**

Meta l-prodott jintuża skont il-kors tad-dożagg rakkommandat, il-bijodisponibilità orali hi ta' madwar 98%. L-ogħla konċentrazzjonijiet fil-plażma jinkisbu wara madwar 2 sa 3 sīghat. Il-fattur tal-akkumulazzjoni ta' 1.08 jindika li meloxicam ma jakkumulax meta jingħata kuljum.

#### **Distribuzzjoni**

Madwar 98% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plażma. Il-volum tad-distribuzzjoni hu ta' 0.12 l/kg.

### Metabolizmu

Il-metabolizmu huwa kwalitativament simili fil-firien, majjali żgħar, fil-bniedem, baqar u majjali, ghalkemm jeżistu xi differenzi kwantitattivi. Il-metaboliti ewlenin li jinsabu f'kull speċi kien l-metaboliti 5-hydroxy- u 5-carboxy u l-metabolit oxalyl. Il-metabolizmu fiż-żwiemel ma kienx investigat. Intwera li l-metaboliti prinċipali kollha huma farmakoloġikament inattivi.

### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'*half-life* terminali ta' 7.7 sīgħat.

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatibiltajiet maġġuri**

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott medicinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti medicinali veterinarji oħra .

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott medicinali**

Żmien li l-prodott medicinali veterinarju jiista' jinżamm fuq l-ixkaffa ppakkjat ghall-bejgh: 3 snin  
Żmien kemm idum tajjeb wara li jkunu miżjudha mal-ghalf muesli: użu immedjat.

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinhażen**

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinhażen.

### **5.4 In-natura u l-ħamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Qratis tal-*paper foil* (karta/PE/alu/PE) li fihom 1.5 g granuli għal kull qartas f'kaxxa tal-kartun.  
Daqsijiet tal-pakketti: 10 u 100 qartas.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti medicinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uža skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli għall-prodott medicinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/021 100 qartas  
EU/2/07/078/026 10 qratis

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

## **9. DATA TAL-AHHAR REVIŽJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

## **10. KLASIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid- ‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 0.5 mg/ml suspensjoni orali għall-qtates

## **2. KOMPOŻIZZJONI KWALITATTIVA U KWANTITATTIVA**

Kull millitru wieħed fih:

**Sustanza attiva:**

Meloxicam 0.5 mg

**Ingredjenti ohra:**

<b>Kompożizzjoni kwalitattiva tal-ingredjenti u kostitwenti ohra</b>	<b>Kompożizzjoni kwantitattiva jekk dik l-informazzjoni hija essenzjali ghall-ghoti kif xieraq tal-prodott mediċinali veterinarju</b>
Sodium benzoate	1.5 mg
Gliċerina	
Aċidu citriku monoidrat	
Xanthan gum	
Povidone	
Sodium dihydrogen phosphate monohydrate	
Emulsjoni ta' simethicone	
Aroma tal-ħasel	
Silika, colloidal anhydrous	
Ilma, purifikat	

Suspensjoni safra čar lixxa.

## **3. TAGħrif KLINIKU**

### **3.1 Speċi li fuqhom ser jintuża l-prodott**

Qtates

### **3.2 Indikazzjonijiet għal użu tal-prodott li jispeċifikaw l-ispeċi li fuqhom se jintuża l-prodott.**

Għas-serħan ta' uġiġi minn ħafif sa moderat u infjammazzjoni wara proċeduri kirurgiċi fil-qtates, eż. operazzjoni ortopedika u tat-tessut artab.

Għal serħan ta' uġiġi u infjammazzjoni f'mard muskolu-skeletriku akut u kroniku fil-qtates.

### **3.3 Kontraindikazzjonijiet**

Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq qtates li jsotru minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku. Tużax f'każijiet ta' sensittivita ghall-ingredjent/i attiv/i; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra. Tużax fuq qtates li għandhom inqas minn 6 ġimgħat.

### 3.4 Twissijiet speċjali

Xejn.

### 3.5 Prekawzjonijiet speċjali għall-użu

Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jantuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidrat, ipovolaemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

Ugħiġi u infjammazzjoni wara operazzjoni wara proċeduri kirurgiċi:

F'każ li jkun meħtieġ solliev addizzjonali mill-ugħiġi, għandha tīgi kkunsidrata terapija kontra l-ugħiġi bi prodott mediciċinali addizzjonali.

Disturbi muskolu-skeletriċi kroniči:

Ir-rispons għat-terapija fit-tul għandu jkun immonitorjat f'intervalli regolari minn kirurgu veterinarju.

Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciċinali veterinarju lill-animali

Nies li huma sensittivi għal Mediciċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott mediciċinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

Prekawzjonijiet speċjali għall-protezzjoni tal-ambjent:

Mhux applikabbli.

### 3.6 Effetti mhux mixtieqa

Qtates:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Nuqqas ta' aptit, Letarġija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorraġika, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira, Enżimi tal-fwied elevati, Insuffiċjenza renali.
--	--

<sup>1</sup>okkult.

Dawn l-effetti sekondarji f'ħafna każijiet jgħaddu malajr u jisparixxu wara t-tmiem tat-trattament, iżda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott mediċinali veterinarju. Ir-rapporti għandhom jintbagħtu, preferibbilm permezz ta' veterinarju, jew lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew ir-rappreżentant lokal tiegħu jew lill-awtorità nazzjonali kompetenti permezz tas-sistema ta' rappurtar nazzjonali. Ara wkoll il-fuljett ta' tagħrif għad-dettalji ta' kuntatt rispettivi.

### **3.7 Użu fit-tqala, fit-treddiġ u fi żmien il-bidien**

#### Tqala u treddiġ:

Is-sigurtà tal-prodott mediċinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġ. Ara sezzjoni 3.3.

### **3.8 Interazzjoni ma' prodotti mediċinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni**

NSAIDs oħrajn, dijuretiċi, antikoagulanti, antibijotiċi aminoglycoside u sustanzi oħra li jeħlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twaħħil u b'hekk iwasslu għal effetti tosseċi. Il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħrajn jew ma' glukokortikosterojdi. L-ghoti flimkien ta' prodotti mediċinali veterinarji potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat.

It-trattament minn qabel b'sustanzi antiinfjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjudha, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti mediċinali veterinarji bħal dawn, qabel ma tibda t-trattament. Fil-perjodu mingħajr trattament iridu, madankollu, jiġu kkunsidrati l-proprietajiet farmakoloġiċi tal-prodotti mediċinali veterinarji użati qabel.

### **3.9 Metodi ta' amministrazzjoni u dožaġġ**

Użu orali

#### *Uġiġħ u infiċċa wara operazzjoni wara proceduri kirurġiċi:*

Wara l-kura inizjali b'Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni għal qtates, kompli l-kura 24 siegħa wara bil-prodott mediċinali veterinarju f'dožaġġ ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg). Id-doža orali tal-follow-up tista' tingħata darba kuljum (f'intervalli ta' 24 siegħa) sa erbat ijiem.

#### *Disturbi muskolu-skeletriċi akuti:*

Il-kura inizjali hi doža orali waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.4 ml /kg) fl-ewwel jum.

Il-kura għandha titkompla darba kuljum bl-ghoti mill-ħalq (f'intervalli ta' 24 siegħa) b'doža ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg) sakemm l-uġiġħ u l-infjammazzjoni akuti jippersistu.

#### *Disturbi muskolu-skeletriċi kroniċi:*

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doža orali waħda ta' 0.1 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (0.2 ml /kg) fl-ewwel jum. It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ghoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doža tal-manteniment ta' 0.05 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg).

Rispons kliniku generalment ikun osservat wara 7 ijiem It-trattament għandu jitwaqqaf jekk wara perjodu massimu ta' 14-il jum, l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

#### Mod ta' kif u mnejn jingħata:

Is-siringa teħel mal-parti tal-flixbun minn joħroġ it-taqfir u għandha skala ta' kg-piż tal-ġisem, li tikkorrispondi għad-doža ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg tal-piż tal-ġisem. Għaldaqstant għall-bidu tat-trattament ta' disturbi muskolu-skeletriċi kroniċi fl-ewwel jum, ikun meħtieġ id-doppju tal-volum tal-

manteniment. Għall-bidu tat-trattament ta' disturbi muskolu-skeletriċi akuti fl-ewwel jum, ikun meħtieġ 4 darbiet il-volum tal-manteniment.

Hawwad tajjeb qabel l-użu. Għandu jingħata imħallat ma' l-ikel jew direttament fil-ħalq. Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq. Evita li tintrodu xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

### **3.10 Sintomi ta' doża eċċessiva (u fejn applikabbli, proċeduri ta' emerġenza u antidoti)**

Meloxicam għandu marġini ta' sigurtà terapewtika żgħira fil-qtates, u sinjal kliniči ta' doża eċċessiva jistgħu jkunu osservati f'livelli ta' doża eċċessiva relattivament żgħar.

F'każ ta' doża eċċessiva, reazzjonijiet avversi, kif elenkat f'sezzjoni 3.6, huma mistennija li jkunu iktar severi u iktar frekwenti. F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### **3.11 Restrizzjonijiet speċjali għall-użu u kundizzjonijiet speċjali għall-użu, inkluži restrizzjonijiet dwar l-użu ta' prodotti mediciinali veterinarji antimikrobiċi u antiparassitiċi sabiex jiġi limitat ir-riskju ta' žvilupp ta' rezistenza**

Mhux applikabbli.

### **3.12 Perjodi ta' tiżemm**

Mhux applikabbli.

## **4. INFORMAZZJONI FARMAKOLOGIKA**

### **4.1 Kodiċi ATC veterinarja: QM01AC06**

### **4.2 Kwalitajiet farmakodinamiċi**

Meloxicam hu Mediċina Mhux Sterođdi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAID) tal-klassi oxicam li taġixxi bl-inibizzjoni tas-sintesi ta' prostaglandin, u b'hekk teżerċita effetti anti-infjammatorji, analgesiċi, kontra t-tinixxja u antipiretiċi. Meloxicam inaqqs l-infiltrazzjoni tal-lewkoċċi fit-tessut infjammat. Sa ġertu punt, Meloxicam jinibixxi l-aggregazzjoni tat-tromboċċi kkaġunata mill-kollaġen. Studji *in vivo* u *in vitro* urew li Meloxicam jinibixxi cyclooxygenase-2 (COX-2) b'mod iktar qawwi minn cyclooxygenase-1 (COX-1).

### **4.3 Kwalitajiet farmakokinetiċi**

#### Assorbiment

Jekk l-annimal ikun sajjem meta jingħata d-doża, il-konċentrazzjonijiet massimi fil-plażma jinkisbu wara madwar 3 sīghat. Jekk l-annimal ikun kiel meta jingħata d-doża, l-assorbiment jista' jseħħi ftit aktar tard.

#### Distribuzzjoni

Hemm relazzjoni lineari bejn id-doża mogħtija u l-konċentrazzjoni fil-plażma osservata fil-firxa tad-doża terapewtika. Madwar 97% ta' meloxicam jeħel mal-proteini tal-plażma.

#### Metaboliżmu

Il-biċċa l-kbira ta' meloxicam jinsab fil-plażma u hu wkoll prodott ewljeni tat-tnejħi biljari, filwaqt li l-awrina fiha biss traċċi tal-kompost prinċipali. Humes metaboliti prinċipali ntwerha li kollha kienu farmakologikament inattivi. Meloxicam huwa metabolizzat għal alkoħol, derivativi ta' aciċu u għal diversi

metaboliti polari. Bħal fil-każ ta' speċi oħrajn investigati, il-passaġġ ewljeni tal-bijotrasformazzjoni ta' meloxicam fil-qtates hi l-ossidazzjoni.

#### Eliminazzjoni

Meloxicam jiġi eliminat b'half-life ta' 24 siegħa. L-osservazzjoni ta' metaboliti mill-kompost prinċipali fl-awrina u l-ippurgar, iżda mhux fil-plażma, hi indikattiva għat-tnejħha mgħaggla tagħhom. 21 % tad-doża rkuprata titnejha fl-awrina (2 % bħala meloxicam mhux mibdul, 19 % bħala metaboliti) u 79 % fl-ippurgar (49 % bħala meloxicam mhux mibdul, 30% bħala metaboliti).

## **5. TAGHRIF FARMAČEWTIKU**

### **5.1 Inkompatabilitajiet maġġuri**

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott mediċinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti mediċinali veterinarji oħra.

### **5.2 Żmien kemm idum tajjeb il-prodott mediċinali**

Żmien kemm idum tajjeb l-prodott mediċinali veterinarju kif ippakkjat ghall-bejgh: 30-il xahar

Żmien kemm idum tajjeb wara li jkun infetah l-ippakkjar li jmiss mall-prodott:

3 ml u 5 ml flixkun: 14-il jum

10 ml u 15 ml flixkun: 6-il xahar

### **5.3 Tagħrif speċjali dwar kif għandu jinħažen**

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħažen.

### **5.4 In-natura u l-ghamla tal-ippakkjar li jmiss mal-prodott**

Flixkun tal-polyethylene ta' densità għolja abjad li fih ta' 10 ml jew 15 ml u tapp li jirreżisti t-tbagħbis u l-ftuħ mit-tfal żgħar.

Flixkun tal-polipropilene li fih ta' 3 ml jew 5 ml u tapp li jirreżisti t-tbagħbis u l-ftuħ mit-tfal żgħar. Kull flixkun huwa ppakkjat f'kaxxa tal-kartun b'siringa tal-kejl ta' ml (barmil fil-polypropylene u planġer / piston f'polyethylene ta' densità baxxa).

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħdin fis-suq.

### **5.5 Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi tal-prodotti mediċinali veterinarji mhux użati jew materjal iehor għar-rimi li huwa derivat minn dawn il-prodotti**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbi għall-prodott mediċinali veterinarju kkonċernat.

## **6. ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

## **7. NUMRU(I) TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/022 10 ml  
EU/2/07/078/023 15 ml  
EU/2/07/078/024 3 ml  
EU/2/07/078/025 5 ml

## **8. DATA TAL-EWWEL AWTORIZZAZZJONI**

Data tal-ewwel awtorizzazzjoni: 10/01/2008

## **9. DATA TAL-AHHAR REVIZJONI TAL-KARTTERISTIČI TAL-PRODOTT FIL-QOOSR**

{JJ/XX/SSSS}

## **10. KLASSIFIKAZZJONI TAL-PRODOTTI MEDICINALI VETERINARJI**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid- ‘database’ tal-Prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **ANNESS II**

### **KONDIZZJONIJIET U HTIĞIJIET OHRA TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Xejn.

**ANNESS III**  
**TIKKETTA U L-FULJETT TA' TAGHRIF**

**A. TIKKETTA**

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

Kaxxa tal-kartun (15 ml, 42 ml, 100 ml u 200 ml flixkun).

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensijsi orali

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 1.5 mg/ml

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

15 ml

42 ml

100 ml

200 ml

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Klieb.

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Užu orali.

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba miftuh uža fi żmien 6 xhur, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGHRIF QABEL L-UŽU"**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/004	15 ml
EU/2/07/078/001	42 ml
EU/2/07/078/002	100 ml
EU/2/07/078/003	200 ml

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott****Flixkun (100 ml u 200 ml)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensjoni orali

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 1.5 mg/ml

**3. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Klieb

**4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**5. ŻMIEN TA' TIŻMIM****6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 6 xhur.

**7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**9. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Flixkun (15 ml u 42 ml)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 

**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam 1.5 mg/ml

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 6 xhur.

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****Kaxxa tal-kartun (20 pillola, 100 pillola)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 1 mg pilloli li jintmagħdu

Rheumocam 2.5 mg pilloli li jintmagħdu

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Meloxicam 1 mg

Meloxicam 2.5 mg

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

20 pillola li jintmagħdu

100 pillola li jintmagħdu

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Klieb

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGHRIF QABEL L-UŽU"**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

#### **11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

#### **12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħhaqx mit-tfal.

#### **13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

#### **14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/207/078/005 1 mg, 20 pillola li jintmagħdu

EU/2/07/078/006 1 mg, 100 pillola li jintmagħdu

EU/2/07/078/007 2.5 mg, 20 pillola li jintmagħdu

EU/2/07/078/008 2.5 mg, 100 pillola li jintmagħdu

#### **15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Folja (20 pillola u 100 pillola)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 

**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Kull pillola li tintmagħad fiha:

Meloxicam	1 mg
Meloxicam	2.5 mg

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. (xx/ss)

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****Kaxxa tal-kartun (100 ml jew 250 ml flixkun)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 15 mg/ml suspensjoni orali

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 15 mg/ml

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

100 ml

250 ml

**4. SPECI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Żwiemel.

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

Laħam u ġewwieni: 3 ijiem.

Mhxawtorizzat li jintuża f'animali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għall-konsum minn nies.

**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba miftuh uža fi żmien 3 xhur, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEÇJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****10. IL-KLIEM "AQRA L-FULJETT TA' TAGHRIF QABEL L-UŽU"**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/009 100 ml

EU/2/07/078/010 250 ml

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott****Flixkun (100 ml u 250 ml)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 15 mg/ml suspensjoni orali

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 15 mg/ml

**3. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Żwiemel.

**4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**5. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

Laħam u ġewwieni: 3 ijiem.

Mhx awtorizzat li jintuża f'animali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għall-konsum minn nies.

**6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba miftuh uža fi żmien 3 xhur.

**7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**9. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

## **TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA**

**Kaxxa tal-kartun(20 ml, 50 ml, 100 ml u 250 ml flixkun)**

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 20 mg/ml soluzzjoni ghall-injezzjoni

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam      20 mg/ml

### **3. DAQS TAL-PAKKETT**

20 ml

50 ml

100 ml

250 ml

### **4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Baqar, majjali u żwiemel

### **5. INDIKAZZJONIJIET**

### **6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Baqar: użu s.c. jew i.v.

Majjali: użu i.m.

Żwiemel: użu i.v.

### **7. ŻMIEN TA' TIŽMIM**

Baqar: laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jum; halib: 5 ijiem

Majjali: laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem

Żwiemel: laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża f'annimali li l-halib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.

## **8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum, sa \_\_ / \_\_ / \_\_

## **9. KUNDIZZJONIJIET SPEČJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandu bżonn tal-ebda kundizzjoni speċjali sabiex jinħażen.

## **10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGħrif QABEL L-UŻU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

## **11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”**

Għall-kura tal-animali biss.

## **12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

## **13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea,

Co. Galway,

L-Irlanda.

## **14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/011 20 ml

EU/2/07/078/012 50 ml

EU/2/07/078/013 100 ml

EU/2/07/078/014 250 ml

## **15. NUMRU TAL-LOTT**

Lott {numru}

## **TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott**

**Flixkun (50, 100 ml u 250 ml)**

### **1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 20 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni

### **2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam      20 mg/ml

### **3. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Baqar, majjali u żwiemel.

### **4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Baqar

Użu taħt il-ġilda jew ġol-vini.

Majjali

Użu ġol-muskoli.

Żwiemel

Użu ġol-vina.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

### **5. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

Baqar: laħam u ġewwieni tal-animali: 15-il jum; halib: 5 ijiem

Majjali: laħam u ġewwieni tal-animali: 5 ijiem

Żwiemel: laħam u ġewwieni tal-animali: 5 ijiem. Mhux awtorizzat li jintuża f'animali li l-halib tagħiġhom qed jintuża għal konsum minn nies.

### **6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetah uža fi zmien 28 jum.

### **7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

### **8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**9. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Flixkun (20 ml)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam      20 mg/ml

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot{numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ, uža fi żmien 28 jum.

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****Kaxxa tal-kartun (10 ml, 20 ml, 100 ml kunjetti)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni ghall-injezzjoni

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam: 5 mg/ml

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

10 ml

20 ml

100 ml

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Klieb u qtates.

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**Klieb: użu s.c. jew i.v.Qtates: użu s.c.**7. ŻMIEN TA' TIŽMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum, sa \_\_ / \_\_ / \_\_.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

Żomm kunjett fil-pakkett ta' barra

**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/015 10 ml  
EU/2/07/078/016 20 ml  
EU/2/07/078/017 100 ml

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT LI JMISS MAL-PRODOTT****Kunjetti (100 ml)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA**

Meloxicam 5 mg/ml

**3. SPEČI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Klieb u qtates.

**4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**Klieb: użu s.c. jew i.v.Qtates: użu s.c.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**5. ŻMIEN TA' TIŻMIM****6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetah uža fi żmien 28 jum

**7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

Żomm kunjett fil-pakkett ta' barra

**8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**9. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Kunjetti (10 ml u 20 ml)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam: 5 mg/ml

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum.

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra****Kaxxa tal-kartun (20 ml, 50 ml, 100 ml kunjetti)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 5 mg/ml

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

20 ml

50 ml

100 ml

**4. SPEČI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Baqar (għoġġiela u baqar żgħar) u majjali.

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Baqar: użu s.c. jew i.v.

Majjali: użu i.m.

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**Baqar: laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jumMajjali: laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN**

**10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-užu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANIMALI BISS”**

Għall-kura tal-animali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/018 20 ml

EU/2/07/078/019 50 ml

EU/2/07/078/020 100 ml

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett li Jmiss Mal-Prodott****Kunjett (100 ml)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 5 mg/ml

**3. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Baqar (għoġġiela u baqar żgħar) u majjali

**4. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**Baqar: użu taħt il-ġilda jew ġol-vini.Majjali: użu ġol-muskoli.

Aqra l-fuljett ta' tagħrif li jinsab fil-pakkett qabel tuża.

**5. ŻMIEN TA' TIŻMIM**Baqar: laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jumMajjali: laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem**6. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum.

**7. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****8. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEKGħID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**9. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Kunjett (20 ml u 50 ml)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam      5 mg/ml

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 28 jum.

**TAGħrif li Ghandu Jidher Fuq il-Pakkett ta' Barra****Kaxxa tal-kartun (10 qratas jew 100 qartas)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 330 mg, granuli

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Kull qartas fi:

Meloxicam 330 mg

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

10 qratas.

100 qartas.

**4. SPEČI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Żwiemel.

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Fil-ghalf użu.

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM**

Laħam u ġewwieni: 3 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża f'animali li l-halib tagħhom qed jintuża għall-konsum minn nies.

**8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}.

Ladarba jithallat mal-ghalf, uža immedjatament.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEċJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŻEN****10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA' TAGħrif QABEL L-UŽU”**

Aqra l-fuljett ta' tagħrif qabel l-użu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/021	100 qartas
EU/2/07/078/026	10 qratas

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}.

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Qartas**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDIĆINALI VETERINARJU**

Rheumocam



**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam 330 mg/qartas

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}.

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}.

**TAGHRIF LI GHANDU JIDHER FUQ IL-PAKKETT TA' BARRA****Kaxxa tal-kartun (3 ml, 5 ml, 10 ml u 15 ml flixkun)****1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 0.5 mg/ml suspensjoni orali

**2. DIKJARAZZJONI TAS-SUSTANZA ATTIVA U SUSTANZI OHRA**

Meloxicam 0.5 mg/ml

**3. DAQS TAL-PAKKETT**

3 ml

5 ml

10 ml

15 ml

**4. SPEĆI GHAL XIEX HUWA INDIKAT IL-PRODOTT**

Qtates

**5. INDIKAZZJONIJIET****6. MODI TA' AMMINISTRAZZJONI**

Użu orali.

**7. ŻMIEN TA' TIŻMIM****8. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

3 ml: Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 14-il jum, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

5 ml: Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 14-il jum, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

10 ml: Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 6 xhur, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

15 ml: Ladarba jinfetaħ uža fi żmien 6 xhur, sa \_\_\_\_ / \_\_\_\_ / \_\_\_\_.

**9. KUNDIZZJONIJIET SPEĆJALI DWAR KIF GHANDU JINHAŽEN****10. IL-KLIEM “AQRA L-FULJETT TA’ TAGHRIF QABEL L-UŻU”**

Aqra l-fuljett ta’ tagħrif qabel l-użu.

**11. IL-KLIEM “GHALL-KURA TAL-ANNIMALI BISS”**

Għall-kura tal-annimali biss.

**12. IL-KLIEM “ŻOMM FEJN MA JIDHIRX U MA JINTLAHAQX MIT-TFAL”**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

**13. L-ISEM TAD-DETENTUR TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**14. NUMRI TAL-AWTORIZZAZZJONI GHAT-TQEGHID FIS-SUQ**

EU/2/07/078/022	10 ml
EU/2/07/078/023	15 ml
EU/2/07/078/024	3 ml
EU/2/07/078/025	5 ml

**15. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**TAGHRIF MINIMU LI GHANDU JIDHER FUQ UNITAJIET ŻGHAR TA' IPPAKKJAR LI  
JMISS MAL-PRODOTT**

**Flixkun (3 ml, 5 ml, 10 ml, 15 ml)**

**1. ISEM TAL-PRODOTT MEDICINALI VETERINARJU**

Rheumocam 

**2. ID-DETTALJI KWANTITATTIVI TAS-SUSTANZI ATTIVI**

Meloxicam 0.5 mg/ml

**3. NUMRU TAL-LOTT**

Lot {numru}

**4. DATA TA' SKADENZA**

Exp. {xx/ss}

3 ml: Ladarba jinfetah uža fi żmien 14-il jum.  
5 ml: Ladarba jinfetah uža fi żmien 14-il jum.  
10 ml: Ladarba jinfetah uža fi żmien 6 xhur.  
15 ml: Ladarba jinfetah uža fi żmien 6 xhur.

**B. FULJETT TA' TAGHRIF**

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensjoni orali għall-klieb

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fih:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 1.5 mg

#### Ingredjenti ohra:

Sodium benzoate 5 mg

Suspensjoni ta' kulur isfar.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u wġiġħ akut kif ukoll kroniku f'disturbi muskolu-skeletriċi fil-klieb.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq annimali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq klieb li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni w emorraġja, li għandhom indeboliment fil-funzjoni epatika, kardijaka jew renali, u f'disturbi emorraġiċi.

Tużax f'każ ta' sensitività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanzi mhux attivi. Tużax fuq klieb li għandhom inqas minn 6 ġimħat.

### 6. Twissijiet speċjali

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Dan il-prodott għall-klieb m'għandux jintuża għall-qtates għax muwiex adattat għall-użu f'din l-ispeċi.

Fil-qtates, Rheumocam 0.5 mg/ml suspensjoni orali għall-qtates għandha tintuża.

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidrat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità renali akbar.

#### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Persuni li jaflu li għandhom sensitività eċċessiva medicina anti-infjammatorja mhux steroidika (*NSAIDs*) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibla' l-prodott b'mod aċċidentalni, fittex parir mediku minnufih u uri l-fuljett tal-pakkett jew it-tiketta lit-tabib.

#### Tqala u treddigħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib. Ara sezzjoni "Kontraindikazzjonijiet".

#### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

*NSAIDs* oħra, djureticci, antikoagulanti, antibijotici *aminoglycoside* u sustanzi oħra li jeħlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twahħil u b'hekk iwasslu għal effetti tossiċi. Il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' *NSAIDs* oħra jew ma' glukokortikosterojdi.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjudha, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti medicinali veterinarji bħal dawn, qabel ma jibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakoloġici tal-prodotti veterinarji medicinali użati qabel.

#### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

#### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Xejn li hu magħruf.

### **7. Effetti mhux mixtieqa**

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluz rapporti iż-żolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>l</sup> , Dijarea emorragika, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira Enżimi tal-fwied elevati Insuffiċjenza renali
---	---

<sup>l</sup>okkult.

Dawn l-effetti sekondarji generalment isehħu fi żmien l-ewwel ġimgħa tat-trattament, u f'ħafna każijiet jgħaddu malajr u jiefqu wara t-tmiem tat-trattament, iż-żgħaż-żejt rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali. Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuža d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

### **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu orali.

Hawwad sew qabel l-užu.

Għandu jingħata mħallat mal-ikel.

Evita l-introduzzjoni tal-kontaminazzjoni waqt l-užu.

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doža waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem fl-ewwel jum. It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ghoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doža tal-manteniment ta' 0.1 mg meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem.

Is-suspensjoni tista' tingħata permezz tas-siringa tal-kejl ta' Rheumocam ipprovduta fil-pakkett. Is-siringa għandha skala, li tikkorrispondi għall-volum meħtieg.

It-tabella tad-dožagg li ġejja tindika x'volum għandu jingħata skont il-piż tal-kelb.

Piż tal-ġisem (kg)	Dożahha ta' manteniment (ml)
7.5	0.5
15	1
22.5	1.5
30	2
37.5	2.5
45	3
52.5	3.5
60	4

Fl-ewwel jum, ikun meħtieg id-doppju tal-volum tal-manteniment.

Rispons kliniku ġeneralment ikun osservat matul l-ewwel 3 sa 4 ijiem. It-trattament għandu jitwaqqaf wara perjodu massimu ta' 10 ijiem, jekk l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

#### Jekk jogħġbok segwi dawn il-passi:

Pass 1. Qabel tuża l-prodott mediciinali veterinarju għall-ewwel darba, ara li għandek il-flixkun, l-inserzjoni ċirkolari tal-plastik<sup>(1)</sup> u s-siringa.



Pass 2<sup>(1)</sup>. Poggi l-inserzjoni ċirkolari tal-plastik f'għonq il-flixkun u mbottaha 'l iffel sakemm taqbad sew f'posta. Ladarba tkun f'posta, l-inserzjoni m'għandhiex għalfejn titneħħha.



Pass 3.

Erġa' poggi l-ħħatu fuq il-flixkun u ħawdu sew. Nehħi l-ħħatu tal-flixkun u waħħal is-siringa tad-dožagg mal-flixkun billi timbotta bil-galbu t-tarf ġot-toqba.



Pass 4.

Aqleb il-flixkun bis-siringa f'posta rasu 'l iffel u bil-mod iġbed il-planġer sakemm tkun evidenti d-doža meħtiega.



Pass 5. Aqleb il-flixkun/siringa rasu 'l fuq u b'moviment ta' dawrien issepara s-siringa minn mal-flixkun.



Pass 6. Imbotta l-planġer sakemm il-kontenut kollu tas-siringa jkun ġie ddispensat fl-ikel.



(1) Mhux applikabbli jekk l-inserzjoni ċirkolari tal-plastik tkun digħi għiet installata.

#### 9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett

Sabiex tiżgura dožagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-užu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Jekk jogħġbok segwi l-istruzzjonijiet tal-veterinarju bir-reqqa.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-flixkun wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-kontenituri li jmiss mal-prodott għall-ewwel darba: 6 xhur.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/001 42 ml

EU/2/07/078/002 100 ml

EU/2/07/078/003 200 ml

EU/2/07/078/004 15 ml

Daqsijiet tal-pakkett:

Fliexken ta' 15, 42, 100 jew 200 ml u żewġ siringi tal-kejl: waħda għall-klieb żgħar (sa 20 kg) u waħda għall-klieb kbar (sa 60 kg).

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qeqħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

{JJ/XX/SSSS}

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Rappreżentanti lokal iu d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokal tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

### **België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Česká republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na Strži 2102/61a,  
Praha, 140 00  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

### **Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

### **Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Magyarország**

Tolnagro Állatgyógyászati Kft.  
7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

### **Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland  
Tel.: +49 4321 250 660

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**

Fatro Ibérica S.L.  
Constitución 1. PB 3  
08960 Sant Just Desvern.  
Barcelona. ESPAÑA

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Norge**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels

**Polska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Portugal**

MEDINFAR- SOROLÓGICO-  
PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.  
Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**România**

SC Montero Vet SRL  
Str, Celofibre nr. 25-27,  
Bragadiru, Ilfov,

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Slovenská republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a,  
Praha, 140 00, ČR  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Italia**

Teknofarma S.r.l.  
Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di  
Stura, 14  
10156 Torino  
ITALIA

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**

VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia  
Cyprus

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**Latvija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL:

### 1. L-isem tal-prodott mediċinali veterinarju

Rheumocam 1 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb  
Rheumocam 2.5 mg pilloli li jintmagħdu għall-klieb

### 2. Kompożizzjoni

Kull pillola li tintmagħhad fiha:

#### Sustanza attiva

Meloxicam	1 mg
Meloxicam	2.5 mg

Pilloli li jintmagħdu, ta' lewn isfar ċar, b'linja waħda li jistgħu jinqas mu f'żewġ nofsijiet indaqs.

### 3. Speċi li ghalihom huwa indikat il-prodott

Klieb.

### 4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għas-serħan mill-infammazzjoni u wġiġi f'disturbi muskolu-skeletriċi akuti kif ukoll kroniči fil-klieb.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq klieb li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni u emorragija, li għandhom indeboliment fil-funzjoni epatika, kardijaka jew renali, u f'disturbi emorragiċi.

Tużax fuq klieb li għandhom inqas minn 6 ġimħat jew għandhom piż tal-ġisem ta' inqas minn 4 kg. Tużax f'każ ta' sensitività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal kwalunkwe sustanzi mhux attivi.

### 6. Twissijiet speċjali

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Dan il-prodott għall-klieb m'għandux jintuża għall-qtates għax muwiex adattat għall-użu f'din l-ispeċi. Evita l-użu fi kwalunkwe animal li jkun diżidrat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' zieda ta' tossicità renali.

#### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediċinali veterinarju lill-animali

Persuni li ja fu li għandhom sensitività eċċessiva għal NSAIDs għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott mediċinali veterinarju.

F'każ li tibla' l-prodott b'mod aċċidental, fitteż parir mediku minnufih u qis li turi l-fuljett tal-pakkett jew it-tikketta lit-tabib.

#### Tqala u treddiġi:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma għietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib.

#### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħra u forom oħra ta' interazzjoni:

NSAIDs oħra, dijuretici, antikoagulanti, antibijotici aminoglikosidi u sustanzi oħra li jabbinaw ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu ghall-abbinament u b'hekk iwasslu għal effetti tossiċi. Rheumocam m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħra jew ma' glukokortikosterojdi.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjud, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħha mingħajr trattament bi prodotti medicinali veterinarji bhal dawn, qabel ma jibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakoloġiċi tal-prodotti medicinali veterinarji użati qabel.

#### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

#### Inkompatibilitajiet magħġuri:

Xejn li hu magħruf.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Klieb:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorragika, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira Enżimi tal-fwied elevati Insuffiċjenza renali
--	---

<sup>1</sup>okkult.

Dawn l-effetti sekondarji generalment isehħu fi żmien l-ewwel ġimgħa tat-trattament, u f'ħafna każijiet jgħaddu malajr u jmorru wara t-tmiem tat-trattament, iżda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurtà ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediċina ma hadmitx, jekk jogħġebok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu orali.

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doża waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem fl-ewwel jum.

It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ghoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doża tal-manteniment ta' 0.1 mg meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem.

Kull pillola li tintmagħad fiha jew 1 mg jew 2.5 mg ta' meloxicam, li jikkorrispondu għal doża ta' manteniment ta' kuljum għal kelb li għandu piż tal-ġisem ta' 10 kg jew 25 kg rispettivament. Kull pillola li tintmagħad tista' tinqasam għall-dożaġġ preċiż skont il-piż tal-ġisem individwali tal-annimal.

Il-prodott medicinali veterinarju jingħata mal-ikel jew mingħarju, fihom it-togħma u jittieħdu mill-biċċa l-kbira tal-klieb b'mod volontarju.

L-iskema tad-doża għad-doża tal-manteniment:

Piż tal-ġisem (kg)	Numru ta' pilloli li jintmagħdu		mg/kg
	1 mg	2.5 mg	
4 – 7	½		0.13 – 0.1
7.1 – 10	1		0.14 – 0.1
10.1 – 15	1 ½		0.15 – 0.1
15.1 – 20	2		0.13 – 0.1
20.1 – 25		1	0.12 – 0.1
25.1 – 35		1 ½	0.15 – 0.1
35.1 – 50		2	0.14 – 0.1

L-użu ta' Rheumocam suspensjoni orali għall-klieb tista' tkun ikkunsidrata għall-dożaġġ li jkun iktar preċiż. Għall-klieb li jiżnu inqas minn 4 kg l-użu ta' Rheumocam suspensjoni orali għall-klieb hi rakkomandata.

Rispons kliniku ġeneralment ikun osservat matul l-ewwl 3-4 ijiem. It-trattament għandu jitwaqqaf wara perjodu massimu ta' 10 ijiem jekk l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Biex tiżgura dożaġġ korrett, piż tal-ġisem għandu jiġi kkalkulat kemm jista' jkun sewwa. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-pakkett tal-folji wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-ahħar jum tax-xahar.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluu għejja jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-medicini li ma jkunux aktar meħtieġa.

### **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

### **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/005 1 mg, 20 pillola

EU/2/07/078/006 1 mg, 100 pillola

EU/2/07/078/007 2.5 mg, 20 pillola

EU/2/07/078/008 2.5 mg, 100 pillola

Daqsijiet tal-pakketti: 20 u 100 pillola.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

### **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**България**

ASKLEP-PHARMA LIMITED,  
Shop No 3 & 4  
bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

**Česká republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na Strži 2102/61a,  
Praha, 140 00  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland  
Tel.: +49 4321 250 660

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Magyarország**

Magyarországi képviselet:  
Orion Pharma Kft,  
1139 Budapest,  
Pap Károly u. 4-6

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Norge**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**

Fatro Ibérica S.L.  
Constitución 1. P.B. 3  
08960 Sant Just Desvern.  
Barcelona (ESPAÑA)

**France**

DÔMES PHARMA FR –  
57 Rue des Bardines –  
63370 LEMPDES – France  
Tel: +33 (0)4 73 61 72 27  
pharmacovigilance.dpfr@domespharma.com

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**Polska**

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel: +48 22 833 31 77

**Portugal**

MEDINFAR- SOROLÓGICO- PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.  
Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**România**

SC Montero Vet SRL  
Str, Celofibrei nr. 25-27,  
Bragadiru, Ilfov,  
Romania

**Slovenija**

Predstavnik:  
IRIS d.o.o.  
1000 Ljubljana  
Cesta v Gorice 8  
Tel: +386 (0)1 2006650

**Slovenská republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a,  
Praha, 140 00, ČR  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Italia**

Teknofarma S.r.l.  
Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di  
Stura, 14  
10156 Torino  
ITALIA

**Κύπρος**

VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia

**Latvija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 15 mg/ml suspensjoni orali għaż-żwiemel

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fi:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 15 mg

#### Ingredjenti ohra:

Sodium benzoate 5 mg

Suspensjoni orali viskuža bajda għal offwajt.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Żwiemel.

### 4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u mill-ugħiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku fiż-żwiemel.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq żwiemel li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew animali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimghat.

### 6. Twissijiet speċjali

#### Prekawzjonijiet specjali ghall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Evita l-użu f'i kwalunkwe animal li jkun deidrat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċitā tal-kliewi.

#### Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Nies li huma sensittivi għal mediciċini mhux steriodi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

### Tqala u treddiġħi:

Studji fil-laboratorju fil-baqar ma pprovde l-ebda evidenza ta' effetti teratogeniči, fetotossici jew maternotossici. Madankollu, m'hemm l-ebda informazzjoni dwar dan fiż-żwiemel. Għalhekk, l-užu f'din l-ispeċi mhux rakkmandat waqt it-tqala u t-treddiġi.

### Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

M'għandux jingħata flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux steroidi u anti-infammatorji jew ma' mediciini antikoagulant.

### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Xejn li hu magħruf.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Dijarea <sup>1</sup> , Uġiġ addominali, Kolite Urtikarja <sup>1,2</sup> , Reazzjoni anafilattojde <sup>3</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Riversibbli

<sup>2</sup>Hafifa

<sup>3</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tigi kkurata b'mod sintomatiku.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ġadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-taqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Užu orali.

Suspensjoni orali biex tingħata f'dożaġġ ta' 0.6 mg/kg ta' piż tal-ġisem, darba kuljum, sa 14-il jum. Dan huwa ekwivalenti għal 1 ml ta' Rheumocam għal kull 25 kg ta' piż tal-ġisem taż-żwiemel. Per eżempju, ziemel li jiżen 400 kg se jirċievi 16 ml ta' Rheumocam, ziemel li jiżen 500 kg se jirċievi 20 ml ta' Rheumocam, u ziemel li jiżen 600 kg se jirċievi 24 ml ta' Rheumocam.

Hawwad tajjeb qabel l-užu. Biex jingħata jew imħallat ma' kwantità żgħira tal-ikel, qabel l-għalf, jew direttament fil-ħalq.

Is-suspensjoni għandha tingħata permezz tas-siringa tal-kejl ipprovduta fil-pakkett. Is-siringa teħel fuq il-flixkun u għandha skala ta' 2ml.

<b>Jekk jogħġbok segwi dawn il-passi:</b>	
Pass 1. Qabel tuża Rheumocam għall-ewwel darba, ara li għandek il-flixkun, l-inserzjoni ċirkolari tal-plastik u s-siringa.	
Pass 2. Poġġi l-inserzjoni ċirkolari tal-plastik f'għonq il- flixkun u mbottaha 'l iffel sakemm taqbad sew f'posta. Ladarba tkun f'posta, l- inserzjoni m'għandhiex għalfejn titneħħha.	
Pass 3. Erġa' poġġi l-ġħatu fuq il-flixkun u ħawdu sew. Neħhi l-ġħatu tal- flixkun u waħħal is-siringa tad- dožaġġ mal-flixkun billi timbotta bil-galbu t-tarf ġot-toqba.	
Pass 4. Aqleb il-flixkun bis-siringa f'posta rasu 'l iffel u bil-mod iġbed il-planger sakemm tkun evidenti d-doža meħtieġa.	

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Evita l-introduzzjoni ta' kontaminazzjoni waqt l-użu.

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 3 ijiem.

Mhx awtorizzat li jintuża f'annimali li qed jaħilbu, u li l-ħalib tagħhom qed jintuża għall-konsum tan-nies.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Wara li tagħti l-mediċina, aghlaq il-flixkun billi terġa' tpoggi t-tapp f'postu, aħsel is-siringa tal-kejl b'ilma shun u ħalliha tinxfet.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-flixkun wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-kotnenit għall-ewwel darba: 3 xhur

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħluuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħiġu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsu lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispizjar tiegħek dwar kif l-ahjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtiega.

### **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

### **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/009 100 ml

EU/2/07/078/010 250 ml

Daqsijiet tal-pakketti: Flixkun b'siringa tal-kejl ta' 100 jew 250 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq

### **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Rappreżentanti lokal u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokal tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

**België/Belgique/Belgien**  
Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Lietuva**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**България**  
ASKLEP-PHARMA LIMITED,  
Shop No 3 & 4  
bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

**Česká republika**  
Orion Pharma s.r.o.  
Na Strži 2102/61a,  
Praha, 140 00  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**  
Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**  
Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland  
Tel.: +49 4321 250 660

**Eesti**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**  
Fatro Ibérica S.L.  
Constitución 1. P.B. 3  
08960 Sant Just Desvern.  
Barcelona (ESPAÑA)

**France**

**Luxembourg/Luxemburg**  
Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Magyarország**  
Magyarországi képviselet:  
Orion Pharma Kft,  
1139 Budapest,  
Pap Károly u. 4-6

**Malta**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**  
Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Norge**  
Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Österreich**  
VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**Polska**  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel: +48 22 833 31 77

**Portugal**

DÔMES PHARMA FR –  
57 Rue des Bardines –  
63370 LEMPDES – France  
Tel: +33 (0)4 73 61 72 27  
[pharmacovigilance.dpfr@domespharma.com](mailto:pharmacovigilance.dpfr@domespharma.com)

**Hrvatska**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Italia**  
Teknofarma S.r.l.  
Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di  
Stura, 14  
10156 Torino  
ITALIA

**Kύπρος**  
VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia

MEDINFAR- SOROLÓGICO- PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.  
Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**România**  
SC Montero Vet SRL  
Str, Celofibrei nr. 25-27,  
Bragadiru, Ilfov,  
Romania

**Slovenija**  
Predstavnik:  
IRIS d.o.o.  
1000 Ljubljana  
Cesta v Gorice 8  
Tel: +386 (0)1 2006650

**Slovenská republika**  
Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a,  
Praha, 140 00, ČR  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Latvija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 20 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni għall-baqar, majjali u żwiemel.

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fi:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 20 mg

#### Ingredjenti ohra:

Ethanol (96 %) 159.8 mg

Soluzzjoni safra ċara.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Baqar, majjali u żwiemel.

### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

#### Baqar

Għall-użu fi żmien ta' infezzjoni akuta fis-sistema tan-nifs, flimkien ma' terapija antibijotika adattata biex ittaffi s-sintomi kliniči tal-marda fil-baqar.

Għall-użu fit-trattament ta' dijarea flimkien ma' terapija ta' idratazzjoni orali mill-ġdid, biex jitnaqqsu s-sintomi kliniči f'għoġġiela li għandhom aktar minn ġimgħa jew baqar żgħar li mhumiex ireddgħu. Għal terapija addizzjonali fit-trattament ta' mastite akuta, flimkien ma' terapija antibijotika adattata.

#### Majjali

Għall-użu waqt mard mhux infettiv tal-mixi biex jitnaqqsu s-sintomi ta' meta l-annimal ikun qed izappap u dawk tal-infjammazzjoni.

Għal terapija addizzjonali fit-trattament ta' settiċemija puwerperali u tossejha (sindrome mastite-metrīte-agħalaktja) flimkien ma' terapija antibijotika adattata.

#### Żwiemel

Għall-użu sabiex tittaffa l-infjammazzjoni u għas-solliev tal-uġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku.

Għas-solliev tal-uġiġi marbut ma' kolika ekwina.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu. Ara wkoll sezzjoni 6.

Tużax f'annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku, jew fejn ikun hemm evidenza ta' leżjonijiet gastrointestinali ul-ċeroġenici

Tużax f'kaž ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew ġhal xi sustanzi mhux attivi. Għat-trattament tad-dijarea fil-baqar, tużax f'animali li għandhom inqas minn ġimgħa.

## 6. Twissijiet speċjali

### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi ġħal xiex huwa indikat

Evita l-użu f'animali li huma deidratati, ipovolemiċi jew ipotensiċi severament, li jkunu jeħtieġu idratazzjoni mill-ġdid permezz ta' injezzjoni, għax jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' tosсиċità tal-kliewi. F'kaž ta' solliev mhux adegwat tal-uġġiġ meta użat fit-trattament ta' kolika ekwina, għandha ssir evalwazzjoni mill-ġdid bir-reqqa tad-dijanjosi, għax din tista' tindika l-ħtieġa ta' intervent kirurgiku.

### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciċinali veterinarju lill-animali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkaġuna wġiġi. Nies li huma sensittivi għal mediciċini mhux sterojdi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott mediciċinali veterinarju. F'kaž li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immeddatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

### Tqala u treddiġi:

Baqar u majjali: Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġi.

Żwiemel: Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu.

### Interazzjoni ma' prodotti mediciċinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

M'għandux jingħata flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux sterojdiċi u anti-infjammatorji jew ma' mediciċini antikoagulant.

### Doża eċċessiva:

F'kaž ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Xejn li hu magħruf.

## 7. Effetti mhux mixtieqa

### Baqar:

Komuni (iktar minn animal wieħed iżda inqas minn 10 animali għal-kull 100 animali ittrattat):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni <sup>1</sup>
Rari ħafna (<1 animal / 10,000 animal ittrattati, inklu ż-rapporti iż-żolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ghoti taħt il-ġilda.

<sup>2</sup>Li tista' tkun serja (inklu ż-fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

### Majjali:

Rari ħafna (<1 animal / 10,000 animal ittrattati, inklu ż-rapporti iż-żolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>1</sup>
---	--------------------------------------

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inklu ż-fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

## Žwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>1</sup>
Frekwenza mhux determinata (ma tistax tittieħed stima mid-data disponibbli):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni <sup>2</sup>

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

<sup>2</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ghoti taħt il-ġilda.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-mediciċina ma hadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu taħt il-ġilda (baqar).

Użu fil-muskolu (majjali).

Użu ġol-vina (baqar, žwiemel).

### Baqar

Injezzjoni waħda taħt il-ġilda jew ġol-vina, b'dožagg ta' 0.5 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2.5 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, jew ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, skont kif ikun xieraq.

### Majjali

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožagg ta' 0.4 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, kif ikun xieraq. Jekk ikun meħtieġ, it-tieni doža ta' meloxicam tista' tingħata wara 24 siegħa.

### Żwiemel

Injezzjoni waħda ġol-vina b'dožagg ta' 0.6 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 3 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem).

Għall-użu sabiex tittaffa l-infjammazzjoni u għas-solliev tal-uġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku, Rheumocam 15 mg/ml suspensjoni orali jista' jintuża għat-tkomplijs tat-trattament f'dožagg ta' 0.6 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem, 24 siegħa wara l-ghoti tal-injezzjoni.

In-numru massimu ta' fethiet huwa 14 għat-tappijiet ta' 20 ml, 50 ml u 100 ml u 20 għat-tapp ta' 250 ml.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Evita li tintroduxi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

Sabiex tiżgura dožagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun.

Huwa rakkomandat l-užu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Baqar: laħam u ġewwieni tal-animali: 15-il jum; ħalib: 5 ijiem

Majjali: laħam u ġewwieni tal-animali: 5 ijiem

Żwiemel: laħam u ġewwieni tal-animali: 5 ijiem

Mhux awtorizzat li jintuża f'animali li l-ħalib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott mediċinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' ħażna speċjali.

Tużax dan il-prodott mediċinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-kunjett wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-kontenit għall-ewwel darba: 28-il jum

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott mediċinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott mediċinali veterinarju skont kif jitħolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti mediċinali veterinarji**

Prodott mediċinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/011 20 ml

EU/2/07/078/012 50 ml

EU/2/07/078/013 100 ml

EU/2/07/078/014 250 ml

Daqsijiet tal-pakketti: Kunjett wieħed ta' 20 ml, 50 ml, 100 ml jew 250 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta’ kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

u

Eurovet Animal Health B.V.  
Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, In-Netherlands

u

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta’ kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġgbok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

### **België/Belgique/Belgien**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France  
Tel : +331 47 56 38 26

### **Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Česká republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na Strži 2102/61a,  
Praha, 140 00  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France  
Tel : +331 47 56 38 26

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Magyarország**

Magyarországi képviselet:  
Orion Pharma Kft,  
1139 Budapest,  
Pap Károly u. 4-6

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France  
Tel : +331 47 56 38 26

**Norge**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**España**

Laboratorios e Industrias Iven, S.A.  
C/ Luis I, 56-58  
28031 – Madrid

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Italia**

MSD Animal Health S.r.l.  
Strada di Olgia Vecchia snc  
Centro Direzionale Milano Due  
Palazzo Canova  
20054 Segrate (MI)

**Polska**

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel: +48 22 833 31 77

**Portugal**

NePhar - Farma, Lda  
R. Francisco Lyon de Castro, 28  
2725-397 Mem Martins

**România**

Orion Pharma România srl  
B-dul T. Vladimirescu nr 22,  
Bucureşti, 050883-RO  
Tel: +40 31845 1646

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**

Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a,  
Praha, 140 00, ČR  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**

VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia

**Latvija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni għall-klieb u l-qtates.

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fi:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 5 mg

#### Ingredjenti ohra:

Ethanol (96 %) 159.8 mg

Soluzzjoni safra ċara.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Klieb u qtates.

### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

#### Klieb:

Għas-solliev mill-infjammazzjoni u wġiġi f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku. Biex inaqqa l-uġiġi u l-infjammazzjoni wara operazzjoni ortopedika u tat-tessut artab.

#### Qtates:

Tnaqqis tal-uġiġi ta' wara l-operazzjoni tal-ovarjo-isterektomija u ta' wara operazzjoni minuri tat-tessut artab.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq animali li jsofri minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorragja, jew animali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraqku.

Tużax f'każ ta' sensittività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax f'animali li għandhom inqas minn 6 ġimħat u lanqas fi qtates li jiżnu inqas minn 2 kg.

### 6. Twissijiet speċjali

#### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Evita l-użu fi kwalunkwe animal li jkun deidrat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċċità tal-kliewi.

Waqt l-ghoti tal-loppju, il-monitoraġġ u terapija bi fluwidu għandhom jiġu kkunsidrati bħala prattika standard.

M'għandha tingħata l-ebda tip ta' terapija ta' segwitu orali bl-użu ta' meloxicam jew Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs, Non-Steroidal Anti-Inflammatory Drugs) fil-qtates, peress li skedi ta' dożagg xierqa għal trattamenti ta' segwitu bħal dawn ma ġewx stabbiliti.

#### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkaġuna wġiġ. Nies li huma sensittivi għal Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

#### Tqala u tredidgħ:

Is-sigurtà tal-prodott medicinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fi żmien il-ħalib. Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

#### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

NSAIDs oħrajn, dijuretiċi, antikoagulanti, antibijotiċi aminoglycoside u sustanzi oħra li jehlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twaħħil u b'hekk iwasslu għal effetti tossici. Il-prodott medicinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħrajn jew ma' glukokortikosterojdi. L-ghot flimkien ta' medicini potenzjalment nefrotossici għandu jiġi evitat. F'annimali li jkunu f'riskju tal-loppju (eż. animali xjuu), it-terapija bil-fluwidu ġol-vina jew taħt il-ġilda waqt il-loppju għandha tigi kkunsidra. Meta l-loppju u NSAID jingħataw flimkien, ma jistax jiġi eskluż li jista' jkun hemm riskju għall-funzjoni tal-kliewi.

It-trattament minn qabel b'sustanzi anti-infjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjud, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħha mingħajr trattament bi prodotti medicinali veterinarji bħal dawn, qabel ma tibda t-trattament. Il-perjodu mingħajr trattament, madankollu, irid jikkunsidra l-karatteristiċi farmakologiċi tal-prodotti użati qabel.

#### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

#### Inkompatibilitajiet magħġuri:

Xejn li hu magħruf.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Klieb u qtates:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Nuqqas ta' aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorraqika <sup>2</sup> , Ematemesi <sup>2</sup> , Ulċera gastrika <sup>2</sup> , Ulċera fil-musrana ż-żgħira <sup>2</sup> , Ulċera fil-musrana l-kbira <sup>2</sup> Enżimi tal-fwied elevati Insuffiċjenza renali Reazzjoni anafilattojde <sup>3</sup>
--	--

<sup>1</sup>Okkult.

<sup>2</sup>Dawn l-effetti sekondarji generalment iseħħu fi żmien l-ewwel ġimgħa tat-trattament, u f'ħafna każżejjiet jgħaddu malajr ujisparixxu wara t-tmiem tat-trattament, iż-żda f'każżejjiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

<sup>3</sup>Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ġadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokal iċċad tad-dettentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Injezzjoni taħt il-ġilda (klieb u qtates).

Injezzjoni taħt il-ġilda (klieb).

Klieb: għoti wieħed ta' 0.2 mg meloxicam/kg piż tal-ġisem (jigifieri 0.4 ml/10 kg).

Qtates: għoti wieħed ta' 0.3 mg meloxicam/kg piż tal-ġisem (jigifieri 0.06 ml/kg).

### Mod u metodu ta' amministrazzjoni

#### Klieb:

Mard muskolu-skeletriku: injezzjoni waħda taħt il-ġilda.

Rheumocam 1.5 mg/ml suspensjoni orali ghall-klieb jew Rheumocam 1 mg u 2.5 mg pilloli li jintmagħdu ghall-klieb jistgħu jintużaw għat-tkomplija tat-trattament f'dožaġġ ta' 0.1 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem, 24 siegħa wara l-ghoti tal-injezzjoni.

Tnaqqis tal-uġġiġ ta' wara l-operazzjoni (matul perjodu ta' 24 siegħa): injezzjoni waħda ġol-vina jew taħt il-ġilda qabel l-operazzjoni, pereżempju meta jkun qed jingħata l-loppju.

#### Qtates:

Tnaqqis tal-uġġiġ ta' wara l-operazzjoni tal-ovarjoisterektomija u ta' wara operazzjoni minuri tat-tessut artab: injezzjoni waħda taħt il-ġilda qabel l-operazzjoni, pereżempju meta jkun qed jingħata l-loppju.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkommandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintroduxi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

Numru massimu ta' fethiet huwa 42 ghall-preżentazzjonijiet kollha.

## **10. Perjodi ta' tiżemm**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna**

Żomm fejn ma jidhix u ma jintla haqx mit-tfal.

Żomm kunjett fil-pakkett ta' barra.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-kunjett wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar  
Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-kontenitur għall-ewwel darba: 28-il jum.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/015 10 ml.

EU/2/07/078/016 20 ml.

EU/2/07/078/017 100 ml.

Daqsijiet tal-pakketti: Kunjett wieħed ta' 10 ml, 20 ml, u 100 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

u

Eurovet Animal Health B.V.  
Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, In-Netherlands

u

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

Rappreżentanti lokali u d-detalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Република България**

ASKLEP-PHARMA LIMITED,  
Shop No 3 & 4  
bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Magyarország**

Alpha-Vet  
1194 Budapest,  
Hofherr A. u. 42.

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway

**Ireland**  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**  
Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland  
Tel.: +49 4321 250 660

**Eesti**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**  
Ecuphar Veterinaria S.L.U.  
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6º  
08173 Sant Cugat del Vallés, Barcelona  
(España)

**France**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**  
Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Norge**  
Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Österreich**  
VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**Polska**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Portugal**  
MEDINFAR- SOROLÓGICO- PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.  
Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**România**  
SC Montero Vet SRL  
Str, Celofibrei nr. 25-27,  
Bragadiru, Ilfov,  
Romania

**Ireland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**  
Icepharma hf,  
Lyngálsí 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Slovenská republika**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Italia**  
Teknofarma S.r.l.  
Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di  
Stura, 14  
10156 Torino  
ITALIA

**Suomi/Finland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**  
VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia

**Sverige**  
Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**Latvija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni għall-baqar u majjali.

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fi:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 5 mg

#### Ingredjenti oħra:

Ethanol (96 %) 159.8 mg

Suspensjoni orali viskuža bajda għal offwajt.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Baqar (għoġġiela u baqar żgħar) u majjali.

### 4. Indikazzjonijiet għall-użu

#### Baqar

Għall-użu fi żmien ta' infezzjoni akuta fis-sistema tan-nifs, flimkien ma' terapija antibijotika adattata biex ittaffi s-sintomi kliniči tal-marda fil-baqar.

Għall-użu fit-trattament ta' dijarea flimkien ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, biex jitnaqqsu s-sintomi kliniči f'għoġġiela li għandhom aktar minn ġimgħa jew baqar żgħar li mhumiex qed ireddgħu Għas-solliev tal-uġiġi ta' wara l-operazzjoni wara t-tnejħhija tal-qrun fl-għoġġiela.

#### Majjali

Għall-użu waqt mard mhux infettiv tal-mixi biex jitnaqqsu s-sintomi ta' meta l-annimal ikun qed izappap u dawk tal-infjammazzjoni.

Għas-solliev ta' wgiġi ta' wara l-operazzjoni assoċjat ma' kirurgija minuri fuq tessut artab bħal kastrazzjoni.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax f'annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku, jew fejn ikun hemm evidenza ta' leżjonijiet gastrointestinali ulcéroġenici

Tużax f'każ ta' sensitività eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Għat-trattament tad-dijarea fil-baqar, tużax f'annimali li għandhom inqas minn ġimgħa.

Tużax fuq majjali li jkollhom inqas minn jumejn.

## **6. Twissijiet speċjali**

### Prekawzjonijiet speċjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Evita l-użu f'animali li huma deidratati, ipovolaemi jew ipotensivi severament, li jkunu jeħtieġu idratazzjoni mill-ġdid permezz ta' injezzjoni, għax jista' jkun hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

Trattament ta' qżieqez b'Rheumocam qabel il-kastrazzjoni jnaqqas l-ugħiġi ta' wara l-operazzjoni. Biex jinkiseb solliev tal-ugħiġi matul l-operazzjoni medikazzjoni simultanja b'anestetiku/sedattiv adattat hi meħtieġa.

Biex tikseb l-ahjra effett possibbli biex jittafa l-ugħiġi wara operazzjoni, Rheumocam għandu jingħata 30 minuta qabel intervent kirurgiku.

Trattament ta' għoġġiela bil-prodott medicinali veterinarju 20 minuta qabel it-tnejħiha tal-qrun tnaqqas l-ugħiġi ta' wara l-operazzjoni. Il-prodott medicinali veterinarju waħdu mhux se jipprovd solliev adegwaw tal-ugħiġi waqt il-proċedura tat-tnejħiha tal-qrun. Biex tikseb solliev adegwaw tal-ugħiġi waqt l-operazzjoni, medikazzjoni fl-istess ħin b'analgesiku adattat hi meħtieġa.

### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-animali

Injezzjoni aċċidentalni tiegħek nnifsek tista' tikkäġuna wġiġħ.

Nies li huma sensittivi għal medicini mhux sterodji kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tinjetta b'mod aċċidentalni lilek innifsek, fittex parir mediku immedjatament u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

### Tqala u treddiġi:

Baqar: Jista' jintuża waqt it-tqala.

Majjali: Jista' jintuża waqt it-tqala u t-treddiġi

### Interazzjoni ma' prodotti medicinali oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

M'għandux jingħata flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux steroidi u anti-infjammatorji jew ma' medicini antikoagulanti.

### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Xejn li hu magħruf.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

### Baqar:

Komuni (aktar minn animal wieħed iż-żda inqas minn 10 animali f'kull 100 animali ittrattat):	Nefha fis-sit tal-injezzjoni!
Rari ħafna	

(<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>2</sup>
--	--------------------------------------

<sup>1</sup>Hafifa u tgħaddi malajr wara l-ġhoti taħt il-ġilda.

<sup>2</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

#### Majjali:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Reazzjoni anafilattojde <sup>1</sup>
--	--------------------------------------

<sup>1</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħ tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ġadmitx, jekk jogħġibok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeġħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqeġħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

### **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

#### Baqar

Injezzjoni waħda taħt il-ġilda jew ġol-vina, b'dožaġġ ta' 0.5 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 10 ml / 100 kg ta' piż tal-ġisem) flimkien ma' terapija antibijotika, jew ma' terapija orali ta' idratazzjoni mill-ġdid, skont kif ikun xieraq.

#### Majjali

##### *Disturbi fil-mixi:*

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožaġġ ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 2 ml / 25 kg ta' piż tal-ġisem). Jekk ikun meħtieġ, it-tieni doža ta' meloxicam tista' tingħata wara 24 siegħa.

##### *Tnaqqis tal-uġiġħ ta' wara l-operazzjoni:*

Injezzjoni waħda fil-muskolu b'dožaġġ ta' 0.4 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (i.e. 0.4 ml / 5 kg ta' piż tal-ġisem) qabel l-operazzjoni.

### **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkommandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintroduçi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

### **10. Perjodi ta' tiżmim**

Baqar: laħam u ġewwieni tal-annimali: 15-il jum

Majjali: laħam u ġewwieni tal-annimali: 5 ijiem

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-ħażna**

Żomm fejn ma jidhix u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' ħażna speċjali.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-kunjett wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-ahħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb il-prodott wara li jinfetah il-kontenitur għall-ewwel darba: 28-il jum .

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/018 20 ml.

EU/2/07/078/019 50 ml.

EU/2/07/078/020 100 ml.

Daqsijiet tal-pakketti: Kunjett wieħed tal-ħgieg ta' 20 ml, 50 ml u 100 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-ahħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

u

Eurovet Animal Health B.V.  
Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, In-Netherlands

u

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

### **België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Magyarország**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Danmark**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Deutschland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Norge**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Polska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Portugal**

MEDINFAR- SOROLÓGICO- PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.  
Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**România**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Italia**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Latvija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Suomi/Finland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 330 mg, granuli għaż-żwiemel.

### 2. Kompożizzjoni

Kull qartas fi:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 330 mg

Granuli lewn isfar ċar.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Żwiemel.

### 4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għas-serħan mill-infjammazzjoni u mill-uġiġħ f'mard muskolu-skeletriku li jkun kemm akut kif ukoll kroniku fiż-żwiemel jiżnu bejn 500 u 600 kg.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq dwieb tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq żwiemel li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew annimali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku.

Tużax f'każ ta' sensittivitā eċċessiva għas-sustanza attiva jew għal xi sustanzi mhux attivi.

Tużax fuq żwiemel li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

### 6. Twissijiet speċjali

#### Prekawzjonijiet specjali għall-użu sigur fl-ispeċi għal xiex huwa indikat

Evita l-użu fi kwalunkwe annimal li jkun deidratat, ipovolemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi akbar.

Sabiex jiġi minimizzat ir-riskju ta' intolleranza, il-prodott medicinali veterinarju għandu jkun imħallat f'għalf muesli.

Dan il-prodott medicinali veterinarju huwa biss għall-użu fiż-żwiemel li jiżnu bejn madwar 500 u 600 kg.

#### Prekawzjonijiet specjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott medicinali veterinarju lill-annimali

Nies li huma sensittivi għal medicini mhux sterjedi kontra l-infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott medicinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fittex parir mediku immedjata u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

### Tqala u treddiġħ:

Studji fil-laboratorju fil-baqar ma pprovde l-ebda evidenza ta' effetti teratogenici, fetotossici jew maternotossici. Madankollu, m'hemm l-ebda informazzjoni dwar dan fiż-żwiemel. Għalhekk, l-užu fiż-żwiemel mhux rakkommandat waqt it-tqala u t-treddiġħ.

### Interazzjoni ma' prodotti mediciinati oħrajn u forom oħrajn ta' interazzjoni:

Tagħtix flimkien ma' glukokortikosterojdi, sustanzi oħrajn mhux steroidi u anti-infjammatorji jew ma' aġenti antikoagulanti.

### Doża eċċessiva:

F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku.

### Inkompatibilitajiet maġġuri:

Fin-nuqqas ta' studji dwar kompatibilità, dan il-prodott mediciinati veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti mediciinati veterinarji oħra.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Żwiemel:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iżolati):	Nuqqas t'aptit, Letargija Dijarea <sup>1</sup> , Uġiġ addominali, Kolite Urtikarja <sup>1,2</sup> , Reazzjoni anafilattojde <sup>3</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Riversibbli

<sup>2</sup>Hafifa

<sup>3</sup>Li tista' tkun serja (inkluż fatali). Jekk isseħħi tali reazzjoni, din għandha tiġi kkurata b'mod sintomatiku.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ġadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doża għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Fil-ghalf użu.

Biex jingħata jew imħallat mal-ikel jew direttament ġol-ħalq f'dożagg ta' 0.6 mg/kg ta' piż tal-ġisem, darba kuljum, sa 14-il-jum. Il-prodott għandu jkun miżjud ma 250 g ta' għalf muesli, qabel ma l-ghalf.

Kull qertas fih doża waħda għal żiemel tiżen bejn 500 u 600 kg u id-doża m'għandhomx ikunu maqsuma f'doži iż-ġħar.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Sabiex tiżgura dożagg korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkommandat l-užu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq.

Evita li tintroduxi xi kontaminazzjoni waqt l-užu.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Laħam u ġewwieni tal-annimali: 3 ijiem.

Mhux awtorizzat li jintuża f'annimali li qed jiproduċu l-ħalib li l-ħalib tagħhom qed jintuża għal konsum minn nies.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna**

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali.

Żomm fejn ma jidħirx u ma jintlaħaqx mit-tfal.

Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u fuq il-qartas wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Żmien kemm idum tajjeb wara li jkunu miżjudha mal-ghalf muesli: užu immedjat.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/021 100 qartas

EU/2/07/078/026 10 qratas

Daqsijiet tal-pakketti: 10 u 100 qartas.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Rappreżentanti lokal u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott medicinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokal tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

### **België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

### **Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Magyarország**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Deutschland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

### **Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Norge**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Polška**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Portugal**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**România**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenija**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Italia**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway

**Suomi/Finland**

Vet Medic Animal Health Oy  
PL 27  
FI-13721 Parola

Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Κύπρος**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Latvija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**  
VM Pharma AB  
Box 45010  
SE-104 30 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

## FULJETT TA' TAGHRIF GHAL

### 1. L-isem tal-prodott medicinali veterinarju

Rheumocam 0.5 mg/ml suspensjoni orali ghall-qtates

### 2. Kompożizzjoni

Kull millilitru fih:

#### Sustanza attiva

Meloxicam 0.5 mg

#### Ingredjenti oħra:

Sodium benzoate 1.5 mg

Sospensjoni safra ċar lixxa.

### 3. Speċi li għalihom huwa indikat il-prodott

Qtates.

### 4. Indikazzjonijiet ghall-użu

Għas-serħan ta' uġiġħ minn ħafif sa moderat u infjammazzjoni wara operazzjoni wara proċeduri kirurgici fil-qtates, eż. operazzjoni ortopedika u tat-tessut artab.

Għal serħan ta' wġiġħ u infjammazzjoni f'mard muskolu-skeletriku akut u kroniku fil-qtates.

### 5. Kontraindikazzjonijiet

Tużax fuq animali tqal jew li qed ireddgħu.

Tużax fuq qtates li jsorfu minn mard gastrointestinali, bħal irritazzjoni jew emorraġja, jew animali li għandhom indeboliment fil-funzjoni tal-fwied, tal-qalb jew tal-kliewi, u mard emorraġiku.

Tużax f'każijiet ta' sensittivita ghall-ingredjent/i attiv/i; ingredjenti mhux attivi jew ingredjenti oħra.

Tużax fuq qtates li għandhom inqas minn 6 ġimġħat.

### 6. Twissijiet speċjali

Prekawzjonijiet speċjali ghall-użu sigur fl-ispeċi li fuqhom ser jintuża l-prodott:

Evita l-użu fi kwalunkwe animali li jkun deidrat, ipovolaemiku jew ipotensiv, għax hemm riskju potenzjali ta' tossiċità tal-kliewi.

*Uġiġħ u infjammazzjoni wara operazzjoni wara proċeduri kirurgici:*

F'każ li jkun meħtieġ solliev addizzjonal mill-uġiġħ, għandha tīġi kkunsidrata terapija kontra l-uġiġħ bi prodott medicinali addizzjonal.

### *Disturbi muskolu-skelettriċi kronici:*

Ir-rispons għat-terapija fit-tul għandu jkun immonitorjat f'intervalli regolari minn kirurgu veterinarju.

### Prekawzjonijiet speċjali li għandhom jittieħdu mill-persuna li tamministra l-prodott mediciinali veterinarju lill-animali

Nies li huma sensittivi għal Mediċini Mhux Sterođi Kontra l-Infjammazzjoni (NSAIDs) għandhom jevitaw li jmissu mal-prodott mediciinali veterinarju.

F'każ li tibilgħu, fittex parir mediku mal-ewwel u qis li turi l-fuljett ta' informazzjoni jew it-tikketta lit-tabib.

### Tqala u treddiġi:

Is-sigurtà tal-prodott mediciinali veterinarju ma ġietx stabbilita waqt it-tqala u fit-treddiġi. Ara sezzjoni “5. Kontraindikazzjonijiet”.

### Interazzjoni ma' prodotti mediciinali oħra jew forom oħra ta' interazzjoni

NSAIDs oħrajn, dijuretiċi, antikoagulanti, antibijotici aminoglycoside u sustanzi oħra li jeħlu ħafna mal-proteini, jistgħu jikkompetu għat-twaħħil u b'hekk iwasslu għal effetti tosseċi. Il-prodott mediciinali veterinarju m'għandux jingħata flimkien ma' NSAIDs oħrajn jew ma' glukokortikosterojdi. L-għoti flimkien ta' prodotti mediciinali veterinarji potenzjalment nefrotossiċi għandu jiġi evitat.

It-trattament minn qabel b'sustanzi antiinfjammatorji jista' jirriżulta f'effetti avversi addizzjonali jew miżjudha, u għalhekk għandu jiġi osservat perjodu ta' 24 siegħa mingħajr trattament bi prodotti mediciinali veterinarji bħal dawn, qabel ma tibda t-trattament. Fil-perjodu mingħajr trattament iridu, madankollu, iġu kkunsidrati l-proprietajiet farmakoloġiċi tal-prodotti użati qabel.

### Doża eċċessiva:

Meloxicam għandu marġini ta' sigurtà terapewtika żgħira fil-qtates, u sinjali kliniči ta' doża eċċessiva jistgħu jkunu osservati f'livelli ta' doża eċċessiva relattivament żgħar.

F'każ ta' doża eċċessiva, reazzjonijiet avversi, kif elenkti fis-sezzjoni “Effetti mhux mixtieqa”, huma mistennija li jkunu iktar severi u iktar frekwenti. F'każ ta' doża eċċessiva, għandu jinbeda trattament sintomatiku

### Inkompatibbiltajiet maġġuri:

Fin-nuqqas ta' studji dwarkompatibilità, dan il-prodott mediciinali veterinarju ma jistax jintuża flimkien ma' prodotti mediciinali veterinarji oħra.

## **7. Effetti mhux mixtieqa**

Qtates:

Rari ħafna (<1 annimal / 10,000 annimal ittrattati, inkluż rapporti iż-żolati):	Nuqqas ta' aptit, Letargija Rimettar, Dijarea, Demm moħbi fl-ippurgar <sup>1</sup> , Dijarea emorraqka, Ematemesi, Ulċera gastrika, Ulċera fil-musrana ż-żgħira, Ulċera fil-musrana l-kbira, Enżimi tal-fwied elevati, Insuffiċjenza renali.
--	---

<sup>1</sup>okkult.

Dawn l-effetti sekondarji f'ħafna każijiet jghaddu malajr u jisparixxu wara t-tmiem tat-trattament, iżda f'każijiet rari ħafna, jistgħu jkunu serji jew fatali.

Jekk ikun hemm reazzjonijiet mhux mixtieqa, it-trattament għandu jitwaqqaf u għandu jittieħed il-parir ta' veterinarju.

Ir-rappurtar ta' effetti mhux mixtieqa huwa importanti. Dan jippermetti monitoraġġ kontinwu tas-sigurta' ta' prodott. Jekk tinnota xi effetti serji anke dawk mhux imsemmija f'dan il-fuljett, jew taħseb li l-medicina ma ġadmitx, jekk jogħġbok ikkuntattja, mal-ewwel, lill-verinarju tiegħek. Tista' tirrapporta wkoll kwalunkwe effett mhux mixtieq lid-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq jew lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq billi tuża d-dettalji ta' kuntatt fit-tmiem ta' dan il-fuljett, jew permezz tas-sistema ta' rapportaġġ nazzjonali: {dettalji tas-sistema nazjonali}.

## **8. Doža għal kull speċi, mod u metodu ta' amministrazzjoni**

Użu orali

*Uġiġħ u infammazzjoni wara operazzjoni wara proceduri kirurgiċi:*

Wara l-kura inizjali b'Rheumocam 5 mg/ml soluzzjoni għall-injezzjoni għal qtates, kompli l-kura 24 siegħa wara bil-prodott medicinali veterinarju f'dožaġġ ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg). Id-doža orali tal-follow-up tista' tingħata darba kuljum (f'intervalli ta' 24 siegħa) sa erbat ijiem.

*Disturbi muskolu-skeletriċi akuti:*

Il-kura inizjali hi doža orali waħda ta' 0.2 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.4 ml /kg) fl-ewwel jum.

Il-kura għandha titkompla darba kuljum bl-ġħoti mill-ħalq (f'intervalli ta' 24 siegħa) b'doža ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg) sakemm l-uġiġħ u l-infjammazzjoni akuti jippersistu.

*Disturbi muskolu-skeletriċi kroniċi:*

It-trattament tal-bidu jikkonsisti minn doža orali waħda ta' 0.1 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (0.2 ml /kg) fl-ewwel jum. It-trattament għandu jitkompla darba kuljum bl-ġħoti orali (f'intervalli ta' 24 siegħa) bid-doža tal-manteniment ta' 0.05 mg ta' meloxicam / kg ta' piż tal-ġisem (0.1 ml /kg).

Rispons kliniku generalment ikun osservat wara 7 ijiem It-trattament għandu jitwaqqaf jekk wara perjodu massimu ta' 14-il jum, l-ebda titjib kliniku ma jkun evidenti.

### Mod ta' kif u mnejn jingħata

Għandu jingħata imħallat ma' l-ikel jew direttament fil-ħalq.

Is-siringa teħel mal-parti tal-flixxun minn joħroġ it-taqtir u għandha skala ta' kg-piż tal-ġisem, li tikkorrispondi għad-doža ta' 0.05 mg ta' meloxicam/kg tal-piż tal-ġisem. Għaldaqstant għall-bidu tat-trattament ta' disturbi muskolu-skeletriċi kroniċi fl-ewwel jum, ikun meħtieġ id-doppju tal-volum tal-manteniment. Għall-bidu tat-trattament ta' disturbi muskolu-skeletriċi akuti fl-ewwel jum, ikun meħtieġ 4 darbiet il-volum tal-manteniment.

Hawwad tajjeb qabel l-użu.

## **9. Parir sabiex tamministra b'mod korrett**

Sabiex tiżgura dožaġġ korrett, il-piż tal-ġisem għandu jiġi ddeterminat b'mod preċiż kemm jista' jkun. Huwa rakkomandat l-użu ta' tagħmir tal-kejl kalibrat b'mod xieraq

Jekk jogħġbok segwi l-istruzzjonijiet tal-veterinarju.

Evita li tintroduxi xi kontaminazzjoni waqt l-użu.

## **10. Perjodi ta' tiżmim**

Mhux applikabbli.

## **11. Prekawzjonijiet speċjali għall-hażna**

Żomm fejn ma jidhirx u ma jintlaħhaqx mit-tfal.

Dan il-prodott medicinali veterinarju m'għandux bżonn ta' kundizzjonijiet ta' hażna speċjali. Tużax dan il-prodott medicinali veterinarju wara d-data ta' skadenza murija fuq il-kartuna u il-flixkun wara Jiskadi. Id-data ta' skadenza tirreferi għall-aħħar jum tax-xahar.

Iż-żmien kemm idum tajjeb wara li jinfetaħ il-kontenitur għall-ewwel darba:

Flixkun ta' 3 ml u 5 ml: 14-il jum

Flexken ta' 10 ml u 15 ml: 6 xhur.

## **12. Prekawzjonijiet speċjali għar-rimi**

Il-mediċini m'għandhomx jiġu mormija mal-ilma maħmuġ jew mal-iskart domestiku.

Uża skemi ta' teħid lura għar-rimi ta' kwalunkwe prodott medicinali veterinarju li ma ġiex użat jew materjal għar-rimi li huwa derivat minn dan il-prodott medicinali veterinarju skont kif jitkolbu r-regolamenti tal-pajjiż u skont kwalunkwe sistema nazzjonali tal-ġbir applikabbli. Dawn il-miżuri għandhom jgħinu sabiex jipproteġu l-ambjent.

Staqsi lill-kirurgu veterinarju jew lill-ispiżjar tiegħek dwar kif l-aħjar li tarmi l-mediċini li ma jkunux aktar meħtieġa.

## **13. Klassifikazzjoni tal-prodotti medicinali veterinarji**

Prodott medicinali veterinarju li jingħata bir-riċetta.

## **14. Numri tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u d-daqsijiet tal-pakkett**

EU/2/07/078/022 10 ml.

EU/2/07/078/023 15 ml.

EU/2/07/078/024 3 ml.

EU/2/07/078/025 5 ml.

### Daqsijiet tal-pakketti:

Flexken ta' 3, 5, 10 u 15 ml b'siringa tal-kejl ta' 1 ml.

Mhux id-daqsijiet kollha tal-pakkett jistgħu qiegħdin fis-suq.

## **15. Id-data li fiha ġie rivedut l-aħħar il-fuljett ta' tagħrif**

JJ/XX/SSSS

Informazzjoni dettaljata dwar dan il-prodott medicinali veterinarju hija disponibbli fid-‘database’ tal-prodotti tal-Unjoni (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Dettalji ta' kuntatt**

Detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq u l-manifattur responsabbi għall-ħrug tal-lott:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
L-Irlanda.  
Tel: +353 91 841788

Rappreżentanti lokali u d-dettalji ta' kuntatt biex jiġu rrappurtati effetti mhux mixtieqa:

Għal kull tagħrif dwar dan il-prodott mediciinali veterinarju, jekk jogħġibok ikkuntattja lir-rappreżentant lokali tad-detentur tal-awtorizzazzjoni għat-tqegħid fis-suq.

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa

T: +32 3 780 63 90

E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Ireland

Tel: + 353 91 841788

**Česká republika**

Orion Pharma s.r.o.

Na Strži 2102/61a,

Praha, 140 00

Tel: +420 227 027 263

[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

Biovet ApS

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH

Leinestr. 32

24539 Neumünster

Deutschland

Tel.: +49 4321 250 660

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing

Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Ireland

Tel: + 353 91 841788

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing

Ltd.

**Lietuva**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Ireland

Tel: + 353 91 841788

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa

T: +32 3 780 63 90

E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Magyarország**

Tolnagro Állatgyógyászati Kft.

7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Ireland

Tel: + 353 91 841788

**Nederland**

Kela Veterinaria nv/sa

T: +32 3 780 63 90

E: [info.vet@kela.health](mailto:info.vet@kela.health)

**Norge**

Biovet ApS

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

**Österreich**

VetViva Richter GmbH

Durisolstrasse 14

Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**España**  
Fatró Ibérica S.L.  
Constitución 1. PB 3  
08960 Sant Just Desvern.  
Barcelona. ESPAÑA

**France**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Hrvatska**  
IRIS FARMACIJA d.o.o.  
Bednjanska 12,  
10000 Zagreb  
Tel: +385 (0)91 2575 785

**Ireland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Ireland.  
Tel: +353 91 841788

**Ísland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788

**Italia**  
Teknofarma S.r.l.  
Strada Comunale da Bertolla all'Abbadia di  
Stura, 14  
10156 Torino  
ITALIA

**Kύπρος**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

4600 Wels  
Austria

**Polska**  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel: +48 22 833 31 77

**Portugal**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing  
Ltd.,  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**România**  
Orion Pharma România srl  
B-dul T. Vladimirescu nr 22,  
Bucureşti, 050883-RO  
Tel: +40 31845 1646

**Slovenija**  
IRIS d.o.o.  
Cesta v Gorice 8  
1000 Ljubljana  
Tel: +386 (0)1 2006650

**Slovenská republika**  
Orion Pharma s.r.o.  
Na strži 2102/61a,  
Praha, 140 00, ČR  
Tel: +420 227 027 263  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788

**Sverige**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788

**Latvija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788

Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
Ireland  
Tel: +353 91 841788