

## INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

Inflacam<sup>®</sup> 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde

**1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaberin: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg  
Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Dublin Road, Loughrea, Co. Galway, Ireland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Inflacam 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde

**3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE**

1 ml orale Suspension enthält:

**Wirkstoff:**

Meloxicam 1,5 mg

**Sonstiger Bestandteil:**

Natriumbenzoat (E 211) 5,0 mg

Cremefarbene bis gelblich gefärbte Suspension zum Eingeben.

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Nichtsteroidaler Entzündungshemmer (NSAID) für Hunde.

Zur Behandlung von akuten und chronischen Erkrankungen des Bewegungsapparates, wie z.B. Veränderungen an Wirbelsäule und Bandscheiben, Gelenkerkrankungen, Prellungen, Verstauchungen, Zerrungen, Lahmheiten und schmerzhaften Entzündungsprozessen des Bewegungsapparates allgemein.

## 5. GEGENANZEIGEN

Inflacam 1,5 mg/ml sollte nicht angewendet werden bei:

- bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil;
- säugenden oder trächtigen Hündinnen;
- Tieren mit Herz-, Leber- und klinisch manifesten Nierenstörungen sowie bei Hunden, bei denen die Möglichkeit von Geschwüren im Magen-Darm-Trakt oder Blutungen besteht;
- Tieren mit nachgewiesenen Blutgerinnungsstörungen sowie
- Tieren, die jünger als 6 Wochen alt sind.

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Es ist besonders innerhalb der ersten 5 – 14 Tage der Behandlung mit Appetitlosigkeit, Erbrechen, Durchfall, teerartigem Kot, Teilnahmslosigkeit und Nierenversagen zu rechnen.

Diese Nebenwirkungen sind in den meisten Fällen vorübergehend und klingen nach Abbruch der Behandlung ab, können aber bei Nichtbeachten in einzelnen Fällen auch schwerwiegend oder lebensbedrohlich sein.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Hund

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG





### *Erstbehandlung*

Am ersten Tag der Behandlung einmalig eine Dosis von 0,2 mg Meloxicam pro kg Körpergewicht verabreichen.

### *Erhaltungstherapie*

Für die Weiterbehandlung ab dem 2. Tag einmal täglich 0,1 mg Meloxicam pro kg Körpergewicht oral anwenden (24 Stunden-Intervall). Dieses Dosierungsschema ist auch für die Langzeitbehandlung anzuwenden.

Die Dosierung des zu verabreichenden Volumens erfolgt mit der Dosierspritze.

	<p>Gut schütteln!</p>
	<ol style="list-style-type: none"> <li>1. Die Spritze mit einer drehenden Bewegung auf die Flasche setzen, die Flasche drehen und den Kolben zurückziehen, bis das benötigte Volumen annähernd erreicht ist.</li> <li>2. Das benötigte Volumen dem korrekten Körpergewicht anpassen.</li> </ol>
	<p>Die Flasche wieder absetzen und die Spritze herausziehen.</p>
	<p>Den Inhalt der Spritze dem Futter beifügen.</p>

Die Behandlungsdauer richtet sich nach dem Verlauf der Erkrankung. Eine Besserung erfolgt normalerweise innerhalb von 3 – 4 Tagen. Falls nach 10 Tagen keine Besserung eintritt, soll die Behandlung abgebrochen werden.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Inflacam 1,5 mg/ml ist mit dem Futter oder direkt in das Maul zu verabreichen. Die Verschreibung des Tierarztes ist genau zu beachten und die verschriebene Dosierung ist exakt einzuhalten.

Verunreinigungen von Dosierspritze und verbleibendem Flascheninhalt während der Anwendung sind zu vermeiden. Die Suspension kann mit der beiliegenden Dosierspritze entnommen werden. Die Spritze weist eine Graduierung in kg Körpergewicht auf, die der Erhaltungsdosis von 0,1 mg Meloxicam / kg Körpergewicht entspricht.

Die Suspension vor Anwendung gut schütteln.

## 10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15 °C – 25 °C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 6 Monate

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Während der Behandlung ist für eine ausreichende Flüssigkeitszufuhr zu sorgen. Längere Behandlungen sollten unter Kontrolle des Blutstatus durch den Tierarzt durchgeführt werden. Nicht anwenden bei Tieren mit Flüssigkeitsmangel, vermindertem Blutvolumen und tiefem Blutdruck, da ein mögliches Risiko einer Nierenschädigung besteht.

Dieses Produkt für Hunde sollte nicht bei Katzen angewendet werden, da es für diese Tierart nicht geeignet ist. Bei Katzen sollte das Präparat Inflacam® 0,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Katzen eingesetzt werden, welches für diese Tierart zugelassen ist.

Wie bei allen nichtsteroidalen Entzündungshemmern ist die Behandlung von altersschwachen Tieren mit einem erhöhten Risiko verbunden. Wenn die Anwendung bei solchen Tieren nicht vermieden werden kann, so hat dies unter genauer klinischer Beobachtung zu geschehen.

Beim Auftreten von unerwünschten Wirkungen, sollte die Behandlung abgebrochen und ein Tierarzt aufgesucht werden.

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber nichtsteroidalen Entzündungshemmern sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

### Trächtigkeit und Laktation:

Inflacam 1,5 mg/ml darf während der Trächtigkeit und Laktation nicht angewendet werden.

### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Die Kombination von Inflacam 1,5 mg/ml mit gewissen anderen (Tier-)Arzneimitteln kann zu Vergiftungen führen. Dieses Tierarzneimittel soll nicht zusammen mit anderen Entzündungshemmern (nichtsteroidale Entzündungshemmer oder Glukokortikoide) verabreicht werden. Die gleichzeitige Verabreichung potentiell nierenschädigender Präparate soll vermieden werden.

Eine Vorbehandlung mit entzündungshemmenden Substanzen kann zusätzliche oder verstärkte

Nebenwirkungen hervorrufen, daher soll vor einer Weiterbehandlung mit diesen Mitteln eine behandlungsfreie Zeit von mindestens 24 Stunden eingehalten werden. Bei der Dauer der behandlungsfreien Zeit sollte der Tierarzt die Eigenschaften der zuvor verabreichten Präparate berücksichtigen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Im Falle einer versehentlichen Überdosierung sind durch den Tierarzt die Symptome zu behandeln.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

23.11.2022

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. WEITERE ANGABEN**

Inflacam 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde, Faltschachtel mit Flasche zu 15 ml, inklusive Dosierspritze

Inflacam 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde, Faltschachtel mit Flasche zu 42 ml, inklusive Dosierspritze

Inflacam 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde, Faltschachtel mit Flasche zu 100 ml, inklusive Dosierspritze

Inflacam 1,5 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Hunde, Faltschachtel mit Flasche zu 200 ml, inklusive Dosierspritze

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 62'533

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.