

**INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER**

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

**PACKUNGSBEILAGE**

Metacam® 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde

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

Zulassungsinhaberin: Boehringer Ingelheim (Schweiz) GmbH, Hochbergerstrasse 60 B, 4057 Basel  
Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Boehringer Ingelheim Promeco, S.A. de C.V.,  
Calle Maiz 49, Barrio Xaltocan, Del. Xochimilco C.P. 16090, Mexico, D.F., Mexiko

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Metacam® 15 mg/ml ad us. vet., orale Suspension für Pferde

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

1 ml enthält:

**Wirkstoff:**

Meloxicam 15 mg

**Sonstiger Bestandteil:**

Natriumbenzoat (E 211) 1.5 mg

Suspension zum Eingeben.

Gelblich, visköse Suspension mit einem grünen Farbstich.

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde.

Linderung von Entzündungen und Schmerzen bei unvermittelt auftretenden und andauernden Erkrankungen des Bewegungsapparates.

**5. GEGENANZEIGEN**

Nicht anwenden bei säugenden oder trächtigen Stuten oder bei Stuten, deren Milch für den menschlichen Verzehr bestimmt ist.

Nicht anwenden bei Pferden mit Störungen im Magen-Darm-Trakt, speziell bei Blutungen.

Nicht anwenden bei Leber-, Herz- oder Nierenstörungen.

Nicht anwenden bei Blutgerinnungsstörungen.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

Nicht anwenden bei Pferden, die jünger als 6 Wochen sind.

## **6. NEBENWIRKUNGEN**

Sehr selten wurden während der klinischen Studien die für nicht-steroidale Entzündungshemmer typischen Nebenwirkungen (leichte Nesselsucht/Hautausschlag, Durchfall) beobachtet. Die Symptome waren vorübergehend und heilten ab. In sehr seltenen Fällen wurden Appetitlosigkeit, Teilnahmslosigkeit, Bauchschmerzen und Entzündung des Dickdarms berichtet. In sehr seltenen Fällen können Überempfindlichkeitsreaktionen auftreten, die schwerwiegend (auch tödlich) sein können, die symptomatisch behandelt werden sollten.

Falls Nebenwirkungen auftreten, sollte die Behandlung abgebrochen und der Rat des Tierarztes eingeholt werden.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10 000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10 000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

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 Ihrer Tierärztin / Ihrem Tierarzt oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

## **7. ZIELTIERART(EN)**

Pferde

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

Metacam Suspension ist einmal täglich in einer Dosis von 1 ml pro 25 kg Körpergewicht (d.h. 0.6 mg Meloxicam pro kg Körpergewicht) mit dem Futter oder direkt in das Maul zu verabreichen (bis maximal 14 Tage).

## **9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG**

Die Suspension vor der Anwendung gut schütteln.

Verunreinigungen während des Gebrauchs sind zu vermeiden.

Die Suspension sollte mit Hilfe der Metacam Dosierspritze, welche beigelegt ist, verabreicht werden.

Die Spritze passt auf die Kunststoffflasche der Suspension und weist eine Skala in kg Körpergewicht auf.

## **10. WARTEZEIT(EN)**

Essbare Gewebe: 3 Tage

Nicht bei Pferden anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

## 11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

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

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 6 Monate.

## 12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Keine.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Nicht anwenden bei Tieren, die an Flüssigkeitsmangel leiden, da ein Risiko für Nierenschäden bestehen kann.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber nicht-steroidalen Entzündungshemmern (NSAIDs), sollten den direkten Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

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

Dieses Produkt kann Augenreizungen hervorrufen. Bei versehentlichem Augenkontakt spülen Sie diese sofort gründlich mit Wasser.

Trächtigkeit und Laktation:

Laborstudien bei Rindern ergaben keine Hinweise darauf, dass der Wirkstoff zu Fehlbildungen, Schädigungen des Embryos oder der Fortpflanzungsfähigkeit bei weiblichen Tieren führt. Jedoch existieren keine Daten bei Pferden. Deshalb wird der Gebrauch bei Stuten während der Trächtigkeit oder der Säugezeit/Laktation nicht empfohlen

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Nicht zusammen mit anderen Entzündungshemmern oder mit Arzneimitteln zur Blutverdünnung verabreichen.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind durch den behandelnden Tierarzt zu therapieren.

Inkompatibilitäten: Keine.

## 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 Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

08.09.2023

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**

Faltschachtel mit Kunststoffflasche mit 100 ml oder 250 ml Inhalt, einem Adapter, einem kindersicheren Verschluss und einer Dosierspritze.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 56764

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