RHEUMOCAM, suspensão oral contém 15 mg/ml para EQUINOS.

NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE, SE FOREM DIFERENTES

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

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Rheumocam 15 mg/ml suspensão oral para cavalos. Meloxicam

DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ACTIVA(S) E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém: 15 mg de meloxicam, 5 mg de benzoato de sódio.

INDICAÇÃO (INDICAÇÕES)

Alívio da inflamação e da dor em patologias músculo-esqueléticas agudas e crónicas em cavalos.

CONTRA-INDICAÇÕES

Não administrar a éguas gestantes ou em lactação. Não administrar a cavalos sofrendo de patologias gastro-intestinais (tais como irritação e hemorragia), patologias hepáticas, cardíacas, renais ou problemas hemorrágicos. Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância activa ou a algum dos excipientes. Não administrar a cavalos com idade inferior a 6 semanas de idade.

REACÇÕES ADVERSAS

Em ensaios clínicos, foram observados casos isolados de reacções adversas típicas dos Anti -Inflamatórios Não Estercides (AINE's) (ligeira urticária, diarreia). Os sintomas foram reversíveis. Caso detecte efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o medico veterinário.

ESPÉCIES-ALVO

Cavalos

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Suspensão oral para administrar na dose de 0,6 mg/kg de peso vivo, uma vez por dia, até 14 dias. Isso é equivalente a 1ml de Rheumocam por cada 25 kg de peso corporal do cavalo. Por exemplo, um cavalo que pese 400 kg irá receber 16 ml de Rheumocam, um cavalo de 500 kg irá receber 20 ml de Rheumocam, e um cavalo que pese 600 kg irá receber 24 ml de Rheumocam. Agitar bem antes de administrar. Administrar misturado com uma pequena quantidade de alimento, antes da refeição, ou directamente na boca. A suspensão pode ser administrada utilizando a seringa doseadora incluída na caixa. A seringa adapta-se ao frasco e tem uma escala em 2ml. Evitar a contaminação do medicamento veterinário durante a administração.

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRECTA Não aplicável. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: 3 dias. Não é autorizada a administração a fêmeas lactantes produtoras de leite destinado ao consumo humano

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora do alcance e da vista das crianças. Este medicamento veterinário não necessita de quaisquer precauções especiais de conservação. Após a administração do medicamento veterinário, fechar o frasco recolocando a tampa, lavar a seringa doseadora com água morna e deixar secar. Prazo de validade após a primeira abertura do recipiente: 3 meses. Não administrar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no frasco denois de FXP.

ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Precauções para utilização em animais.

Se ocorrerem reacções adversas, o tratamento deve ser interrompido e o médico veterinário consultado. Evitar a administração a animais desidratados, hipovolémicos ou hipotensos, devido ao risco potencial de toxicidade renal.

Precauções que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento

As pessoas com hipersensibilidade conhecida aos Anti-Inflamatórios Não Esteróides (AINE's) devem evitar o contacto com o medicamento veterinário. Em caso de ingestão acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

Utilização durante a gestação e lactação

Ver a secção "Contra-indicações".

Interacções Não administrar simultaneamente com glucocorticóides, outros medicamentos anti-inflamatórios não esteróides ou com agentes anticoaculantes.

Sobredosagem Em caso de sobredosagem deverá ser iniciado um tratamento sintomático.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS DESPERDÍCIOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Maio 2011. Encontram-se disponíveis informações detalhadas sobre este medicamento no da Agência Europeia de Medicamentos (EMA) http://www.ema.europa.eu/.

OUTRAS INFORMAÇÕES Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária. Frasco de 100 ml ou 250 ml. É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações. Para quaisquer informações sobre este medicamento veterinário, queira contactar o representante local do titular da Autorização de Introducão no Mercado.

