

**PACKUNGSBEILAGE**  
Inflacam® 330 mg ad us. vet., orales Granulat für Pferde

**INFORMATION FÜR TIERHALTENDE**

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

**1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaber: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon, Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg  
Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd, Loughrea, Co. Galway, Ireland

**2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Inflacam 330 mg ad us. vet., orales Granulat für Pferde

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

1 Beutel à 1,5 g enthält

**Wirkstoff:** Meloxicam 330 mg

Orales Granulat, hellgelb

**4. ANWENDUNGSGEBIET(E)**

Nichtsteroidaler Entzündungshemmer für Pferde. Linderung von Entzündungen und Schmerzen bei akuten und chronischen Erkrankungen des Bewegungsapparates.

**5. GEGENANZEIGEN**

Inflacam 330 mg orales Granulat soll nicht angewendet werden bei:

- bekannter Überempfindlichkeit gegenüber Meloxicam oder einem der Hilfsstoffe,
- milchgebenden oder trächtigen Stuten,
- Tieren mit Störungen im Magen-Darm-Trakt, speziell bei Blutungen, verminderter Leber-, Herz- oder Nieren-Funktion und mit Erkrankungen, welche die Gerinnungsfähigkeit des Blutes beeinträchtigen,
- gleichzeitiger Behandlung mit Glukokortikoiden, anderen nicht-steroidalen Entzündungshemmern oder Blutgerinnungshemmern,
- Tieren mit nachgewiesenen Blutgerinnungsstörungen sowie
- bei Fohlen, die jünger als 6 Wochen sind.

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Vereinzelte Fälle von typischen Nebenwirkungen der nicht-steroidalen Entzündungshemmern wurden in klinischen Studien beobachtet (leichtes Nesselfieber, Durchfall). Die Symptome haben sich nach Absetzen der Therapie wieder zurückgebildet. In sehr seltenen Fällen wurde über Appetitverlust, Schläfrigkeit, Schmerzen im Bauchbereich und Entzündung im Dickdarm berichtet. In sehr seltenen Fällen kann es zu Unverträglichkeitsreaktionen kommen, die schwerwiegend sein können (auch lebensbedrohend). Diese sollten symptomatisch behandelt 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 1.000 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 Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Pferde

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

Inflacam 330 mg orales Granulat wird einmal täglich in einer Dosis von 0,6 mg Meloxicam pro kg Körpergewicht mit dem Futter verabreicht. Maximale Therapiedauer: 14 Tage. 1 Beutel Inflacam 330 mg orales Granulat enthält die Dosis für ein 500 – 600 kg schweres Pferd. **Die Dosis eines Beutels soll nicht aufgeteilt werden.** Das Granulat soll **in 250 g Kraftfutter gemischt und vor der eigentlichen Fütterung** verabreicht werden. Kontaminationen während der Anwendung sind zu vermeiden.

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

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 nicht-steroidalen Entzündungshemmern sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

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

Essbare Gewebe: 3 Tage. Nicht bei Stuten anwenden, deren Milch für den menschlichen Verzehr vorgesehen ist.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Nicht über 30°C lagern. Haltbarkeit nach Einmischen in Futtermittel: unmittelbar nach dem Beimischen verabreichen. Das Präparat darf nur bis zum auf dem Beutel mit 'EXP' bezeichneten Datum verwendet werden.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart: Beim Auftreten von unerwünschten Wirkungen, sollte die Behandlung abgebrochen und ein Tierarzt aufgesucht werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

- Der Gebrauch bei Tieren mit Flüssigkeitsmangel, vermindertem Blutvolumen oder zu tiefem Blutdruck sollte vermieden werden, da ein mögliches Risiko einer Nierenschädigung besteht.
- Um das Risiko unerwünschter Wirkungen zu senken, soll Inflacam 330 mg orales Granulat mit Kraftfutter gemischt werden.
- Das Produkt soll nur Pferden mit einem Körpergewicht zwischen 500 und 600 kg verabreicht werden.
- Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Beutel gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund ist das Präparat für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

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 nicht-steroidalen Entzündungshemmern sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Trächtigkeit und Laktation: Nicht anwenden während der gesamten Trächtigkeit und Laktation.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen: Andere nicht-steroidale Entzündungshemmer, Medikamente zur verstärkten Harnerzeugung, Blutgerinnungshemmer, Aminoglykosid-Antibiotika und Substanzen mit einer hohen Plasma-Protein-Bindung können um die Protein-Bindung konkurrieren und somit zu toxischen Effekten führen. Infracam 330 mg orales Granulat sollte nicht zusammen mit anderen nicht-steroidalen Entzündungshemmern oder Glukokortikoiden verabreicht werden (vgl. Gegenanzeigen). Eine Vorbehandlung mit entzündungshemmenden Mitteln kann als Folge zusätzliche oder verstärkte Nebenwirkungen hervorrufen. Daher sollte vor dem Einsatz von Infracam 330 mg orales Granulat die Behandlung mit solchen Mitteln für mindestens 24 Stunden ausgesetzt werden. Bei der Festsetzung der Dauer der behandlungsfreien Periode sind jedoch die Eigenschaften des vorher verwendeten Produktes hinsichtlich dessen Aufnahme, Verteilung, Um- und Abbau und Ausscheidung durch den Körper zu berücksichtigen.

Überdosierung: (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel): Bei Überdosierung soll eine symptomatische Behandlung gestartet werden.

Inkompatibilitäten: Keine bekannt.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG 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**

29.10.2020. 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**

100 x 1 Beutel à 1,5 g / Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung  
Swissmedic 65'725

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