Rheumocam 1 mg

таблетки за дъвчене за кучета. Rheumocam 2,5 mg

таблетки за дъвчене за кучета.

Не е приложима.

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

Притежател на лиценза за употреба и производител отговорен за освобождаване на партидата Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Ireland.

радлазни мерки за животни е при употребата на п

Хора е установана свръхчувствителност към нестасондни претивовъз

трибна на избитали изитант с ветвринарномедицинския пр

Употреба по време на бременност и пактачих

Виж т. 5 Противопоказания.

REFERENCE TO BE A STATE OF THE PROPERTY OF THE

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

Rheumocam 1 mg таблетки за дъвчене за кучета. Rheumocam 2,5 mg таблетки за дъвчене за кучета.

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНАТА СУБСТАНЦИЯ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Един таблетка за дъвчене съдържа:

Активна субстанция:

Мелоксикам 1 mg Мелоксикам 2,5 mg

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

Облекчаване на възпалението и намаляване на болката както при остри, така и при хронични мускулно-скелетни нарушения при кучета.

противопоказания

Да не се използва при бременни и лактиращи животни.

Да не се използва при животни, страдащи от гастоинестинални смущения като възпаление и хеморагия, нарушена чернодробна, сърдечна или бъбречна функция и хеморагични нарушения.

Да не се използва при свръхчувствителност към активната субстанция или някой от ексципиентите.

Да не се използва при кучета на възраст под 6 седмициа възраст или под 4 kg телесна маса.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Понякога се съобщава за неблагоприятни реакции, типични за нестероидни противовъзпалителни средства като загуба на апетит, повръщане, диария, скрито отделяне на кръв в изпражненията, летаргия и бъбречна недостатъчност. В много редки случаи се съобщава за хеморагична диарея, хематемеза, стомашно-чревна язва и повишени чернодробни ензими.

Тези неблагоприятни реакции се явяват обикновено през първата седмица на лечение и в повечето случаи са преходни и изчезват след приключване на лечението, но в много редки случаи могат да бъдат сериозни или фатални.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП,

или фатални.

Ако забележите някакво сериозно въздействие или други ефекти, вследствие от употребата на този ВМП, които не са описани в тази листовка за употреба, моля незабавно да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

Кучета.

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИН НА ПРИЛАГАНЕ

Първоначално се прилага единична доза от 0,2 mg мелоксикам/kg телесна маса през първия ден.

Лечението трябва да се продължи един път дневно чрез перорално прилагане (на 24 часови интервали) на поддържаща доза от 0,1 mg мелоксикам/kg телесна маса.

Всяка таблетка за дъвчене съдържа 1 mg или 2,5 mg мелоксикам, което отговаря на дневната поддъжаща доза за куче с маса съответно 10 kg и куче с маса 25 kg.

Всяка таблетка за дъвчене може да се раздели с цел дозиране според индивидуалната телесна маса на животното. Rheumocam таблетки за дъвчене могат да се прилагат с или без храна, те са ароматизирани и се приемат доброволно от кучетата...

bl.711A, Lutin 7 complex. Softa 132

Схема на дозиране на поддържашата доза:

Телесна маса (kg)	Брои таблетки за 1 mg	дъвчене 2,5 mg	mg/kg	mg/kg		
4.0-7.0	1/2		0.13-0.1	1,000		
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			

Може да се помисли за употреба на Rheumocam перорална суспензия за кучета за още по-прецизно дози ране. За кучета, тежащи по-малко от 4 kg, се препоръчва употребата на Rheumocam перорална суспензия за кучета.

Клиничен отговор обикновено се наблюдава в рамките на 3-4 дни. Лечението трябва да се прекрати най-късно след 10 дни, ако липсва явно клинично подобрение.

9. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

За да се осигури правилно дозиране, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно, за да се избегне прилагане на по-ниска доза или предозиране.

lheumbéam 2,5 mg

Chanalie Pharmaceuricae Manufacturing Ltdt. Lucghrea, Co. Calwa

TEPATIEBUNGIN TOKASARIAR

HALDRALD TPNSHO Alvana

средства като запуба на апетит, пов

CA TREXOLUTE IN MARGINET CITED FOR INCIDENCE

10. KAPEHTEH CPOK

Не е приложимо.

11. СПЕЦИАЛНИ УСЛОВИЯЗА СЪХРАНЕНИЕ НА ПРОДУКТА ВЕ МЕТО В ТОВТ

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места. Този ветеринарномедицински продукт не изисква никакви специални условия за съхранение.

Специални предпазни мерки за животните при употребата на продукта:

В случай на неблагоприятни реакции лечението трябва да се прекрати и да се потърси съвет от ветеринарния лекар.

Да се избягва употребата при всяко дехидратирано, хиповолемично или хипотензивно животно, тъй като съществува потенциален риск от повишена ренална токсичност.

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Хора с установена свръхчувствителност към нестероидни противовъзпалителни средства трябва да избягват контакт с ветеринарномедицинския продукт.

При случайоно поглъщане, незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката за употреба или етикета на продукта.

Употреба по време на бременност и лактация:

Виж т. 5 Противопоказания.

Взаимодействие с други ветеринарномедицински продукти и други форми на взаимодействие:

Други нестероидни противовъзпалителни средства, диуретици, антикоагуланти, аминогликозидни антибиотици и вещества с голяма степен на свързване на протеините могат да доведат до свързване, а следователно и до токсични ефекти. Rheumocam не трябва да се прилага едновременно с други нестероидни противовъзпалителни средства или глюкокортикостероиди.

Предшестващо третиране с противовъзпалителни вещества може да причини допълнителни или повишени неблагоприятни реакции и съобразно с това трябва да се спази период, свободен от прилагането на такива ветеринарномедицински продукти, най-малко 24 часа преди започване на лечението. При периода, свободен от медикаменти, трябва да се вземат предвид фармакологичните свойства на ветеринарномедицинските продукти, използвани преди това.

Предозиране (симптоми, спешни мерки, антидоти):

В случай на предозиране трябва да се започне симптоматично лечение. Польтоен ве вышливо во втолкно П

13. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДПАЗНИ МЕРКИ ПРИ УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

бъбренна недостатъчност. В много реджи случаи се съобщава за семо в ична диарея, хематемеза,

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води. Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни с битови отпадъци или отпадни води. Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП.

Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

12/02/2013

Kvuera

BALLOBE XKIBOTHM 3A KOKTO E DP

Първонанално се прилага единична држа от с и гла мелоко чак

поддържаща доза от U I mg мелокомкам/кд телерна маса:

NAMED THOTO. PROUDDOOR 125 FR

се приема доброт ил о от кучетата.

Охемп на доче и чена поддържащата дита:

Подробна информация за този продукт може да намерите на интернет страницата на Европейската Агенция по Лекарствата (EMA) <u>(http://www.ema.europa.eu</u>).

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

20 таблетки 100 таблетки

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара

абили от 4 kg, се препоръчва уполребата на Pheumocam перорална суспечамя

За всяка информация относно този ветеринарномедецински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Лечението трябев да ст продължи един път дневно чрез перерално прилагане (на 24 часрви и

ASKLEP-PHARMA LIMITED, Shop No 3 & 4

bl.711A, Lulin-7 complex, Sofia 1324,

България

	gallen		енона,	FIGTYN 32 p	gr proditi	Теперна к
LB6612	0.13-0.1	Are proper			2	74,0=7,0 7.1=10.0
					11/2	
	0.12-0.1 0.15-0.1 0.14-0.1					20.1-25.0 (25.1-35.0 (35.1-50.0

Кличкувн отговор обликновено се чеблюдава в рамките на 6-4 дн.п. Лемението трябва да се прекрати най-късно след 10 при эко липова явно клинично подобрение

ответа и внивородал перопрання и спека