

**VEDLEGG I**  
**PREPARATOMTALE**

## **1. VETERINÆRPRPARATETS NAVN**

Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETTNING**

En ml inneholder :

**Virkstoff:**

Meloksikam 1,5 mg

**Hjelpestoffer :**

Natriumbenzoat 5 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hunder.

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hunder.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende tisper.

Må ikke brukes til hunder med gastrointestinale lidelser, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke brukes til valper yngre enn 6 uker.

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen

### **4.5 Særlege forholdsregler**

#### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos hunder som er dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive da det er potensiell risiko for nyretoksisitet. Preparatet til hund skal ikke brukes til katt da det ikke er registrert for bruk til katt. Til Katter skal Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt, brukes.

#### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Personer som er overfølsomme overfor ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Ved utilsiktet inntak, søker straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs som tap av appetitt, oppkast, diaré, fekal okkult blod, sløvhett og nyrefeil er iblant blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller er haemoragisk diaré, hematemese, gastrointestinal ulceraasjon og forhøyede leverenzymer blitt rapportert. Disse bivirkningene forekommer vanligvis i løpet av den første behandlingsuke og er i de fleste tilfeller forbigående og forsvinner etter avslutning av behandlingen, men i svært sjeldne tilfeller kan det være alvorlig eller dødelig.

Hvis bivirkninger oppstår, bør behandlingen avbrytes og råd fra en veterinær bør søkes.

Hyppigheten av bivirkninger er definert ved hjelp av følgende konvensjon:

- svært vanlig (mer enn 1 av 10 behandlede dyr viser bivirkninger)
- Vanlige (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr hos 100 dyr behandlet)
- uvanlig (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr på 1000 dyr behandlet)
- sjeldne (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr hos 10.000 dyr behandlet)
- svært sjeldne (mindre enn 1 dyr hos 10.000 dyr behandlet, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet eller diegiving er ikke klarlagt. (Se punkt 4.3).

#### **4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således lede til toksiske effekter. Rheumocam skal ikke administreres sammen med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med preparatet startes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av de farmakologiske egenskapene for de veterinærpreparatene som er anvendt tidligere.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Ristes godt før bruk.

Gis blandet i fôr.

Behandlingen innledes med en enkeldose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt første dag. Behandling fortsettes med en vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt én gang daglig (24 timers intervall).

Nøyaktig dosering er meget viktig.

Miksturen kan gis ved hjelp av den doseringssprøyten som ligger i pakningen. Sprøyten passer til flasken og har en doseringsskala basert på kroppsvekt som tilsvarer vedlikeholdsdosene (0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt). For innledningsdosen brukes da den doble vedlikeholdsdosene.

Klinisk respons vil normalt kunne observeres etter 3-4 dagers behandling. Behandlingen bør avbrytes senest etter 10 dager hvis det ikke oppnås noen klinisk bedring.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdosering skal symptomatisk behandling innledes.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestider**

Ikke relevant.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antirevmatiske midler, ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01A C06.

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et Ikke-Steroid Antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, antieksudativ, analgetisk og antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjon av leukocyter i inflammerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert thrombocytaggregering. Studier *in vitro* og *in vivo* viser at meloksikam hemmer cyclooksygenase-2 (COX-2) i større grad enn cyclooksygenase-1 (COX-1).

### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

#### Absorpsjon

Meloksikam absorberes fullstendig etter peroral administrasjon og maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter cirka 7,5 timer. Ved anbefalt dosering oppnås "steady-state" konsentrasjon av meloksikam i plasma i løpet av behandlingens andre dag.

#### Fordeling

Det er observert en lineær sammenheng mellom administrert dose og plasmakonsentrasjon innen det terapeutiske doseområdet. Ca. 97% av meloksikam er bundet til plasmaproteiner. Distribusjonsvolumet er 0,3 l/kg.

#### Metabolisme

Meloksikam gjenfinnes hovedsakelig i plasma. Utskillelsen er i stor grad gjennom gallen mens urin inneholder bare spor av morsubstansen. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syre-derivativ og flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolittene er farmakologisk inaktive.

#### Eliminasjon

Meloksikam utskilles med en halveringstid på 24 timer. Ca. 75% av tilført dose utskilles via fæces, resten via urinen.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

Sakkarinnatrium

Natriumkarboksylmetylcellulose

Kolloidal silisiumdioksid

Sitronsyremonohydrat

Sorbitol oppløsning

Dinatriumhydrogenfosfatdodekahydrat

Natriumbenzoat,

Honningsmak

### **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 2 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 6 måneder.

## **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

## **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

15 ml høy tetthet polyetylen (HDPE) flaske med barnesikker lukking. 42, 100 eller 200 ml polyetylen tereftalate (PET) flaske med barnesikker lukking. I pakningen finnes også to polypropylen målesprøyer: en for små hunder (opp til 20 kg) og en for større hunder (opp til 60 kg).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **6.6 Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav

## **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER (NUMRE)**

15 ml: EU/2/07/078/004/NO

42 ml: EU/2/07/078/001/NO

100 ml: EU/2/07/078/002/NO

200 ml: EU/2/07/078/003/NO

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

## **10 OPPDATERINGSDATO**

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

## **FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1 mg tyggetabletter til hund.  
Rheumocam 2,5 mg tyggetabletter til hund

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Hver tyggetablett inneholder:

### **Virkestoff (er)**

Meloksikam 1 mg  
Meloksikam 2,5 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Tyggetabletter  
Lysegul, tyggetablett med delestrek.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hunder

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hunder.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende dyr.

Må ikke brukes til dyr som lider av gastrointestinale lidelser, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes til hunder yngre enn 6 uker eller under 4 kg kroppsvekt

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

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen

### **4.5 Særlege forholdsregler**

#### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

#### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Personer som er overfølsomme overfor ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs som tap av appetitt, oppkast, diaré, fekal okkult blod, sløvhett og nyrefeil er iblant blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller er haemoragisk diaré, hematemese, gastrointestinal ulcerasjon og forhøyede leverenzymer blitt rapportert. Disse bivirkningene forekommer vanligvis i løpet av den første behandlingsuke og er i de fleste tilfeller forbigående og forsvinner etter avslutning av behandlingen, men i svært sjeldne tilfeller kan det være alvorlig eller dødelig.

Hvis bivirkninger oppstår, bør behandlingen avbrytes og råd fra en veterinær bør søkes.

Hyppigheten av bivirkninger er definert ved hjelp av følgende konvensjon:

- svært vanlig (mer enn 1 av 10 behandlede dyr viser bivirkninger)
- Vanlige (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr hos 100 dyr behandlet)
- uvanlig (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr på 1000 dyr behandlet)
- sjeldne (mer enn 1, men mindre enn 10 dyr hos 10.000 dyr behandlet)
- svært sjeldne (mindre enn 1 dyr hos 10.000 dyr behandlet, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk ved drektighet, diegiving eller egglegging**

Preparatets sikkerhet ved bruk til drektige og diegivende dyr er ikke klarlagt.

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om proteinbindingen og således føre til toksiske effekter. Rheumocam skal ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandlingen påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakokinetikken for de produktene som er anvendt tidligere.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Behandlingen innledes med en enkeltdose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt første dag.

Behandlingen forsettes med en vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt én gang daglig (24 timers intervall).

Hver tyggetablett inneholder 1 mg eller 2,5 mg meloksikam som tilsvarer daglig vedlikeholdsdose for henholdsvis 10 kg eller 25 kg kroppsvekt hund.

Hver tablett kan deles i to for nøyaktig dosering i henhold til dyrets kroppsvekt. Rheumocam tyggetabletter kan administreres med eller uten får. Tablettene har smakstilsettning og de fleste hunder spiser tabletten frivillig.

Skjema for vedlikeholdsdosering

Kroppsvekt (kg)	Antall tyggetabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
4,0-7,0	½		0,13-0,1
7,1-10,0	1		0,14-0,1
10,1-15,0	1½		0,15-0,1
15,1-20,0	2		0,13-0,1
20,1-25,0		1	0,12-0,1
25,1-35,0		1½	0,15-0,1
35,1-50,0		2	0,14-0,1

Bruk av Rheumocam mikstur til hund bør vurderes for en mer presis dosering. Til hunder som veier mindre enn 4 kg anbefales Rheumocam mikstur til hund.

Klinisk respons sees normalt i løpet av 3-4 dager. Behandlingen bør avbrytes etter senest 10 dager hvis det ikke oppnås klinisk bedring.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdosering skal symptomatisk behandling initieres.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestid**

Ikke relevant

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoteapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antirevmatiske midler, ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01A C06

#### **5.1. Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, antieksudativ, analgetisk og antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leukocyter i inflammerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytttaggregering. In vitro og in vivo studier viser at meloksikam hemmer cyclooxygenase-2 (COX-2) i større grad enn cyclooxygenase-1(COX-1)

#### **5.2. Farmakokinetiske opplysninger**

##### Absorpsjon

Meloksikam absorberes fullstendig etter peroral administrasjon og maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter ca. 4,5 timer. Ved anbefalt dosering oppnås "steady-state" konsentrasjon av meloksikam i plasma i løpet av behandlingens andre dag.

##### Fordeling

Det er observert en lineær sammenheng mellom administrert dose og plasmakonsentrasjon innen det terapeutiske doseområdet. Ca. 97 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner.

Distribusjonsvolumet er 0,3 l/kg.

##### Metabolisme

Meloksikam gjenfinnes hovedsakelig i plasma og er også et vesentlig ekskresjonsprodukt i galle, mens urin bare inneholder spor av morsubstansen. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolittene er farmakologisk inaktive.

##### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en halveringstid på 24 timer. Ca. 75 % av administrert dose elimineres via fæces, resten via urinen.

### **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

#### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

- Laktose monohydrate
- Cellulose, mikrokristallinsk silisert
- Natriumsitrat

- Krysspovidon
- Talkum
- Svinekjøtt smak
- Magnesiumstearat

## **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Ikke relevant.

## **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 5 år

## **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

## **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Rheumocam tyggetabletter er pakket i:

PVC / PVDC (250,. 60) blisterpakninger med en 20 micron sølvfolie.

Pakningsstørrelser: 20 og 100 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/07/078/005/NO

EU/2/07/078/006/NO

EU/2/07/078/007/NO

EU/2/07/078/008/NO

## **9. MT-DATO FOR FØRSTE GANG/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

## **10. OPPDATERINGSATO**

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

**FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon til hest.

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

En ml inneholder :

### **Virkestoff**

Meloksikam 15 mg.

### **Hjelpestoff:**

Natriumbenzoat 5 mg.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon.

Hvit til offhvit, viskøse suspensjon med honningsmak

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hester

### **4.2. Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser I bevegelsesapparatet hos hest.

### **4.3. Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til drektige eller lakterende hopper.

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

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

Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

### **4.4. Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen

### **4.5. Særlege forholdsregler**

#### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for nyretoksisitet.

#### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Personer med kjent overfølsomhet for ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) bør unngå kontakt med preparatet.

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

#### **4.6. Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs er rapportert i enkelte tilfeller ved kliniske forsøk (mild urtikaria og diaré). Symptomene er forbigående.

I svært sjeldne tilfeller er tap av appetitt, letargi, abdominalsmerter og kolitt rapportert.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødlig).

Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Hvis bivirkninger oppstår skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7. Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Ved laboratorieforsøk på storfe er det ikke vist teratogene, føtotokiske eller maternotokiske effekter. Det finnes imidlertid ingen data på hest. Bruk til hest ved drektighet og diegiving bør derfor unngås.

#### **4.8. Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Skal ikke administreres samtidig med glukokortikoider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler eller antikoagulantia.

#### **4.9. Dosering og tilførselsvei**

Preparatet skal enten blandes med føret eller gis direkte i munnen med en dose på 0,6 mg/kg kropsvikt én gang daglig i inntil 14 dager. Hvis preparatet skal blandes i føret, skal det gis i en liten del av føret før fôring.

Suspensjonen gis med doseringssprøyten som er vedlagt pakningen. Doseringssprøyten plasseres på flasken og har en 2 ml-skala.

Rystes godt før bruk.

Unngå kontaminering under bruk.

#### **4.10. Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdose skal symptomatisk behandling initieres.

#### **4.11. Tilbakeholdelsestid(er)**

Slakt: 3 dager

Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antirevmatiske midler, ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01AC06

## **5.1. Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, analgetisk, antieksudativ, og antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leukocytter i inflammarerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytaggregering. Meloksikam har også antiendotoksiske egenskaper da substansen er vist å hemme produksjonen av tromboxan B<sub>2</sub> induert ved intravenøs E.coli endotoksinadministrasjon til kalver og gris

## **5.2. Farmakokinetiske opplysninger**

### Absorpsjon

Oral biotilgjengelighet er ca 98 % når preparatet blir administrert i overensstemmelse med anbefalt dosering. Maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter ca 2-3 timer.

Akkumulasjonsfaktor på 1,08 indikerer at meloksikam ikke akkumuleres ved daglig administrasjon.

### Fordeling

Ca. 98 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner. Distribusjonsvolumet er 0,12 l/kg.

### Metabolisme

Metabolismen er kvalitativt lik for rotter, minigris, mennesker, storfe og gris selv om det kvantitativt er forskjeller. Hovedmetabolittene funnet i alle dyrearter er 5-hydroksy-og 5-karboksy-metabolitter og oxaryl-metabolitten. Metabolismen hos hest er ikke undersøkt. Alle hovedmetabolitter er vist å være farmakologisk inaktive.

### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en terminal halveringstid på 7,7 timer.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1. Liste over hjelpestoffer**

Sakkarinnatrium

Sorbitol flytende (ikke-krystalliserende)

Dinatriumfosfatdodekahydrat

Natriumbenzoat,

Honningsmak

Renset vann

### **6.2. Relevante uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3. Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 3 måneder.

### **6.4. Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Etter administrasjon av preparatet, lukk flasken med korken, vask doseringssprøyten med varmt vann og la den tørke.

## **6.5. Indre emballasje, type og sammensetning**

HDPE flaske med 100 ml eller 250 ml, barnesikret lukking og en polypropylen doseringssprøye.  
Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **6.6. Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATESESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/009/NO 100 ml  
EU/2/07/078/010/NO 250 ml

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

## **10. OPPDATERINGSDATO**

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

## **FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Meloksikam 20 mg

**Hjelpestoff:**

Etanol (96%) 159,8 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning.

Klar, gul oppløsning.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Storfe, gris og hest

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

**Storfe:**

Til bruk ved akutt luftveisinfeksjon sammen med passende antibiotikabehandling for å redusere kliniske symptomer hos storfe.

Til bruk ved diaré sammen med oral rehydreringsbehandling for å redusere kliniske symptomer hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.

Som supplerende behandling ved akutt mastitt, sammen med antibiotikabehandling.

**Gris:**

Til bruk ved ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet for å redusere symptomer på halthet og inflammasjon.

Som tilleggsbehandling ved puerperal sepsis og toksemi (masitt-metritt-agalaktis syndromet) sammen med passende antibiotikabehandling.

**Hest:**

Til bruk ved lindring av inflammasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.

Til bruk ved lindring av smerte i forbindelse med kolikk hos hest.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Se også punkt. 4.7.

Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

Skal ikke brukes på dyr som lider av blødningsforstyrrelser, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon, eller der det er påvist ulcerogene gastrointestinale lesjoner.

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

Ved behandling av diaré hos storfe, skal preparatet ikke brukes til dyr som er under én uke gamle.

#### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen.

#### **4.5 Særlege forholdsregler**

##### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Hvis bivirkninger opptrer skal behandling avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk på svært dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr som trenger parenteral rehydrering, da det kan foreligge fare for nyretoksisitet.

I tilfelle av utilstrekkelig smertelindring ved behandling av kolikk hos hest, bør diagnosen revurderes da det kan være behov for kirurgisk inngrep.

##### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer med kjent hypersensitivitet for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Subkutan, intramuskulær så vel som intravenøs administrasjon hos storfe og gris tolereres godt; kun en svak, forbigående hevelse ved injeksjonsstedet ble observert etter subkutan administrasjon hos mindre enn 10 % av storfe behandlet i kliniske studier.

Hos hest kan en forbigående hevelse på injeksjonsstedet forekomme, men går tilbake av seg selv.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødlig).

Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk under drektighet, digiving og egglegging**

##### **Storfe og gris:**

Kan brukes ved drektighet og diegiving.

##### **Hest:**

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende hopper.

Se også punkt. 4.3

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Må ikke administreres samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler eller sammen med antikoagulasjonsmidler.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Maksimalt antall perforinger av flaskepropen er for 20 ml, 50 ml og 100 ml flaskene 14 ganger, og for 250 ml 20 ganger

##### **Storfe:**

En enkeltinjeksjon, subkutan eller intravenøs, med en dose på 0,5 mg meloksikam/kg kropssvekt (dvs. 2,5 ml/100 kg kropssvekt) sammen med antibiotikabehandling eller oral rehydreringsbehandling, i henhold til aktuell indikasjon.

##### **Gris:**

0,4 mg meloksikam/kg kropssvekt (dvs. 2,0 ml/100kg kropssvekt) som en intramuskulær enkeltinjeksjon sammen med passende antibiotikabehandling. Ved behov kan ytterligere en injeksjon meloksikam administreres etter 24 timer.

##### **Hest:**

0,6 mg meloksikam/kg kropssvekt (dvs. 3,0 ml/100 kg kropssvekt) som intravenøs enkelt injeksjon. Ved bruk til lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet kan Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon brukes til forlenging av behandlingen med en dosering på 0,6 mg meloksikam/kg kropssvekt, gitt 24 timer etter injeksjonen.

Unngå kontaminering under bruk.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdose bør det gis symptomatisk behandling.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

##### **Storfe:**

Slakt: 15 dager Melk: 5 dager

##### **Gris:**

Slakt: 5 dager

##### **Hest:**

Slakt: 5 dager  
Preparatet er ikke godkjent til hester som produserer melk til konsum.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antireumatiske midler ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01AC06

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et Ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, anti-eksudativ, analgetisk og

antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leucocytter i inflammerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytaggregasjon. Meloksikam har også anti-endotoksiske egenskaper da substansen er vist å hemme produksjonen av tromboxan B<sub>2</sub> indusert ved E.coli endotoksinadministrasjon til kalver, lakterende kuer og gris

## 5.2 Farmakokinetiske opplysninger

### Absorpsjon

Etter en subkutan enkeltdose på 0,5 mg meloksikam/kg, ble C<sub>max</sub>-verdier på 2,1 µg/ml og 2,7 µg/ml nådd etter 7,7 timer og 4 timer hos henholdsvis ungdyr av storfe og lakterende kuer. Etter to intramuskulære doser på 0,4 mg meloxicam/kg ble en Cmax verdi på 1,9 µg/ml oppnådd etter 1 time hos gris.

### Fordeling

Over 98 % av meloksikam bindes til plasmaproteiner. De høyeste meloksikamkonsentrasjonene finnes i lever og nyre. Relativt lave konsentrasjoner kan påvises i skjelettmuskel og fett.

### Metabolisme

Meloksikam finnes hovedsakelig i plasma. Hos storfe er meloksikam også et hovedekskresjonsprodukt i melk og galle, mens urin bare inneholder spor av morsubstansen. Hos gris inneholder galle og urin kun spor av morsubstansen. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolittene er påvist å være farmakologisk inaktive. Metabolismen hos hest er ikke blitt undersøkt.

### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en halveringstid på 26 timer og 17,5 timer etter subkutan injeksjon hos henholdsvis ungdyr av storfe og lakterende kuer.

Etter intramuskulær injeksjon hos gris, er gjennomsnittlig plasmahalveringstid ca 2,5 time.

Etter intravenøs injeksjon til hest, elimineres meloksikam med en terminal halveringstid på 8,5 time. Omrent 50 % av den administrerte dosen utskilles via urinen og resten utskilles via faeces.

## 6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

### 6.1 Liste over hjelpestoffer

- Etanol (96 %)
- Poloksamer188
- Makrogol 400
- Glyzin
- Natriumhydroksid
- Saltsyre, koncentrert
- Meglumin
- Vann til injeksjonsvæsker

### 6.2 Relevante uforlikeligheter

Ingen kjente.

### 6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 4 år  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager

## **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

## **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Pappkartong med 1 fargeløst hetteglass for injeksjon som hver inneholder 20 ml, 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Hvert hetteglass er lukket med en gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

## **6.6 Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/07/078/011/NO	20 ml
EU/2/07/078/012/NO	50 ml
EU/2/07/078/013/NO	100 ml
EU/2/07/078/014/NO	250 ml

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

## **10. OPPDATERINGSATO**

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

## **FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Meloksikam 5 mg

**Hjelpestoff:**

Etanol (96 %): 159,8 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning.

Klar, gul oppløsning.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hund og katt

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Hund:

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

Katt:

Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterektomi og mindre bløtdelskirurgiske inngrep.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

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

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

Skal ikke brukes til dyr yngre enn 6 uker eller til katter under 2 kg.

Se også punkt. 4.7.

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen

### **4.5 Særlege forholdsregler**

Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for nyretoksisitet.

Under anestesi bør overvåking og væsketerapi anses som standard praksis. Meloksikam eller andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) skal ikke gis til katt som oral oppfølgingsterapi da sikker dosering for slik behandling ikke er klarlagt.

#### Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer med kjent hypersensitivitet for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs som tap av matlyst, oppkast, diaré, fekal okkult blod, letargi og nyresvikt har tidvis blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller forhøyede leverenzymer blitt rapportert.

Hos er det i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert hemoragisk diaré, hematemese og gastrointestinal ulceraasjon.

Disse bivirkningene opptrer vanligvis i løpet av den første behandlingsuken, er i de fleste tilfellene forbigående og forsvinner etter seponering av behandlingen. Bivirkningene kan i meget sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende.

I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner forekomme. Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk under drektighet, digiving og egglegging**

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt. Skal ikke brukes til drektige og diegivende dyr.

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksiske effekter. Rheumocam skal ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Samtidig administrering av potensielt nefrotoksiske legemidler bør unngås. Hos dyr med økt risiko ved anestesi (f.eks. eldre dyr), bør intravenøs eller subkutan væsketerapi under anestesi vurderes. Når anestetika og NSAID administreres samtidig kan det ikke utelukkes en risiko for påvirkning av nyrefunksjonen.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger. Derfor kreves en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med preparatet påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakologien for de produktene som er anvendt tidligere.

#### **4.9 Dosing og tilførselsvei**

Maksimalt antall perforeringer av flaskeproppen er 42 ganger.

Hund:

Lidelser i bevegelsesapparatet:

0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 0,4 ml/10 kg kroppsvekt) som subkutan engangsdose. Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund eller Rheumocam 1 mg og 2,5 mg tyggetabletter til hund med dosering 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt, kan brukes ved forlenging av behandlingen, 24 timer etter administrering av injeksjonen.

Reduksjon av postoperative smerter (over en periode på 24 timer):

0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 0,4 ml/10 kg kroppsvekt) som intravenøs eller subkutan engangsdose før operasjon, f.eks ved innledning av anestesi.

Katt:

Reduksjon av postoperative smerter:

0,3 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 0,06 ml/kg kroppsvekt) som subkutan engangsdose gis før kirurgi, f.eks. ved innledning av anestesi.

Doseringen må skje med stor nøyaktighet.

Unngå kontaminasjon ved bruk.

#### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdose skal det gis symptomatisk behandling.

#### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

Ikke relevant

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antirevmatiske midler ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01AC06

#### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) av oksikamgruppen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og derved gir antiinflammatorisk, analgetisk, antieksudativ og antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leukocytter i inflammerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytttaggregering. *In vitro* og *in vivo* studier viser at meloksisikam hindrer cyloksygenase-2 (COX-2) i større grad enn cyloksygenase-1 (COX-1).

#### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

Absorpsjon

Fullstendig biotilgjengelighet av meloksikam etter subkutan injeksjon. Gjennomsnittlig maksimal plasmakonsentrasjon på 0,73 µg/ml for hund og 1,1 µg/ml for katt oppnås etter ca. 2,5 time for hund og 1,5 time for katt.

Fordeling

Det er observert en lineær sammenheng mellom administrert dose og plasmakonsentrasjon innen det terapeutiske doseringsintervallet hos hund. Mer enn 97 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner. Distribusjonsvolumet er 0,3 l/kg for hund og 0,09 l/kg for katt.

Metabolisme

Hos hund finnes meloksikam fortrinnsvis i plasma, og utskilles hovedsakelig via gallen, mens urinen kun inneholder spor av morsubstansen. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolitter er påvist å være farmakologisk inaktive.

Hos katt finnes meloksikam fortrinnsvis i plasma og utskilles hovedsakelig via gallen, mens urinen kun inneholder spor av morsubstansen. Fem farmakologisk inaktive hovedmetabolitter er påvist. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Som for andre undersøkte dyrearter, skjer den primære biotransformasjonen av meloksikam hos katt via oksidasjon.

#### Utskillelse

Hos hund elimineres meloksikam med en halveringstid på 24 timer. Ca. 75 % av administrert dose elimineres via fæces, resten via urinen.

Hos katt elimineres meloksikam med en halveringstid på 24 timer. Påvisning av metabolitter av morsubstansen i urin og fæces, men ikke i plasma indikerer rask ekskresjon. 21 % av den gjenfinnbare dosen elimineres i urin (2 % som uendret meloksikam, 19 % som metabolitter) og 79 % i fæces (49 % som uendret meloksikam, 30 % som metabolitter).

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

- Etanol (96 %)
- Poloksamer188
- Makrogol 400
- Glysin
- Dinatriumedetat
- Natriumhydroksid
- Saltsyre, koncentrert
- Meglumin
- Vann til injeksjonsvæsker

### **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 4 år  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Pappkartong med et fargeløst hetteglass for injeksjon som inneholder 10 ml, 20 ml eller 100 ml.  
Hvert hetteglass er lukket med en bromobutyl-gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.  
Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **6.6 Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubruikt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

## **8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/07/078/015/NO 10 ml  
EU/2/07/078/016/NO 20 ml  
EU/2/07/078/017/NO 100 ml

## **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008  
Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

## **10. OPPDATERINGSDATO**

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

## **FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Meloksikam      5 mg

**Hjelpestoff:**

Etanol (96%)      159,8 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning.

Klar, gul oppløsning.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Storfe (kalver og ungdyr) og gris

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

**Storfe:**

Til bruk ved akutt luftveisinfeksjon sammen med passende antibiotikabehandling for å redusere kliniske symptomer hos storfe.

Til bruk ved diaré sammen med oral rehydreringsbehandling for å redusere kliniske symptomer hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.

**Gris:**

Til bruk ved ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet for å redusere symptomer på halthet og inflamasjon.

Til lindring av post-operative smerter i forbindelse med mindre, invasiv bløtvevskirugi, som kastrasjon.

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes på dyr som lider av blødningsforstyrrelser, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon, eller der det er påvist ulcerogene gastrointestinale lesjoner.

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

Ved behandling av diaré hos storfe, skal preparatet ikke brukes til dyr som er under én uke gamle.

Skal ikke administreres til griser mindre enn 2 dager gamle.

### **4.4 Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Behandling av griser med Rheumocam før kastrasjon reduserer postoperative smerter. For å oppnå

smertelindring under operasjon er behandling med passende anestesi/sedativ nødvendig.

For å oppnå best mulig post-operativ smertelindring, bør Rheumocam administreres 30 minutter før kirurgisk inngrep.

#### **4.5 Særlege forholdsregler**

##### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk på svært dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr som trenger parenteral rehydrering, da det kan foreligge fare for nyretoksisitet.

##### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer med kjent hypersensitivitet for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Subkutan, intramuskulær så vel som intravenøs administrasjon tolereres godt; kun en svak, forbigående hevelse ved injeksjonsstedet ble observert etter subkutan administrasjon hos mindre enn 10 % av storfe behandlet i kliniske studier.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødig). Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving og egglegging**

##### **Storfe:**

Kan brukes ved drektighet.

##### **Gris:**

Kan brukes ved drektighet og diegiving.

#### **4.8 Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjoner**

Må ikke administreres samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) eller sammen med antikoagulasjonsmidler.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

##### **Storfe:**

En enkeltinjeksjon, subkutan eller intravenøs, med en dose på 0,5 mg meloksikam/kg kropsvekt (dvs. 10 ml/100 kg kropsvekt) sammen med antibiotikabehandling eller oral rehydreringsbehandling, i henhold til aktuell indikasjon.

## **Gris:**

### Lidelser i bevegelsesapparatet:

En intramuskulær enkeltinjeksjon, med en dose på 0,4 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 2,0 ml/25kg kroppsvekt). Ved behov kan ytterligere en injeksjon meloksikam administreres etter 24 timer.

### Reduksjon av postoperative smerter:

En intramuskulær enkeltinjeksjon, med en dose på 0,4 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 0,4 ml/5kg kroppsvekt) før operasjon.

Det er veldig viktig å dosere nøyaktig og bruke en passende injeksjonsspøye samt måle kroppsvekten nøyne.

Unngå kontaminering under bruk.

## **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdose ges symptomatisk behandling.

## **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

### **Storfe:**

Slakt: 15 dager

### **Gris:**

Slakt: 5 dager

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antireumatiske midler, eksklusive steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01AC06

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, anti-eksudativ, analgetisk og antipyretisk effekt. Meloksikam har også anti-endotoksiske egenskaper da substansen er vist å hemme produksjonen av tromboxan B<sub>2</sub> indusert ved *E.coli* endotoksinadministrasjon til kalver og gris

### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

#### Absorpsjon

Etter en subkutan enkeltdose på 0,5 mg meloksikam/kg, ble C<sub>max</sub>-verdier på 2,1 µg/ml nådd etter 7,7 timer hos ungdyr av storfe.

Etter en intramuskulær enkeltdose på 0,4 mg meloksikam/kg ble en C<sub>max</sub> verdi på 1,1-1,5 µg/ml oppnådd innen 1 time hos gris.

#### Fordeling

Over 98 % av meloksikam bindes til plasmaproteiner. De høyeste meloksikamkonsentrasjonene finnes i lever og nyre. Relativt lave konsentrasjoner kan påvises i skjelettmuskel og fett.

### Metabolisme

Meloksikam finnes hovedsakelig i plasma. Hos storfe er meloksikam også et hovedekskresjonsprodukt i melk og galle, mens urin bare inneholder spor av morsubstansen. Hos gris inneholder galle og urin kun spor av morsubstansen. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Alle hovedmetabolittene er påvist å være farmakologisk inaktive.

### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en halveringstid på 26 timer etter subkutan injeksjon hos ungdyr av storfe.

Etter intramuskulær injeksjon hos gris, er gjennomsnittlig plasmahalveringstid ca 2,5 time. Omtrent 50 % av den administrerte dosen utskilles via urinen og resten utskilles via fæces.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

- Etanol (96%)
- Poloksamer188
- Makrogol 400
- Glysin
- Dinatriumedetat
- Natriumhydroksid
- Saltsyre, konsentrert
- Meglumin
- Vann til injeksjonsvæsker

### **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Ingen kjente.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 4 år  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Pappkartong med 1 fargeløst hetteglass for injeksjon som hver inneholder 20 ml, 50 ml eller 100 ml.  
Hvert hetteglass er lukket med en gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.  
Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

### **6.6 Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater.**

Ubruikt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

Irland

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)**

EU/2/07/078/018/NO 20 ml  
EU/2/07/078/019/NO 50 ml  
EU/2/07/078/020/NO 100 ml

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

**10. OPPDATERINGSDATO**

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

**FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 330 mg, granulat til hest.

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

Hver pose inneholder :

### **Virkstoff**

Meloksikam 330 mg.

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Granulat i dosepose.

Blek-gule granulater.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Hester.

### **4.2. Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hest som veier mellom 500 og 600 kg.

### **4.3. Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til direkte eller laktende hoper.

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

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

Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

### **4.4. Spesielle advarsler for hver enkelt målart**

Ingen.

### **4.5. Særlege forholdsregler**

#### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for nyretoksisitet.

For å minimere risikoen for intoleranse, bør produktet blandes inn i müslifôr.

Dette produktet er kun til bruk hos hester som veier mellom 500 og 600 kg.

#### Særlege forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Personer med kjent overfølsomhet for ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) bør unngå kontakt med preparatet.

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

#### **4.6. Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs er rapportert i enkelte tilfeller ved kliniske forsøk (mild urtikaria og diaré). Symptomene er forbigående.

I svært sjeldne tilfeller er tap av appetitt, letargi, abdominalsmerter og kolitt rapportert.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødelig).

Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7. Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Ved laboratorieforsøk på storfe er det ikke vist teratogene, føtotokiske eller maternotokiske effekter. Det finnes imidlertid ingen data på hest. Bruk til hest ved drektighet og diegiving bør derfor unngås.

#### **4.8. Interaksjoner med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Skal ikke administreres samtidig med glukokortikoider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler eller antikoagulantia.

#### **4.9. Dosering og tilførselsvei**

Administreres med mat.

Preparatet skal blandes med føret med en dosering på 0,6 mg/kg kropsvikt én gang daglig i inntil 14 dager. Produktet bør tilsettes til 250 g müslifôr, før føring.

Hver pose inneholder en dose for en hest som veier mellom 500 og 600 kg og doses må ikke deles opp i mindre doser.

Unngå kontaminering under bruk.

#### **4.10. Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Ved overdose skal symptomatisk behandling initieres.

#### **4.11. Tilbakeholdelsestid(er)**

Slakt: 3 dager

Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

### **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antirevmatiske midler, ekskl. steroider (oksikamer)

ATCvet-kode: QM01AC06

#### **5.1. Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, analgetisk, antieksudativ, og

antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leukocytter i inflammerte vev. I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytaggregering. Meloksikam har også antiendotoksiske egenskaper da substansen er vist å hemme produksjonen av tromboxan B<sub>2</sub> indusert ved intravenøs E.coli endotoxinadministrasjon til kalver og gris.

## **5.2. Farmakokinetiske opplysninger**

### Absorpsjon

Oral biotilgjengelighet er ca 98 % når prepratet blir administrert i overensstemmelse med anbefalt dosering. Maksimal plasmakonsentrasjon oppnås etter ca 2-3 timer.

Akkumulasjonsfaktor på 1,08 indikerer at meloksikam ikke akkumuleres ved daglig administrasjon.

### Fordeling

Ca. 98 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner. Distribusjonsvolumet er 0,12 l/kg.

### Metabolisme

Metabolismen er kvalitativt lik for rotter, minigris, mennesker, storfe og gris selv om det kvantitativt er forskjeller. Hovedmetabolittene funnet i alle dyrearter er 5-hydroksy- og 5-karboksy-metabolitter og oxaryl-metabolitten. Metabolismen hos hest er ikke undersøkt. Alle hovedmetabolitter er vist å være farmakologisk inaktive.

### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en terminal halveringstid på 7,7 timer.

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1. Liste over hjelpestoffer**

Glukosemonohydrat

Povidon

Eple smak (inneholder butylhydroksyanisol (E320))

Krysspovidon

### **6.2. Relevante uforlikeligheter**

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

### **6.3. Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 3 år.

Holdbarhet etter innblanding i müsli før bruk umiddelbart.

### **6.4. Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

### **6.5. Indre emballasje, type og sammensetning**

Papir folieposer (papir/PE/alu/PE) som inneholder 1,5 g granulater per pose i en pappeske med 10, 100 poser.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

**6.6. Særlege forholdsregler for destruksjon av ubrukt veterinærpreparat eller av avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater**

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

**7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

**8. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/021, 100 poser.

EU/2/07/078/026, 10 poser

**9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE / SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012.

**10. OPPDATERINGSVIDEO**

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

**FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt

## **2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING**

En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Meloksikam      0,5 mg

**Hjelpestoff:**

Natriumbenzoat    1,5 mg

For fullstendig liste over hjelpestoffer, se pkt. 6.1.

## **3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon.

En jevn, lysegul suspensjon.

## **4. KLINISKE OPPLYSNINGER**

### **4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)**

Katt.

### **4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter**

Lindring av milde til moderate postoperative smerter og inflammasjon etter kirurgiske inngrep hos katter, f.eks. ved ortopedisk- og bløtdelskirurgi.

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

### **4.3 Kontraindikasjoner**

Skal ikke brukes til drektige og diegivende dyr.

Skal ikke brukes til katter som lider av gastrointestinale lidelser, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke brukes til katter yngre enn 6 uker.

### **4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter**

Ingen.

### **4.5 Særlege forholdsregler**

#### Særlege forholdsregler ved bruk hos dyr

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for nyretoksisitet.

Postoperativ smerte og inflamasjon etter kirurgisk inngrep:  
Dersom ytterligere smertelindring kreves bør annen smerteterapi vurderes.

Kroniske lidelser i bevegelsesapparatet:  
Responsen på langtidsbehandling bør overvåkes regelmessig av veterinær.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet  
Personer som er overfølsomme for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.  
Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

#### **4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)**

Typiske bivirkninger av NSAIDs som tap av matlyst, oppkast, diaré, fekal okkult blod, apati og nyresvikt har tidvis blitt rapportert.

Ulcerasjon i gastrointestinaltraktus og forhøyede leverenzymer er rapportert i svært sjeldne tilfeller.

Disse bivirkningene er i de fleste tilfellene forbigående og forsvinner etter seponering av behandlingen. Bivirkningene kan i svært sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende.

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

#### **4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging**

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt (se pkt. 4.3).

#### **4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon**

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksiske effekter.

Rheumocam skal ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Samtidig administrasjon av potensielle nefrotoksiiske veterinærpreparater bør unngås.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med veterinærpreparatet påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakologien for de produktene som er anvendt tidligere.

#### **4.9 Dosering og tilførselsvei**

Oral bruk.

Postoperativ smerte og inflamasjon etter kirurgisk inngrep:  
Behandlingen innledes med Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til katt. Fortsett behandlingen 24 timer senere med Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt med en dose på 0,05 mg meloksikam/kg kroppsvekt. Slik oppfølgende peroral behandling gis én gang daglig (med 24 timers intervall) i opptil fire dager.

#### Akutt lidelse i bevegelsesapparatet:

Behandlingen innledes med én enkelt oral dose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt første dag. Behandlingen fortsetter med en vedlikeholdsdose på 0,05 mg meloksikam/kg kroppsvekt én gang daglig (24 timers intervall) så lenge akutt smerte og inflamasjon vedvarer.

#### Kroniske lidelser i bevegelsesapparatet:

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

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

#### Tilførselsveier og måte:

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

Doseringen bør skje med stor nøyaktighet.

Den anbefalte dosen må ikke overskrides.

Unngå kontaminering under bruk.

Doseringssprøyten passer til dråpeanordningen på flasken og er forsynt med en kg-kroppsvekt-skala som tilsvarer en dose på 0,05 mg meloksikam/kg kroppsvekt (vedlikeholdsdose). Derfor er det nødvendig å innlede behandling av kroniske lidelser i bevegelsesapparatet med det dobbelte av vedlikeholdsdosene som en engangsdose første dag.

Den første dagen gis det, som innledende behandling av akutte lidelser i bevegelsesapparatet, firedobbel vedlikholdsdose.

### **4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig**

Meloksikam har en smal terapeutisk sikkerhetsmargin hos katt og kliniske tegn på overdosering kan sees ved relativt lave doser.

Ved eventuell overdose kan bivirkninger beskrevet i punkt 4.6 bli alvorligere og fremkomme hyppigere. Ved overdose skal symptomatisk behandling initieres.

### **4.11 Tilbakeholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

## **5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER**

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antireumatiske midler, ekskl. steroider (oksikamer)

ATC vet-kode: QM01A C06

### **5.1 Farmakodynamiske egenskaper**

Meloksikam er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) i oksikam-klassen som virker ved å hemme prostaglandinsyntesen og dermed gir antiinflammatorisk, antieksudativ, analgetisk og antipyretisk effekt. Reduserer infiltrasjonen av leukocytter i inflammerte vev.

I mindre grad hemmer meloksikam også kollagenindusert trombocytaggregasjon. *In vitro* og *in vivo* studier viser at meloksikam hemmer cyclooxygenase-2 (COX-2) i større grad enn cyclooxygenase-1 (COX-1).

### **5.2 Farmakokinetiske opplysninger**

#### Absorpsjon

Hvis dyret er fastende ved dosering oppnås maksimal plasmakonsentrasjon etter ca. 3 timer. Hvis dyret blir ført ved dosering, vil absorpsjonen bli forsinket.

#### Fordeling

Det er observert en lineær sammenheng mellom administrert dose og plasmakonsentrasjon innen det terapeutiske doseområdet. Ca. 97 % av meloksikam er bundet til plasmaproteiner.

#### Metabolisme

Meloksikam gjenfinnes hovedsakelig i plasma og er også et vesentlig ekskresjonsprodukt i galle, mens urin bare inneholder spor av morsubstansen. Fem farmakologisk inaktive hovedmetabolitter er påvist. Meloksikam metaboliseres til en alkohol, et syrederivat og flere polare metabolitter. Som for andre undersøkte dyrearter, skjer biotransformasjon av meloksikam hos katt hovedsakelig via oksidasjon.

#### Utskillelse

Meloksikam elimineres med en halveringstid på 24 timer. Påvisning av metabolitter fra morsubstansen i urin og fæces, men ikke i plasma, indikerer rask ekskresjon. 21 % av den dosen som kan gjenfinnes elimineres via urin (2 % som uendret meloksikam, 19 % som metabolitter) og 79 % i fæces (49 % som uforandret meloksikam, 30 % som metabolitter).

## **6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER**

### **6.1 Liste over hjelpestoffer**

Natriumbenzoat

Glyserol

Sitronsyremonohydrat

Xantangummi

Natriumdihydrogenfosfatmonohydrat

Simetikon, emulsjon

Honning, aroma

Silika, kollidal vannfri

Vann, renset

### **6.2 Relevante uforlikeligheter**

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

### **6.3 Holdbarhet**

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 30 måneder

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje:

3 ml og 5 ml flaske: 14 dager

10 ml og 15 ml flaske: 6 måneder

### **6.4 Oppbevaringsbetingelser**

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

### **6.5 Indre emballasje, type og sammensetning**

Flaske av hvit plast (HDPE, polyetylen med høy tetthet) som inneholder 10 ml eller 15 ml, forsynt med barnesikret lukking.

Flaske av polypropylen som inneholder 3 ml eller 5 ml, forsynt med barnesikret lukking.

Hver flaske er pakket i en pappeske med en 1 ml-doseringssprøye (sylinder i polypropylen og stempel i lavdensitetspolyetylen).

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

#### **6.6 Særlege forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

### **7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE**

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

### **8. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(NUMRE)**

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

### **9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE**

Dato for første markedsføringstillatelse: 10/01/2008

Dato for siste fornyelse: 18/12/2012

### **10. OPPDATERINGSDATO**

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

### **FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK**

Ikke relevant.

## **VEDLEGG II**

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**

## A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirket ansvarlig for batch release

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

**Bare for Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest og  
Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt og Rheumocam 5 mg/ml  
injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris:**

Eurovet Animal Health B.V.  
Handelsweg 25,  
5531 AE Bladel,  
Nederland

og

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

## B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet er underlagt reseptplikt.

## C. MRL-STATUS

Virkestoffet i Rheumocam er tillatt virkestoff som beskrevet i tabell 1 i vedlegget til Rådsforordning (EU) 37/2010:

Farmakologisk virkestoff	Restmarkør	Dyrearter	MRL	Målvev	Andre forholdsregler	Terapeutisk klassifisering
Meloksikam	Meloksikam	Storfe Geit Svin Kanin Hest	20 µg/kg 65 µg/kg 65 µg/kg	Muskel Lever Nyre	Ikke relevant.	Antiinflammatoriske midler/ ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler
		Storfe Geit	15 µg/kg	Melk		

Hjelpestoffer angitt i pkt. 6.1 i preparatomtalen er enten tillatte innholdsstoffer som i henhold til tabell 1 i vedlegget til Rådsforordning (EU) nr. 37/2010 ikke trenger MRL, eller de anses å være utenfor virkeområdet for forordning (EF) nr. 470/2009 når de brukes som i dette veterinærpreparatet.

**VEDLEGG III**  
**MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG**

**A. MERKING**

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

1 ml inneholder: Meloksikam 1,5 mg  
Natriumbenzoat 5 mg

**3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

Flaske med:

15 ml

42 ml

100 ml

200 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Til hund

**6. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.

**7. BRUKSÅSTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

Rystes godt før bruk.  
Gis blandet i fôr  
Les pakningsvedlegget før bruk

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Skal ikke gis til drektige eller lakterende tisper.

**10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:

Etter åpning, brukes innen 6 måneder.

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER****12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr. Reseptpliktig

**14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER (NUMRE)**

15 ml: EU/2/07/078/004/NO  
42 ml: EU/2/07/078/001/NO  
100 ml: EU/2/07/078/002/NO  
200 ml: EU/2/07/078/003/NO

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Batch No.:

## **OPPLYSNINGER PÅ DEN INDRE PAKNINGEN**

### **1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund

### **2. MENGEN AV VIRKESTOFF (ER)**

1 ml inneholder: Melosikam 1,5 mg  
Natriumbenzoat 5 mg

### **3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

### **4. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

100 ml  
200 ml

### **5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Til hund

### **6. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.

### **7. ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Rystes godt før bruk.  
Unngå forurensning av innholdet ved håndtering.  
Gis blandet i før  
Les pakningsvedlegget før bruk

### **8. TILBAKEHOLDELESTID(ER)**

### **9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Skal ikke gis til drektige eller lakterende tisper.

**10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:  
Etter åpning, brukes innen 6 måneder.

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER****12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**13. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr. Reseptpliktig.

**14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER (NUMRE)**

100 ml: EU/2/07/078/002/NO  
200 ml: EU/2/07/078/003/NO

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Batch No.:

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER****Eтикетт for 15 og 42 ml flaske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund

**2. MENGEN AV VIRKESTOFF (ER)**

Meloksikam 1,5 mg/ml

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

15 ml

42 ml

**4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Rystes godt før bruk.

Gis blandet i fôr

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)****6. PRODUKSJONSUMMER**

Lot:

**7. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:

Etter åpning, brukes innen 6 måneder.

**8. TEKSTEN "TIL DÝR"**

Til dyr

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Kartong til boks****1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN**

Rheumocam 1 mg tyggetabletter til hund  
Rheumocam 2,5 mg tyggetabletter til hund

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver tyggetablett inneholder:

**Virkestoff (er)**

Meloksikam 1 mg  
Meloksikam 2,5 mg

**3. LEGEMIDDELFORM**

Tyggetablett

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

20 tabletter  
100 tabletter

**5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Hund

**6. INDIKASJON(ER)**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.

**7. BRUKNING**

Oral bruk.  
Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**10. UTLØPSDATO**

exp {måned/år}

**11. OPPBEVARINGSBETINGELSER****12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSSTOFFER**

Avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**13. TEKSTEN ”TIL DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr. Reseptpliktig.

**14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)**

EU/2/07/078/005 (1 mg, 20 tabletter)  
EU/2/07/078/006 (1 mg, 100 tabletter)  
EU/2/07/078/007 (2,5 mg, 20 tabletter)  
EU/2/07/078/008 (2,5 mg, 100 tabletter)

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**

**Blisterpakning**

**1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN**

Rheumocam 1 mg tyggetabletter til hund  
Rheumocam 2,5 mg tyggetabletter til hund  
Meloksikam

**2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**3. UTLØPSDATO**

EXP {MM/ÅÅÅÅ}

**4. PRODUKSJONSUMMER**

Lot

**5. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE**

**Kartong til boks 100 ml og 250 ml**

**1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon til hest.  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

En ml inneholder:  
Meloksikam 15 mg  
Natriumbenzoat 5 mg

**3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

100 ml  
250 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Hest

**6. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hest.

**7. BRUKNINGSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

Rystes godt før bruk.  
Gis enten blandet i en liten del av føret og gis før føring, eller gis direkte i munnen.  
Les pakningsvedlegget før bruk

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid  
Slakt: 3 dager  
Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Skal ikke gis til drektige eller lakterende hopper.

**10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:

Etter åpning, brukes innen 3 måneder.

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

Etter administrasjon av preparatet, lukk flasken med korken, vask doseringssprøyten med varmt vann og la den tørke.

**12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

**13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr. Reseptpliktig.

**14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/009/NO	100 ml
EU/2/07/078/010/NO	250 ml

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Batch No.:

**OPPLYSNINGER PÅ DEN INDRE PAKNINGEN****Etikett for 100 ml og 250 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon til hest.  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

En ml inneholder:  
Meloksikam 15 mg  
Natriumbenzoat 5 mg

**3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

100 ml  
250 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Hest

**6. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hest.

**7. BRUKNAMMELDING OG ADMINISTRASJONSVEI**

Rystes godt før bruk.  
Unngå kontaminering under bruk.  
Gis enten blandet i en liten del av føret og gis før føring, eller gis direkte i munnen. Les pakningsvedlegget før bruk

**8. TILBAKEHOLDELESESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid  
Slakt: 3 dager  
Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

## **9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Skal ikke gis til drektige eller lakterende hopper.

## **10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:

Etter åpning, brukes innen 3 måneder.

## **11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

Etter administrasjon av preparatet, lukk flasken med korken, vask doseringssprøyten med varmt vann og la den tørke.

## **12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Avfall skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

## **13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr. Reseptpliktig.

## **14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

## **15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

## **16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/009/NO	100 ml
EU/2/07/078/010/NO	250 ml

## **17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Batch No.:

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Kartong til boks 20 ml, 50 ml, 100 ml og 250 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam 20 mg/ml  
Etanol (96 %) 159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

20 ml  
50 ml  
100 ml  
250 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Storfe, gris og hest

**6. INDIKASJONER****Storfe:**

Akutt luftveisinfeksjon  
Diaré hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.  
Akutt mastitt.

**Gris:**

Ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet..  
Puerperal sepsis og toksemi (MMA-syndromet) sammen med antibiotikabehandling.

**Hest:**

Akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.  
Lindring av smerte i forbindelse med kolikk hos hest.

## **7. BRUKNÆRTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

### **Storfe:**

sc eller iv engangsinjeksjon.

### **Gris:**

Enkel im injeksjon. Ved behov kan ytterligere en injeksjon administreres etter 24 timer.

### **Hest:**

Enkel iv injeksjon.

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid:

**Storfe:** Slakt: 15 dager Melk: 5 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

**Hest:** Slakt: 5 dager

Preparatet er ikke godkjent for hester som produserer melk til konsum.

## **9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato { måned/år }

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

Etter anbrudd, brukes innen...

## **11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

## **12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr

Reseptpliktig

**14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/011/NO	20 ml
EU/2/07/078/012/NO	50 ml
EU/2/07/078/013/NO	100 ml
EU/2/07/078/014/NO	250 ml

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSUMMER**

Lot

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE****Eтикетт for 50 ml, 100 ml og 250 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam 20 mg/ml  
Etanol (96 %) 159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

50 ml  
100 ml  
250 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Storfe, gris og hest

**6. INDIKASJONER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**7. BRUKNINGSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

**Storfe:**

sc eller iv injeksjon.

**Gris:**

im injeksjon.

**Hest:**

iv injeksjon.

## **8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

**Storfe:** Slakt: 15 dager Melk: 5 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

**Hest:** Slakt: 5 dager

Preparatet er ikke godkjent for hester som produserer melk til konsum.

## **9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **10. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

Etter anbrudd, brukes innen...

## **11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

## **12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr

Reseptpliktig

## **14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

## **15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

## **16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/012/NO 50 ml

EU/2/07/078/013/NO 100 ml

EU/2/07/078/014/NO 250 ml

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSUMMER**

Lot

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER****Eтикетт for 20 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest  
**Meloksikam**

**2. MENGDEN AV VIRKESTOFF (ER)**

Meloksikam 20 mg/ml  
Etanol (96 %) 159,8 mg/ml

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

20 ml

**4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)****Storfe:**

sc eller iv

**Gris:**

im

**Hest:**

iv

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

**Storfe:** Slakt: 15 dager Melk: 5 dager**Gris:** Slakt: 5 dager**Hest:** Slakt: 5 dager

Preparatet er ikke godkjent for hester som produserer melk til konsum.

**6. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**7. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

Etter anbrudd, brukes innen...

**8. TEKSTEN “TIL DYR”**

Til dyr

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Kartong til 10 ml, 20 ml og 100 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

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

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam: 5 mg/ml  
Etanol (96 %): 159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

10 ml  
20 ml  
100 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Hund og katt

**6. INDIKASJONER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**7. BRUKNINGSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

Hund: Lidelsr i bevegelsesapparatet: subkutan injeksjon som engangsdoze.  
Postoperative smerter: intravenøs eller subkutan injeksjon som engangsdoze.

Katt: Postoperative smerter: subkutan injeksjon som engangsdoze.

Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende dyr.

**10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato { måned/år}

Holdbarhet for åpnet hetteglass: 28 dager.

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen.

**12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr

Reseptpliktig

**14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/015/NO	10 ml
EU/2/07/078/016/NO	20 ml
EU/2/07/078/017/NO	100 ml

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE****Etikett for 100 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

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

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam: 5 mg/ml  
Etanol (96 %): 159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

100 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Hund og katt

**6. INDIKASJONER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

Hund: Lidelser i bevegelsesapparatet: subkutan injeksjon som engangsdose.  
Postoperative smerter: intravenøs eller subkutan injeksjon som engangsdose.

Katt: Postoperative smerter: subkutan injeksjon som engangsdose.

Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)****9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**10. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}  
Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.  
Etter anbrudd, brukes innen...

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen.

**12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr  
Reseptpliktig

**14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/017/NO

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER****Etikett for 10 ml og 20 ml hetteglass****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

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

**2. MENGDEN AV VIRKESTOFF (ER)**

Meloksikam: 5 mg/ml

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

10 ml

20 ml

**4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Hund: i.v. eller s.c.

Katt: s.c.

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)****6. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**7. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}

Etter anbrudd, brukes innen...

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Kartong til 20 ml, 50 ml og 100 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam        5 mg/ml  
Etanol (96%)    159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

20 ml  
50 ml  
100 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Storfe (kalver og ungdyr) og gris

**6. INDIKASJONER****Storfe:**

Akutt luftveisinfeksjon  
Diaré hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.

**Gris:**

Ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet.  
Post-operative smerter i forbindelse med mindre, invasiv bløtvevskirugi, som kastrasjon.

**7. BRUKNMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI****Storfe:**

Subcutan eller intravenøs engangsinjeksjon.

**Gris:**

Enkel intramuskulær injeksjon. Ved behov kan ytterligere en injeksjon administreres etter 24 timer.

Enkel intramuskulær injeksjon før operasjon.

Det er veldig viktig å dosere nøyaktig og bruke en passende injeksjonsspøye samt måle kroppsvekten nøye.

Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

**Storfe:** Slakt: 15 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**10. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}

Holdbarhet for åpnet hetteglass: 28 dager.

Etter anbrudd, brukes innen...

**11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

**12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr

Reseptpliktig

**14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/018 20 ml  
EU/2/07/078/019 50 ml  
EU/2/07/078/020 100 ml

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSUMMER**

Lot

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN INDRE EMBALLASJE****Etikett for 100 ml****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.  
Meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam        5 mg/ml  
Etanol (96%)     159,8 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Injeksjonsvæske, oppløsning

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

100 ml

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL**

Storfe (kalver og ungdyr) og gris

**6. INDIKASJONER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

**7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI****Storfe:**

s.c. eller i.v. injeksjon.

**Gris:**

i.m. injeksjon.

Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

**Storfe:** Slakt: 15 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

## **9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **10. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}  
Etter anbrudd, brukes innen...

## **11. SPESIELLE LAGRINGSBETINGELSER**

## **12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **13. TEKSTEN “BARE FOR BEHANDLING AV DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr  
Reseptpliktig

## **14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

## **15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN**

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

## **16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/020 100 ml

## **17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Lot

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER****Eтикетт for 20 ml og 50 ml flaske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.  
Meloksikam

**3. MENGEN AV VIRKESTOFF (ER)**

Meloksikam      5 mg/ml

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**20 ml  
**50 ml****4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)****Storfe:**

s.c. eller i.v.

**Gris:**

i.m.

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

**Storfe:** Slakt: 15 dager**Gris:** Slakt: 5 dager**6. PRODUKSJONSNRUMMER**

Lot

**7. UTLØPSDATO**

EXP. {måned/år}

Etter anbrudd, brukes innen ...

**8. TEKSTEN "TIL DYR"**

Til dyr

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Pappeske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 330 mg, granulat til hest.  
meloksikam.

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Hver pose inneholder : Meloksikam 330 mg.

**3. LEGEMIDDELFORM**

Granulat i dosepose.

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

100 poser.  
10 poser

**5. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Hester.

**6. INDIKASJONER****7. BRUKSMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI**

Administreres med mat.  
Les pakningsvedlegget før bruk

**8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid  
Slakt: 3 dager.  
Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER OM NØDVENDIG**

Hver pose inneholder en dose for en hest som veier mellom 500 - 600 kg. Dosen må ikke deles opp i mindre doser.

**10. UTLØPSDATO**

Utløpsdato:

**11. OPPBEVARINGSBETINGELSER****12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR FJERNING AV UBRUKTE PREPARATER OG EVENTUELLE AVFALLSTOFFER**

Destruksjon: les pakningsvedlegget.

**13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNINGER MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK**

Til dyr. Reseptpliktig.

**14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

**15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

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

**16. MARKEDSFØRINGSTILLATELESNUMMER (NUMRE)**

EU/2/07/078/021, 100 poser.  
EU/2/07/078/026, 10 poser

**17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Batch:

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMÅ INDRE PAKNINGER****Pose****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 330 mg, granulat til hest.  
meloksikam.

**2. MENGDEN AV VIRKESTOFF (ER)**

Meloksikam 330 mg.

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER****4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Administreres med mat.

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Tilbakeholdelsestid

Slakt: 3 dager.

Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

**6. PRODUKSJONSNUMMER**

Lot.

**7. UTLØPSDATO**

EXP {måned/år}.

**8. TEKSTEN “TIL DYR”**

Til dyr.

**OPPLYSNINGER, SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE****Pappeske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt  
meloksikam

**2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam 0,5 mg/ml

**3. LEGEMIDDELFORM**

Mikstur, suspensjon

**4. PAKNINGSSTØRRELSE**

3 ml  
5 ml  
10 ml  
15 ml

**5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)**

Katt

**6. INDIKASJON(ER)****7. BRUKNMÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Rystes godt før bruk.  
Gis i munnen.  
Les pakningsvedlegget før bruk.

**8. TILBAKEHOLDELESTID(ER)****9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **10. UTLØPSDATO**

EXP {måned/år}

3 ml:	Etter anbrudd brukes innen: 14 døgn
5 ml:	Etter anbrudd brukes innen: 14 døgn
10 ml:	Etter anbrudd brukes innen: 6 måneder
15 ml:	Etter anbrudd brukes innen: 6 måneder

## **11. OPPBEVARINGSBETINGELSER**

## **12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Les pakningsvedlegget før bruk.

## **13. TEKSTEN ”TIL DYR” OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT**

Til dyr. Reseptpliktig.

## **14. TEKSTEN “OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN”**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

## **15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE**

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

## **16. MARKEDSFØRINGSTILLATESNUMMER(-NUMRE)**

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

## **17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSNUMMER**

Lot {nummer}

**MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ SMAÅ INDRE PAKNINGER****Flaske****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt  
meloksikam

**2. MENGDEN AV VIRKESTOFF(ER)**

Meloksikam      0,5 mg/ml

**3. PAKNINGSSTØRRELSE ANGITT SOM VEKT, VOLUM ELLER ANTALL DOSER**

3 ml  
5 ml  
10 ml  
15 ml

**4. ADMINISTRASJONSVEI(ER)**

Gis i munnen.

**5. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)****6. PRODUKSJONSUMMER**

Lot {nummer}

**7. UTLØPSDATO**

EXP {måned/år}

**8. TEKSTEN "TIL DÝR"**

Til dyr.

## **B. PAKNINGSVEDLEGG**

## Pakningsvedlegg

Rheumocam 1,5 mg/ml mikstur, suspensjon for hund

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN OG TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea, Co. Galway

Irland

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1.5 mg/ml mikstur, suspensjon til hund

### **3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)**

1 ml inneholder: Meloksikam 1,5mg

Natriumbenzoat 5 mg

### **4. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hunder.

### **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke gis til direkte eller diegivende tisper.

Skal ikke gis til dyr som har lidelser i mage-tarmsystemet, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke gis til valper yngre enn 6 uker.

### **6. BIVIRKNINGER**

Typiske bivirkninger av ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som tap av appetitt, oppkast, diaré, blod i avføringen, letargi og nyresvikt er rapportert i enkelte tilfeller. I svært sjeldne tilfeller er blodig diaré, blodig oppkast, magesår og forhøyede leverenzymer rapportert. Disse bivirkningene oppstår vanligvis i løpet av denne første behandlingsuken, og er i de fleste tilfellene forbigående og forsvinner etter avslutning av behandlingen. Bivirkningene kan i meget sjeldne tilfelle være alvorlig eller livstruende.

Hvis bivirkninger opptrer, skal behandling avbrytes og veterinær kontaktes. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

### **7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hunder

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE**

Rystes godt før bruk.

Gis blandet i fôr.

Unngå forurensning av innholdet ved håndtering

Behandlingen innledes med en enkeldose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt første dag. Behandlingen fortsetter med en oral vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt én gang daglig (24 timers intervall).

Miksturen kan gis ved å bruke den målesprøyten som ligger i pakningen. Sprøyten har en skala som tilsvarer den mengde som skal gis.

Denne tabellen angir det volum som skal gis avhengig av hundens vekt:

Hundens vekt (kg)	Vedlikeholdsdose (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

Første behandlingsdag gis to ganger vedlikeholdsdosene.

Klinisk effekt vil normalt kunne observeres etter 3-4 dagers behandling. Behandlingen bør avbrytes etter senest 10 dagers behandling hvis det ikke oppnås klinisk bedring.

### **Vennligst følg disse trinnene:**

Trinn 1. Før du bruker Rheumocam for aller første gang, påse at du har flasken, den runde plastinnsatsen<sup>(1)</sup> og sprøyte



Trinn 2<sup>(1)</sup>. Plasser den runde plastinnsatsen inn i halsen på flasken, og trykk ned inntil den er sikkert på plass. Når den er på plass trenger ikke innsatsen å bli fjernet



Trinn 3. Sett korken på flasken og rist den godt. Ta av korken og fest doseringssprøyten til flasken ved å skyve enden forsiktig inn i hullet



Trinn 4. Snu flasken med sprøyten på plass på hodet og langsomt trekk stempelet til ønsket dose er tydelig



Trinn 5. Snu flasken / sprøyten riktig vei og med en vridningsbevegelse skill sprøyten fra flasken.



Trinn 6. Skyv stempelet inn til alt innholdet i sprøyten er tømt ut på maten.



(1) Ikke aktuelt hvis den runde plastinnsatsen allerede er installert.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Nøyaktig dosering er viktig og må gis spesiell oppmerksomhet. Vær nøyne med å følge veterinærrens anvisninger.

## **10. TILBAKEHOLDELESTID(ER)**

Ikke relevant.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

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

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

Hvis det oppstår bivirkninger skal behandlingen stoppes og veterinær kontaktes.

Ungå bruk hos hunder som er dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive da det er potensiell risiko for nyretoksisitet. Preparatet til hund skal ikke brukes til katt da det ikke er registrert for bruk til katt. Til Katter skal Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt, brukes.

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om proteinbindingen og således lede til toksiske effekter. Rheumocam skal ikke gis samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med Rheumocam påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av de farmakokinetiske egenskapene for de veterinærpreparatene som er anvendt tidligere.

Ved overdosering skal symptomatisk behandling initieres.

Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

## **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SISTE GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Reseptpliktig

15, 42, 100 eller 200 ml flaske med to måle sprøyter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Република България**

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

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland

**Eesti**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Ελλάδα**

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ ΑΕ  
Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β  
15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 210 6910311  
e-mail: info@candidagro.gr

**España**

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

**France**

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

**Lietuva**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Magyarország**

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

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
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

**Polska**

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

**Portugal**

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

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**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  
Cyprus

**Latvija**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**România**

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

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o  
registrácii:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

## **PAKNINGSVEDLEGG**

Rheumocam 1 mg tyggetabletter til hund  
Rheumocam 2,5 mg tyggetabletter til hund

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN SAMT PÅ TILVIRKER, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

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

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 1 mg tyggetabletter til hund.  
Rheumocam 2,5 mg tyggetabletter til hund

### **3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFOG HJELPESTOFF(ER)**

Hver tyggetablett inneholder:

#### **Virkestoff:**

Meloksikam 1 mg  
Meloksikam 2,5 mg

### **4. INDIKASJON**

Lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hunder.

### **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes til direkte og diegivende dyr.

Må ikke brukes til dyr som har lidelser i mage-tarmsystemet, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes til hunder yngre enn 6 uker eller under 4 kg kroppsvekt.

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

### **6. BIVIRKNINGER**

Typiske bivirkninger av NSAIDs som tap av appetitt, oppkast, diaré, blod i avføringen, nedstemhet og nyresvikt er rapportert i enkelte tilfeller. I svært sjeldne tilfeller er blodig diaré, blodig oppkast, magesår og forhøyede leverenzymer rapportert. Disse bivirkningene oppstår vanligvis i løpet av den første behandlingsuken, er i de fleste tilfellene forbstående og forsvinner etter avslutning av behandlingen. Bivirkningene kan i meget sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende.

Hvis bivirkninger oppstår skal behandling avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

## **7. DYREART(ER) SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hund.

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG MÅTE**

Behandlingen innledes med en enkeltdose på 0,2 mg meloksikam/kg kroppsvekt første dag. Behandlingen fortsetter med en oral vedlikeholdsdose på 0,1 mg meloksikam/kg kroppsvekt én gang daglig (24 timers intervall).

Hver tyggetablett inneholder 1 mg eller 2,5 mg meloksikam som tilsvarer daglig vedlikeholdsdose for henholdsvis 10 kg eller 25 kg kroppsvekt hund.

Hver tablett kan deles i to for nøyaktig dosering i henhold til dyrets kroppsvekt. Rheumocam tyggetabletter kan gis med eller uten før. Tablettene er tilsatt smak og de fleste hunder spiser tablettene frivillig.

Skjema for vedlikeholdsdosering:

Kroppsvekt (kg)	Antall tyggetabletter		mg/kg
	1 mg	2,5 mg	
4,0-7,0	½		0,13-0,1
7,1-10,0	1		0,14-0,1
10,1-15,0	1½		0,15-0,1
15,1-20,0	2		0,13-0,1
20,1-25,0		1	0,12-0,1
25,1-35,0		1½	0,15-0,1
35,1-50,0		2	0,14-0,1

Bruk av Rheumocam mikstur til hund kan vurderes for en mer presis dosering. Til hund under 4 kg, anbefales Rheumocam mikstur til hund.

Klinisk respons sees normalt i løpet av 3-4 dager. Behandlingen bør avbrytes etter senest 10 dager hvis det ikke oppnås klinisk bedring.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Kroppsvekt må fastsettes så nøyaktig som mulig for å sikre korrekt dosering, og for å unngå under, - eller overdosering.

## **10. TILBAKEHOLDELESTID**

Ikke relevant.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken etter EXP.

Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Hvis bivirkninger oppstår skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Bruk ved drektighet eller diegiving

Se Kontraindikasjoner

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om proteinbindingen og således føre til toksiske effekter. Rheumocam skal ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med meloksikam påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakokinetikken for de produktene som er anvendt tidligere.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdosering skal symptomatisk behandling initieres

## **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

## **15. ANDRE OPPLYSNINGER**

### **Pakningsstørrelser:**

20 tabletter

100 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette legemidlet bes henvendelser rettet til den lokale representant for innehaver av markedsføringstillatelse:

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**България**

ASKLEP-PHARMA LIMITED,  
Shop No 3 & 4  
bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí  
o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland

**Eesti**

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

**Ελλάδα**

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ ΑΕ  
Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β  
15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 210 6910311  
e-mail: [info@candilagro.gr](mailto:info@candilagro.gr)

**España**

Fatrol Ibérica S.L.  
Constitución 1. P.B. 3  
08960 Sant Just Desvern.  
Barcelona (ESPAÑA)

**France**

DÔMES PHARMA FR –  
57 Rue des Bardines –

**Lietuva**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: 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  
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**

Przedstawiciel lokalny:  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel/fax: +48 22 833 31 77, +48 22 832 10 36

**Portugal**

MEDINFAR- SOROLÓGICO- PRODUTOS  
E EQUIPAMENTOS, S.A.

63370 LEMPDES – FRANCE

Rua Henrique Paiva Couceiro, 27  
Venda Nova , 2704-006 Amadora  
Portugal

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

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

**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  
Tel: + 353 91 841788

**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

**Slovenská republika**

Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o registrácii:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

## **Pakningsvedlegg**

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon til hest.

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN OG TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea, Co. Galway

Irland

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon til hest.

Meloksikam

### **3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)**

En ml inneholder:

Meloksikam 15 mg.

Natriumbenzoat 5 mg.

### **4. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hest.

### **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke gis til drektige eller lakterende hopper.

Skal ikke gis til dyr som har lidelser i mage-tarmsystemet, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke gis til hester yngre enn 6 uker.

### **6. BIVIRKNINGER**

Isolerte tilfeller av bivirkninger vanligvis assosiert med ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) ble observert i kliniske studier (svak elveblest, diaré). Symptomer var reversible.

I svært sjeldne tilfeller er tap av appetitt, letargi, imagesmerter og tykktarmsbetennelse.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødlig).

Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)

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

## **7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hest

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE**

Miksturen gis med en dose på 0,6 mg/kg kroppsvekt én gang daglig inntil 14 dager. Dette tilsvarer 1 ml Rheumocam per 25 kg kroppsvekt hest. For eksempel skal en hest som veier 400 kg ha 16 ml Rheumocam, en hest som veier 500 kg skal ha 20 ml Rheumocam, og en hest som veier 600 kg skal ha 24 ml Rheumocam.

Rystes godt før bruk. Preparatet skal enten blandes med føret eller gis direkte i munnen. Hvis preparatet blandes i føret, skal det gis i en liten del av føret før fôring.

Suspensjonen gis med doseringssprøyten som er vedlagt pakningen. Doseringssprøyten plasseres på flasken og har en 2 ml-skala.

Unngå kontaminering under bruk.

### **Vennligst følg disse trinnene:**

Trinn 1. Før du bruker Rheumocam for aller første gang, påse at du har flasken, den runde plastinnsatsen og sprøyte



Trinn 2. Plasser den runde plastinnsatsen inn i halsen på flasken, og trykk ned inntil den er sikkert på plass. Når den er på plass trenger ikke innsatsen å bli fjernet



Trinn 3. Sett korken på flasken og rist den godt. Ta av korken og fest doseringssprøyten til flasken ved å skyve enden forsiktig inn i hullet



Trinn 4. Snu flasken med sprøyten på plass på hodet og langsomt trekk stempelet til ønsket dose er tydelig



## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Ikke aktuelt

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Slakt: 3 dager

Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Etter administrasjon av preparatet, lukk flasken med korken, vask doseringssprøyten med varmt vann og la den tørke.

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

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 3 måneder.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Hvis det oppstår bivirkninger, skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk hos hester som er dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive, da det er potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Bruk under drektighet og laktasjon

Se punkt 5 Kontraindikasjoner

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Produktet skal ikke gis samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler, eller med antikoagulantia.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdosering skal symptomatisk behandling initieres.

## **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SISTE GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Reseptpliktig

100 eller 250 ml flaske med en doseringssprøye

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

**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  
Tel: + 353 91 841788

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

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

**Deutschland**

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

**Eesti**

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

**Ελλάδα**

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

**España**

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

**France**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France

**Lietuva**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
[E: info.vet@kela.health](mailto:E: info.vet@kela.health)

**Magyarország**

Alpha-Vet  
1194 Budapest,  
Hofherr A. u. 42.

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
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**

ScanVet informasjonskontor  
Postboks 3050 Alexander Kiellands Plass  
0132 Oslo  
Tlf: +47 2269 0737

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**Polska**

Przedstawiciel lokalny:  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel/fax: +48 22 833 31 77, +48 22 832 10 36

**Portugal**

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

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lyngálsí 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

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

**România**

Distribuit de  
Orion Pharma România srl  
B-dul T. Vladimirescu nr 22,  
Bucureşti, 050883  
Tel: +40 31845 1646

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY  
PB 27, FI-13721 PAROLA

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

## **PAKNINGSVEDLEGG**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning for storfe, gris og hest

### **1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

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

og

Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederland

og

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

### **2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 20 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe, gris og hest.

Meloksikam

### **3. DEKLARASJON AV AKTIV(AKTIVE) VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFFER**

En ml inneholder:

Meloksikam 20 mg

Etanol (96 %) 159,8 mg

Klar, gul injeksjonsvæske.

### **4. INDIKASJONER**

#### **Storfe:**

Til bruk ved akutt luftveisinfeksjon sammen med passende antibiotikabehandling for å redusere kliniske symptomer hos storfe.

Til bruk ved diaré sammen med oral rehydreringsbehandling for å redusere kliniske symptomer hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.

Som supplerende behandling ved akutt mastitt, sammen med antibiotikabehandling.

#### **Gris:**

Til bruk ved ikke-infeksiøs lidelser i bevegelsesapparatet for å redusere symptomer på halthet og inflamasjon. Som tilleggsbehandling ved puerperal sepsis og toksemi (mastitt-metritt-agalaktis-syndromet) sammen med passende antibiotikabehandling.

#### **Hest:**

Til bruk ved lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet.

Til bruk ved lindring av smerte i forbindelse med kolikk hos hest.

## **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

Skal ikke brukes til drektige og diegivende hopper.

Skal ikke brukes på dyr som lider av blødningsforstyrrelser, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon eller der det er påvist ulcerogene gastrointestinale lesjoner.

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

Ved behandling av diaré hos storfe, skal ikke preparatet brukes til dyr som er under én uke gamle.

## **6. BIVIRKNINGER**

Subkutan, intramuskulær så vel som intravenøs administrasjon hos storfe og gris tolereres godt; kun en lett, forbigående hevelse ved injeksjonsstedet ble observert etter subkutan administrasjon hos mindre enn 10 % av storfe som ble behandlet i kliniske studier.

Hos hest kan en forbigående hevelse på injeksjonsstedet forekomme, men går tilbake av seg selv.

I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner forekomme. Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

## **7. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Storfe, gris og hest

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG MÅTE**

### **Storfe:**

0,5 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 2,5 ml/100 kg) som subkutan eller intravenøs enkeltinjeksjon sammen med passende antibiotikabehandling eller oral rehydreringsbehandling, i henhold til aktuell indikasjon.

### **Gris:**

0,4 mg meloksikam /kg kroppsvekt (dvs. 2,0 ml/100 kg kroppsvekt) som en intramuskulær enkeltinjeksjon sammen med passende antibiotikabehandling. Ved behov kan ytterligere en injeksjon meloksikam administreres etter 24 timer.

### **Hest:**

0,6 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 3,0 ml/100 kg kroppsvekt) som en intravenøs enkeltinjeksjon. Ved bruk til lindring av inflamasjon og smerte i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet kan

Rheumocam 15 mg/ml mikstur, suspensjon brukes til å forlenge behandlingen ved å gi en dosering på 0,6 mg meloksikam/kg kropsvikt 24 timer etter injeksjonen.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Unngå kontaminering under bruk.

Maksimalt antall perforinger av flaskepropren er for 20 ml, 50 ml og 100 ml flaskene 14 ganger, og for 250 ml 20 ganger.

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

**Storfe:** Slakt: 15 dager Melk: 5 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

**Hest:** Slakt: 5 dager

Preparatet er ikke godkjent til hester som produserer melk til konsum.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

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

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk på svært dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr som trenger parenteral rehydrering, da det kan foreligge fare for nyretoksisitet.

I tilfelle av utilstrekkelig smertelindring ved behandling av kolikk hos hest, bør diagnosen revurderes da det kan være behov for kirurgisk inngrep.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer som er overfølsomme for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Bruk ved drektighet og diegiving

Storfe og gris: Kan brukes ved drektighet og diegiving.

Hest: se punkt 5, Kontraindikasjoner.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Må ikke administreres samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, eller sammen med antikoagulasjonsmidler.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdose skal det gis symptomatisk behandling.

**13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKTE  
LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

**14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

**15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Pappkartong med 1 fargeløset injeksjonshetteglass som hver innholder 20 ml, 50 ml, 100 ml eller 250 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen

**België/Belgique/Belgien**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France

**Република България**

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

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Danmark**

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

**Deutschland**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France

**Eesti**

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

**Ελλάδα**

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ Α.Ε.  
Λεωφ. Κύμης &  
Ηλέκτρας 4β  
15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 210 6910311

**España**

Laboratorios e Industrias Iven, S.A.  
C/ Luis I, 56-58  
28031 – Madrid

**Lietuva**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

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

**Nederland**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France

**Norge**

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

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**Polska**

Przedstawiciel lokalny:  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel/fax: +48 22 833 31 77, +48 22 832 10 36

**France**

Audevard Laboratoires  
37-39 rue de Neuilly,  
92110 Clichy  
France

**Hrvatska**

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

**Ireland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
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)

**Κύπρος**

VTN Veterinary and Pharmacy Ltd.  
PO Box 23886  
CY1687  
Nicosia

**Latvija**

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

**Portugal**

NePhar - Farma, Lda  
R. Francisco Lyon de Castro, 28  
2725-397 Mem Martins

**România**

Distribuit de  
Orion Pharma România srl  
B-dul T. Vladimirescu nr 22,  
Bucureşti, 050883  
Tel: +40 31845 1646

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

Miestny zástupca držiteľa rozhodnutia o  
registrácii:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.sk](mailto:orion@orionpharma.sk)

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

**PAKNINGSVEDLEGG**  
Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til hund og katt

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

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

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

og

Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederland

og

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

**2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

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

**3. DEKLARASJON AV AKTIV(AKTIVE) VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFFER**

En ml inneholder:

Meloksikam 5 mg

Etanol (96 %) 159,8 mg

Klar, gul oppløsning.

**4. INDIKASJONER**

Hund:

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

Katt:

Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterektomi og mindre bløtdelskirurgiske inngrep.

**5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes på dyr med gastrointestinale lidelser som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke brukes til dyr yngre enn 6 uker eller til katter under 2 kg.

## **6. BIVIRKNINGER**

Typiske bivirkninger av ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) som tap av matlyst, oppkast, diaré, fekal okkult blod, sløvhet og nyresvikt har tidvis blitt rapportert. I svært sjeldne tilfeller har forhøyede leverenzymer blitt rapportert.

Hos er det i svært sjeldne tilfeller blitt rapportert blodig diaré, blodig oppkast og gastrointestinal ulceraasjon.

Opptrer disse bivirkningene vanligvis i løpet av den første behandlingsuken, er i de fleste tilfellene forbigående, og forsvinner etter seponering av behandlingen. Bivirkningene kan i meget sjeldne tilfeller være alvorlige eller livstruende.

I svært sjeldne tilfeller kan anafylaktiske reaksjoner forekomme. Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

## **7. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hund og katt

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG MÅTE**

### **Dosering for hver dyreart**

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

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

### **Tilførselsveier og måter**

#### Hund:

Lidelser i bevegelsesapparatet: subkutan engangsdose.

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

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

#### Katt:

Reduksjon av postoperative smerter etter ovariehysterektomi og mindre bløtdelskirurgiske inngrep: subkutan engangsdose som gis før kirurgi, f.eks. ved innledning av anestesi.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

En bør være spesielt nøyaktig med dosering.

Ungå kontaminering under bruk.

Maksimalt antall perforinger av flaskepropren er 42 for alle presentasjoner

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Ikke relevant.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevar hetteglasset i ytteremballasjen.

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

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje: 28 dager.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Må ikke brukes til dyr som er dehydrerte, har minsket blodvolum eller har for lavt blodtrykk, da det foreligger potensiell fare for nyretoksisitet.

Under anestesi bør overvåking og væsketerapi anses som standard praksis.

Meloksikam eller andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs), skal ikke gis til katt som oral oppfølgingsterapi da sikker dosering for slik behandling ikke er klarlagt.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer som er overfølsomme for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Bruk ved drektighet og diegiving

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende dyr.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulanter, aminoglykosidantibiotika og stoffer med høy proteinbinding kan konkurrere om binding og dermed gi toksisk effekt. Rheumocam må ikke tilføres sammen med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Samtidig administrering av potensielt nefrotoksiske legemidler bør unngås. Hos dyr med økt risiko ved anestesi (f.eks. eldre dyr), bør intravenøs eller subkutan væsketerapi under anestesi vurderes. Når anestetika og NSAID administreres samtidig kan det ikke utelukkes en risiko for påvirkning av nyrefunksjonen.

Tidligere behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger. Derfor anbefales en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med preparatet påbegynnes. Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakologien for de produktene som er anvendt tidligere.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdose skal det gis symptomatisk behandling.

## **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKTE LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

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

Hvert hetteglass er lukket med en bromobutyl-gummipropp og forseglet med en aluminiumshette.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Република България**

ASKLEP-PHARMA LIMITED,  
Shop No 3 & 4  
bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

**Česká republika**

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

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland

**Eesti**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Ελλάδα**

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ ΑΕ  
Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β  
15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 210 6910311  
e-mail: [info@candilagro.gr](mailto:info@candilagro.gr)

**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  
Tel: + 353 91 841788

**Lietuva**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Magyarország**

Alpha-Vet  
1194 Budapest,  
Hofherr A. u. 42.

**Malta**

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

**Portugal**

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

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**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**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**România**

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

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

**PAKNINGSVEDLEGG**  
Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.

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

Innehaver av markedsføringstillatelse

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

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

og

Eurovet Animal Health B.V. Handelsweg 25, 5531 AE Bladel, Nederland

og

Labiana Life Sciences, S.A., C/ Venus, 26, Pol. Ind. Can Parellada, Tarrasa, 08228 Barcelona

**2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til storfe og gris.

Meloksikam

**3. DEKLARASJON AV AKTIV(AKTIVE) VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFFER**

En ml inneholder:

Meloksikam 5 mg

Etanol (96%) 159,8 mg

Klar, gul oppløsning.

**4. INDIKASJONER**

**Storfe:**

Til bruk ved akutt luftveisinfeksjon sammen med passende antibiotikabehandling for å redusere kliniske symptomer hos storfe.

Til bruk ved diaré sammen med oral rehydreringsbehandling for å redusere kliniske symptomer hos kalver eldre enn én uke og ikke-lakterende ungdyr.

**Gris:**

Til bruk ved ikke-infeksiøse lidelser i bevegelsesapparatet for å redusere symptomer på halthet og inflammasjon.

Til lindring av post-operative smerter i forbindelse med mindre, invasiv bløtvevskirugi, som kastrasjon.

## **5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes på dyr som lider av blødningsforstyrrelser, svekket lever-, hjerte eller nyrefunksjon eller der det er påvist ulcerogene gastrointestinale lesjoner.

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

Ved behandling av diaré hos storfe, skal ikke preparatet brukes til dyr som er under én uke gamle.

Skal ikke administreres til griser mindre enn 2 dager gamle.

## **6. BIVIRKNINGER**

Subkutan, intramuskulær så vel som intravenøs administrasjon tolereres godt; kun en lett, forbigående hevelse ved injeksjonsstedet ble observert etter subkutan administrasjon hos mindre enn 10 % av storfe som ble behandlet i kliniske studier.

Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødlig).

Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk. Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

## **7. DYREART SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Storfe (kalver og ungdyr) og gris

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG MÅTE**

**Storfe:**

En enkeltinjeksjon, subkutan eller intravenøs, med en dose på 0,5 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 10 ml/100 kg kroppsvekt) sammen med antibiotikabehandling eller oral rehydreringsbehandling, i henhold til aktuell indikasjon.

**Gris:**

Lidelser i bevegelsesapparatet:

En intramuskulær enkeltinjeksjon, med en dose på 0,4 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 2,0 ml/25kg kroppsvekt). Ved behov kan ytterligere en injeksjon meloksikam administreres etter 24 timer.

Reduksjon av postoperative smerer:

En intramuskulær enkeltinjeksjon, med en dose på 0,4 mg meloksikam/kg kroppsvekt (dvs. 0,4 ml/5kg kroppsvekt) før operasjon.

Det er veldig viktig å dosere nøyaktig og bruke en passende injeksjonsspøye samt måle kroppsvekten nøyte.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Unngå kontaminering under bruk.

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

**Storfe:** Slakt: 15 dager

**Gris:** Slakt: 5 dager

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser

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

Holdbarhet etter første gangs åpning av beholderen: 28 dager.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

Behandling av griser med Rheumocam før kastrasjon reduserer postoperative smerter. For å oppnå smertelindring under operasjon er behandling med passende anestesi/sedativ nødvendig.

For å oppnå best mulig post-operativ smertelindring, bør Rheumocam administreres 30 minutter før kirurgisk inngrep.

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Unngå bruk på svært dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr som trenger parenteral rehydrering, da det kan foreligge fare for nyretoksisitet.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Utilsiktet egeninjeksjon kan gi smerter. Personer som er overfølsomme for ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Bruk ved drektighet og diegiving

**Storfe:** Kan brukes ved drektighet.

**Gris:** Kan brukes ved drektighet og diegiving.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Må ikke administreres samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler eller sammen med antikoagulasjonsmidler.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdose skal det gis symptomatisk behandling.

## **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKTE LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

## **14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

## **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Pappkartong med ett fargeløst hetteglass som innholder enten 20 ml, 50 ml eller 100 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen

**België/Belgique/Belgien**

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

**Република България**

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

**Česká republika**

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

**Danmark**

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

**Deutschland**

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

**Eesti**

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

**Ελλάδα**

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

**España**

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

**France**

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

**Lietuva**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

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

**Magyarország**

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

**Malta**

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

**Nederland**

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

**Norge**

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

**Österreich**

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

**Polska**

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

**Portugal**

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

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

Icepharma hf,  
Lynghálsi 13,  
110 Reykjavík  
Iceland

**Italia**

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

**Κύπρος**

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

**Latvija**

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

**România**

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

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

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

**Sverige**

Omnidea AB  
Kaptensgatan 12  
SE-114 57 Stockholm

**United Kingdom (Northern Ireland)**

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

**PAKNINGSVEDLEGG FOR:**  
Rheumocam 330 mg, granulat til hest.

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN  
OG TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea, Co. Galway

Irland

**2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 330 mg, granulat til hest.

Meloksikam.

**3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)**

Hver pose inneholder : Meloksikam 330 mg.

Blek-gule granulater.

**4. INDIKASJONER**

Lindring av inflamasjon og smerter i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos hest som veier mellom 500 og 600 kg.

**5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke gis til direkte eller lakterende hopper.

Skal ikke gis til dyr som har lidelser i mage-tarmsystemet, som irritasjon og blødninger, svekket lever-, hjerte- eller nyrefunksjon og blødningsforstyrrelser.

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

Skal ikke brukes til hester yngre enn 6 uker.

**6. BIVIRKNINGER**

Isolerte tilfeller av bivirkninger vanligvis assosiert med ikke-steroide antiinflammatoriske midler (NSAIDs) ble observert i kliniske studier (svak elveblest, diaré). Symptomer var reversible.

I svært sjeldne tilfeller har tap av appetitt, letargi, magesmerter og tykktarmsbetennelse blitt rapportert. Anafylaktiske reaksjoner forekommer svært sjeldent, men kan ha et alvorlig forløp (inkludert dødelig). Anafylaktiske reaksjoner behandles symptomatisk.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis bivirkninger oppstår skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Hvis du legger merke til noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

## **7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Hester.

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE**

Administreres med mat.

Preparatet skal blandes med føret med en dosering på 0,6 mg/kg kroppsvekt én gang daglig i inntil 14 dager. Produktet bør tilsettes til 250 g müslifôr, før fôring.

Hver pose inneholder en dose for en hest som veier mellom 500 og 600 kg og dosen må ikke deles opp i mindre doser.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Unngå kontaminering under bruk.

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Slakt: 3 dager.

Preparatet er ikke godkjent for lakterende dyr som produserer melk til konsum.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og posen etter EXP. Holdbarhet etter innblanding i müslifôr: bruk umiddelbart.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

### Spesielle forholdsregler for bruk til dyr

Ungå bruk hos hester som er dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive, da det er potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

For å minimere risikoen for intoleranse, bør produktet blandes inn i müslifôr.

Dette produktet er kun til bruk hos hester som veier mellom 500 og 600 kg.

### Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr

Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs bør unngå kontakt med veterinærpreparatet.

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

### Drektighet og diegiving

Skal ikke gis til drektige eller lakterende hopper.

### Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Produktet skal ikke gis samtidig med glukokortikosteroider, andre ikke-steroide antiinflammatoriske midler, eller med antikoagulantia.

### Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter)

Ved overdosering skal symptomatisk behandling initieres.

#### Uforlikeligheter

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

### **13. SPESIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

### **14. DATO FOR SISTE GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

### **15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Pakningsstørrelse: 10, 100 poser.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen

**België/Belgique/Belgien**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Република България**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Česká republika**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Deutschland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Eesti**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Ελλάδα**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**España**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

**Lietuva**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Magyarország**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Malta**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Nederland**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Norge**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Österreich**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Polska**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**France**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Portugal**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél/Tel: +353 91 841788

**Hrvatska**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**România**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

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

**Slovenija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Ísland**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Slovenská republika**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Italia**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Suomi/Finland**  
Vet Medic Animal Health Oy  
PL 27  
FI-13721 Parola

**Kύπρος**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**Sverige**  
VM Pharma AB  
Box 45010  
SE-104 30 Stockholm

**Latvija**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**United Kingdom (Northern Ireland)**  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tel: + 353 91 841788

**PAKNINGSVEDLEGG:**  
**Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt**

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT  
PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER  
FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:  
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Ireland

**2. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt  
meloksikam

**3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)**

En ml inneholder:

**Virkestoff:**

Meloksikam      0,5 mg

**Hjelpestoff:**

Natriumbenzoat    1,5 mg

Jevn, lysegul suspensjon.

**4. INDIKASJON(ER)**

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

Lindring av smerte og inflamasjon i forbindelse med akutte og kroniske lidelser i bevegelsesapparatet hos katt.

**5. KONTRAINDIKASJONER**

Skal ikke brukes til direkte og dierende dyr.

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

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

Skal ikke brukes til katter yngre enn 6 uker.

**6. BIVIRKNINGER**

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

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

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

Hvis bivirkninger opptrer skal behandlingen avbrytes og veterinær kontaktes.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1, men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

## **7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)**

Katt.

## **8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE**

Gis i munnen.

### Postoperativ smerte og inflammasjon etter kirurgisk inngrep:

Behandlingen innledes med Rheumocam 5 mg/ml injeksjonsvæske, oppløsning til katt. Fortsett behandlingen 24 timer senere med Rheumocam 0,5 mg/ml mikstur, suspensjon til katt med en dose på 0,05 mg meloksikam/kg kroppsvekt. Slik oppfølgende oral behandling gis én gang daglig (med 24 timers intervall) i opptil fire dager.

### Akutt lidelse i bevegelsesapparatet:

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

### Kroniske lidelser i bevegelsesapparatet:

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

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

### Tilførselsveier og måte:

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

Doseringssprøyten passer til dråpeanordningen på flasken og er forsynt med en kg-kroppsvekt-skala som tilsvarer en dose på 0,05 mg meloksikam/kg kroppsvekt (vedlikeholdsdose). Derfor er det nødvendig å innlede behandling av kroniske lidelser i bevegelsesapparatet med det dobbelte av vedlikeholdsdosene som engangsdose første dag.

Den første dagen gis det som innledende behandling av akutte lidelser i bevelsesapparatet, firedobbel vedlikholdsdose.

## **9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Det bør utvises særlig forsiktighet i forbindelse med doseringsnøyaktigheten.

Den anbefalte dosen må ikke overskrides.

Dyrlegens anvisninger bør følges nøye.

Unngå kontaminering under bruk.

## **10. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**

Ikke relevant.

## **11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

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

Holdbarhet etter anbrudd av indre emballasje:

3 ml og 5 ml flasker: 14 døgn.

10 ml og 15 ml flasker: 6 måneder.

## **12. SPESIELLE ADVARSLER**

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Ungå bruk hos dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da det er en potensiell risiko for nyretoksisitet.

Postoperativ smerte og inflammasjon etter kirurgisk inngrep:

Ved behov for ytterligere smertelindring bør annen smerteterapi vurderes.

Kroniske smerter i bevegelsesapparatet:

Responsen på langtidsbehandling bør overvåkes regelmessig av veterinær.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

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

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

Drektighet og diegivning:

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt.

Se avsnitt «Kontraindikasjoner».

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Andre NSAIDs, diureтика, antikoagulantia, aminoglykosidantibiotika og substanser med høy proteinbinding kan konkurrere om bindingen og således føre til toksiske effekter.

Rheumocam skal ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider.

Samtidig administrasjon av potensielle nefrotoksiske veterinærpreparater bør unngås.

Tidlige behandling med antiinflammatoriske substanser kan gi ytterligere eller forsterkede bivirkninger og det kreves derfor en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med veterinærpreparatet påbegynnes.

Varigheten av den behandlingsfrie perioden er også avhengig av farmakologien for de preparatene som er anvendt tidligere.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

Meloksikam har en smal terapeutisk sikkerhetsmargin hos katt og kliniske tegn på overdosering kan sees ved relativt små doser.

Ved eventuell overdose kan bivirkninger beskrevet i avsnitt «Bivirkninger» bli alvorligere og fremkomme hyppigere. Ved overdose skal symptomatisk behandling initieres.

**Uforlikeligheter:**

Da det ikke foreligger forlikelighetsstudier, bør dette veterinærpreparatet ikke blandes med andre veterinærpreparater.

**13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL,  
RESTER OG EMBALLASJE**

Legemidler må ikke slippes ut med avløpsvann eller kastes i husholdningsavfall.

Spør veterinæren hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

**14. DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG**

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

**15. YTTERLIGERE INFORMASJON**

Pakningsstørrelser: 3 ml, 5 ml, 10 ml eller 15 ml flaske med en doseringssprøye.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

**Local representatives for Rheumocam 0.5 mg/ml oral suspension for cats:**

**België/Belgique/Belgien**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Lietuva**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Република България**

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

**Luxembourg/Luxemburg**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Česká republika**

Místní zástupce držitele rozhodnutí o registraci:  
Orion Pharma s.r.o.  
[orion@orionpharma.cz](mailto:orion@orionpharma.cz)

**Magyarország**

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

**Danmark**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Malta**

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

**Deutschland**

Alfavet Tierarzneimittel GmbH  
Leinestr. 32  
24539 Neumünster  
Deutschland

**Nederland**

Kela Veterinaria nv/sa  
T: +32 3 780 63 90  
E: info.vet@kela.health

**Eesti**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Norge**

Biovet ApS  
Kongevejen 66  
DK-3480 Fredensborg

**Ελλάδα**

ΚΑΝΔΗΛΙΔΗ ΑΕ  
Λεωφ. Κύμης & Ηλέκτρας 4β  
15122 Μαρούσι, Αττική, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 210 6910311  
e-mail: info@candidagro.gr

**Österreich**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
4600 Wels  
Austria

**España**

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

**Polska**

Przedstawiciel lokalny:  
Orion Pharma Poland Sp. z o.o.  
ul. Fabryczna 5A,  
00-446 Warszawa  
Tel/fax: +48 22 833 31 77, +48 22 832 10 36

**France**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél: + 353 91 841788

**Hrvatska**

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

**Ireland**

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

**Ísland**

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

**Latvija**

Baltic Agro,  
Ukmerges g. 322  
Vilnius  
Lithuania 12106

**Portugal**

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.  
Loughrea  
Co. Galway  
IE - Ireland  
Tél: + 353 91 841788

**România**

Distribuit de:  
Orion Pharma România srl  
B-dul T. Vladimirescu nr 22,  
Bucureşti, 050883  
Tel: +40 31845 1646

**Slovenija**

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

**Slovenská republika**

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

**Suomi/Finland**

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