

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

Package Insert (English)

DIN 02237715

Pr Metacam®
Oral Suspension
Veterinary Use Only

Composition: Each mL contains 1.5 mg meloxicam in a yellowish suspension with an odour of honey.

Presentation: Plastic squeeze dropper bottle containing either 10, 32, 100 or 180 mL. A Metacam® measuring syringe is also provided in the pack.

Indications: Metacam® is a nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) of the oxicam group for use in dogs. It acts by inhibition of prostaglandin synthesis and is indicated for the alleviation of inflammation and pain in both acute and chronic musculo-skeletal disorders.

Dosage:

Metacam® Oral Suspension should be administered mixed with foods. On the first day of treatment, a single dose of 0.2 mg meloxicam/kg bodyweight should be given. Treatment is to be continued once daily by oral administration (at 24 hour intervals) at a maintenance dose of 0.1 mg meloxicam/kg body weight.

Owners should be advised when their dog has received a meloxicam injection, and be informed of the potential for adverse reactions and clinical signs associated with NSAID intolerance. Always provide client information sheet with prescription. Dogs undergoing prolonged treatment with Metacam® should be monitored periodically.

Instructions for use: Particular care should be given with regard to the accuracy of dosing. The suspension can be given using either the drop dispenser (for very small breeds) – which provides 0.05 mg meloxicam per drop – or the Metacam® measuring syringe provided in the package (see below). The syringe fits onto the bottle and has a kg-body weight scale designed for the maintenance dose (i.e. 0.1 mg meloxicam/kg body weight). Thus twice the volume should be administered on the first day as the initial dose.

Shake well before use.

Please carefully follow the instructions of the veterinarian.

Dosing procedure using the measuring syringe:

[First illustration]
Shake well!

[Second illustration]

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

1. Firmly attach the measuring syringe to the bottle tip
2. Pull the plunger back to the approximate dosage volume required
3. Adjust dosage volume to the corresponding body weight

[Third illustration]

Twist the bottle and the syringe in opposite directions and pull apart

[Fourth illustration]

Empty the contents of the syringe over the feed

Improvement is normally seen within 3-4 days. Treatment should be discontinued after 10 days at the latest if no improvement is apparent.

Contraindications: Metacam® should not be administered if gastric or intestinal ulceration or bleeding is suspected; if there is evidence of cardiac, hepatic or renal disease; or if there is evidence of a haemorrhagic disorder or individual hypersensitivity to the product. Do not administer concurrently, other steroidal or nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs), aminoglycoside antibiotics or anticoagulant agents.

Pre-treatment with other steroidal or nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) may result in additional or increased effects and accordingly a treatment-free period with such drugs should be observed for at least 24 hours before commencement of treatment depending on the pharmacokinetic properties of the products used previously.

Do not use if there is evidence of dehydration, hypovolemia or hypotension, because of the increased risk of renal injury caused by the destruction of protective prostaglandins secreted by the kidneys in this risk situation.

Cautions: Not approved for use in cats.

Metacam® should not be administered to breeding, pregnant or lactating dogs. Do not exceed the stated dose. In case of overdosing, symptomatic treatment should be initiated.

Animals being treated with meloxicam should be monitored for the occurrence of side effects as susceptibility varies with the individual.

If vomiting, inappetence, lethargy, diarrhea, increased drinking, increased or inappropriate urination or other suspected adverse reactions occur, IMMEDIATELY discontinue treatment and seek the advice of a veterinarian (see Adverse Reactions). As for all NSAIDs, use in any animal less than 6 weeks of age or in debilitated aged animals may involve additional risk. If use in such animals cannot be avoided; a reduced dosage and careful clinical management may be required.

Warnings:

- Keep out of reach of children.
- People with known hypersensitivity to nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) should not handle this product.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

- Pregnant women should not handle this product unless adequate exposure protection can be assured.
- Caution should be taken to avoid accidental ingestion and contact with eyes.
- This product can cause eye irritation. In case of contact with the eyes, immediately rinse thoroughly with water.

Adverse Reactions:

Postmarketing reports of suspected adverse drug reactions (SADRs) following field use of Metacam® (meloxicam) have been monitored worldwide since 1995.

Typical adverse reactions of NSAIDs, such as loss of appetite, vomiting, diarrhea, apathy or polyuria and polydipsia associated with renal failure have occasionally been reported. These adverse effects are in most cases transient and disappear following termination of the treatment but in very rare cases may be serious or fatal.

Although not all adverse reactions are reported, the following adverse reaction information is based on voluntary post-approval drug experience reporting by veterinarians and pet owners/caregivers. It should be noted that suspected adverse drug reactions listed here reflect reporting and not causality. The categories of adverse reactions are listed in decreasing order of frequency by body system. In rare cases, death has been associated with some of these adverse reactions.

Digestive tract disorders: Vomiting, diarrhea, melena, hematemesis, ulceration.

Systemic disorders: Inappetence, lethargy, jaundice.

Neurological disorders: Ataxia, seizures, trembling.

Behavioural disorders: Behavioural disorder (not otherwise specified), hyperactivity

Renal and urinary disorders: Acute renal failure.

Investigations: Elevated creatinine and BUN, elevated liver enzymes.

Skin and appendages disorders: Pruritus, eczema, alopecia local, moist dermatitis (hot spots), allergic dermatitis.

Immune system disorders: Urticaria, immune mediated hemolytic anemia, immune mediated thrombocytopenia.

Information for Dog Owners: Metacam® (meloxicam) is a nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) and as with other drugs in this group, adverse reactions may occur in treated dogs. The most common adverse effects reported involve the gastrointestinal tract and the kidneys and usually occur within the first week of treatment. Typical symptoms include loss of appetite, vomiting, diarrhea, dark stools, depression, increased drinking and increased or inappropriate urination. It is important in these situations to discontinue treatment IMMEDIATELY and contact your veterinarian. In most cases, the adverse reactions are transient and disappear after termination of treatment but in rare instances may be serious especially if treatment is not discontinued.

Target Animal Safety: The safety profile of meloxicam has been evaluated in well-controlled target animal safety studies in the dog. Dogs treated with placebo, 1X, 3X and 5X label dosages were closely monitored over a 180 day (26 weeks) period. The study determined that there were no drug related adverse effects on clinical observations, normal body weight gain, food consumption, physical and ophthalmic examinations, clotting times, mucosal bleeding times or on a panel of clinical pathology parameters monitored throughout the study.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

Shake well before using.

Store at or below 25°C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Metacam® is a registered trademark of Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, used under license.

Revised: 11-2022

Package Insert (French)

DIN 02237715

Pr Metacam®

Suspension orale

Usage vétérinaire seulement

Composition : Chaque mL contient 1,5 mg de méloxicam dans une suspension jaunâtre à l'odeur de miel.

Présentation : Flacon compte-gouttes comprimable en plastique contenant soit 10, 32, 100 ou 180 mL. Seringue graduée Metacam® à l'intérieur.

Indications : Metacam® est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) du groupe oxicam à utiliser chez les chiens. Il inhibe la synthèse des prostaglandines et est indiqué pour atténuer l'inflammation et la douleur associées aux troubles musculosquelettiques aigus et chroniques.

Posologie : La suspension orale Metacam® devrait être administrée avec la nourriture. Au premier jour du traitement, administrer une dose unique de méloxicam, soit 0,2 mg /kg de poids corporel. Par la suite, administrer par voie orale une dose d'entretien de 0,1 mg/kg de poids corporel une fois par jour (c.-à-d. à 24 heures d'intervalle).

Les propriétaires doivent être avisés lorsque leur chien a reçu une injection de méloxicam et doivent être informés du risque de réactions indésirables et des signes cliniques associés à une intolérance aux AINS. Prière de toujours fournir au client la fiche de renseignements avec chaque ordonnance. Les chiens recevant un traitement prolongé par Metacam® doivent être surveillés périodiquement.

Mode d'emploi : Une attention particulière devrait être portée à la précision de la dose. La suspension peut être administrée à l'aide du compte-gouttes (chez les espèces très petites),

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

fournissant 0,05 mg de méloxicam par goutte, ou de la seringue graduée Metacam® fournie (voir ci-dessous). La seringue se fixe au flacon et est graduée en kg de poids corporel de façon à fournir la dose d'entretien (c.-à-d. 0,1 mg de méloxicam par kg de poids corporel). Au premier jour du traitement, administrer le double de la dose d'entretien en guise de dose initiale.

Bien agiter avant l'utilisation.

Suivre attentivement les directives du vétérinaire.

Prélèvement de la dose à l'aide de la seringue graduée :

[First illustration]

Bien agiter!

[Second illustration]

1. Attacher fermement la seringue graduée à l'extrémité du flacon.
2. Tirer sur le piston afin d'obtenir la quantité approximative requise.
3. Ajuster la dose en fonction du poids corporel.

[Third illustration]

Tourner le flacon et la seringue en direction opposée et tirer.

[Fourth illustration]

Vider le contenu de la seringue sur la nourriture.

Une amélioration s'observe habituellement après 3 ou 4 jours. Le traitement devrait être interrompu après 10 jours au maximum s'il n'y a aucun signe d'amélioration.

Contre-indications : Metacam® ne devrait pas être administré si une ulcération ou des saignements gastriques ou intestinaux sont soupçonnés; en présence de signes de maladie cardiaque, hépatique ou rénale; ou en présence d'un trouble hémorragique ou d'hypersensibilité au produit. Ne pas administrer simultanément avec d'autres anti-inflammatoires stéroïdiens ou non stéroïdiens (AINS), des aminosides, des anticoagulants. Le prétraitement avec d'autres anti-inflammatoires stéroïdiens ou non stéroïdiens peut entraîner des effets additionnels ou accrus. Par conséquent, une période d'au moins 24 heures sans traitement avec ces médicaments devrait s'écouler avant le début du traitement en fonction des propriétés pharmacocinétiques des produits utilisés précédemment.

Ne pas utiliser en cas de déshydratation, d'hypovolémie ou d'hypotension en raison du risque accru de lésions rénales causées par la destruction des prostaglandines protectrices sécrétées par les reins dans cette situation à risque.

Précautions : Emploi non approuvé chez les chats.

Metacam® ne devrait pas être administré aux chiennes gravides ni pendant l'allaitement. Ne pas dépasser la dose indiquée. En cas de surdosage, administrer un traitement symptomatique. Les

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

animaux traités par méloxicam doivent faire l'objet d'une surveillance afin de détecter tout effet secondaire étant donné que la susceptibilité varie d'un animal à l'autre.

En cas de vomissements, d'inappétence, de léthargie, de diarrhée, de consommation accrue d'eau, d'augmentation des mictions ou de mictions inhabituelles ou d'autres réactions indésirables soupçonnées, interrompre IMMÉDIATEMENT le traitement et demander conseil à un vétérinaire (voir Réactions indésirables).

Comme c'est le cas avec tout autre AINS, l'utilisation de ce produit chez tout animal âgé de moins de 6 semaines ou chez les animaux âgés affaiblis peut comporter des risques additionnels. Si l'utilisation du produit chez ces animaux est inévitable, une réduction de la posologie et un traitement clinique circonspect peuvent être nécessaires.

Mises en garde :

- Garder hors de la portée des enfants.
- Les personnes présentant une hypersensibilité connue aux anti-inflammatoires non stéroïdiens (AINS) ne doivent pas manipuler ce produit.
- Les femmes enceintes ne doivent pas manipuler ce produit à moins qu'une protection adéquate contre l'exposition soit assurée.
- La prudence est de mise afin d'éviter l'ingestion accidentelle et le contact avec les yeux.
- Ce produit peut provoquer une irritation des yeux. En cas de contact avec les yeux, rincer immédiatement et abondamment les yeux avec de l'eau.

Réactions indésirables :

Des rapports post-commercialisation de réactions médicamenteuses indésirables soupçonnées (RMIS) suivant l'administration sur le terrain de Metacam® (méloxicam) font l'objet de surveillance à l'échelle mondiale depuis 1995.

Des réactions indésirables typiques des AINS, telles que perte d'appétit, vomissements, diarrhée, apathie ou polyurie et polydipsie associées à une insuffisance rénale, ont été occasionnellement signalées. Ces effets indésirables sont, dans la plupart des cas, transitoires et disparaissent à l'arrêt du traitement, mais dans de très rares cas, peuvent être graves ou mortels.

Bien que les réactions indésirables ne soient pas toutes signalées, l'information qui suit sur les réactions indésirables est fondée sur les déclarations volontaires d'expériences avec le médicament suivant son homologation par des médecins vétérinaires et des propriétaires d'animaux/soignants. Il convient de noter que les réactions indésirables au médicament soupçonnées énumérées ici reflètent les déclarations et non la causalité. Les catégories de réactions indésirables sont énumérées par ordre décroissant de fréquence par système organique. Dans de rares cas, la mort a été associée à certaines de ces réactions indésirables.

Troubles du tube digestif : Vomissements, diarrhée, méléna, hématomèse, ulcération.

Troubles systémiques : Inappétence, léthargie, ictère.

Troubles neurologiques : Ataxie, crises d'épilepsie, tremblements.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

Troubles du comportement : Trouble du comportement (non spécifié autrement), hyperactivité.

Troubles rénaux et urinaires : Insuffisance rénale aiguë.

Investigations : Taux sanguin de créatinine et d'azote uréique élevés, taux des enzymes hépatiques élevés.

Troubles de la peau et des annexes : Prurit, eczéma, alopecie localisé, dermatite humide (zones chaudes), dermatite allergique.

Troubles du système immunitaire : Urticair, anémie hémolytique immunitaire, thrombocytopenie d'origine immunitaire.

Informations pour les propriétaires de chiens :

Metacam® (méloxicam) est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) et, tout comme les autres médicaments de cette classe, peut entraîner des réactions indésirables chez les chiens traités. Les réactions indésirables signalées le plus couramment touchent les voies gastro-intestinales et les reins et se manifestant habituellement dans la première semaine de traitement. Les symptômes typiques comprennent la perte d'appétit, les vomissements, la diarrhée, les selles foncées, la dépression, la consommation accrue d'eau et une augmentation des mictions ou des mictions inhabituelles. Le cas échéant, il est important d'arrêter IMMÉDIATEMENT le traitement et de communiquer avec le vétérinaire. Dans la plupart des cas, les réactions secondaires sont transitoires et disparaissent à l'interruption du traitement, mais, dans de rares cas, peuvent être graves, particulièrement si le traitement n'est pas interrompu.

Innocuité chez l'animal cible : Le profil d'innocuité du méloxicam a été évalué au cours d'études bien contrôlées portant sur l'innocuité menées auprès de chiens. Les chiens recevant soit un placebo ou 1, 3 et 5 fois la dose indiquée sur l'étiquette ont fait l'objet d'une surveillance étroite sur une période de 180 jours (26 semaines). L'étude a déterminé qu'il n'y avait aucun effet indésirable associé au médicament au niveau des observations cliniques, du gain de poids corporel normal, de la consommation de nourriture, des examens physique et ophtalmique, du temps de coagulation, du temps de saignement des muqueuses ou d'un ensemble de paramètres pathologiques cliniques tout au long de l'étude.

Bien agiter avant l'utilisation.

Garder à une température inférieure à 25 °C.

Boehringer Ingelheim Santé Animale Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Metacam® est une marque déposée de Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH, utilisée sous licence.

Révisé : 11-2022

Carton Label 10 mL, 32 mL, 100 mL and 180 mL

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

Front Panel

DIN 02237715

Pr **Metacam®**

Oral Suspension

Meloxicam 1.5 mg/mL

Veterinary Use Only

10 mL/32 mL/100 mL/180 mL

LOGO Boehringer Ingelheim

Back Panel

DIN 02237715

Pr **Metacam®**

Suspension orale

Méloxicam à 1,5 mg/mL

Usage vétérinaire seulement

10 mL/32 mL/100 mL/180 mL

LOGO Boehringer Ingelheim

Side Panel 1

Indications: Nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) indicated for the alleviation of inflammation and pain in both acute and chronic musculo-skeletal disorders in dogs.

Dosage: Administer orally mixed with food. On the first day of treatment, a single dose of 0.2 mg meloxicam/kg body weight should be given. Treatment is to be continued by once daily oral administration (i.e. at 24 hour intervals) at a maintenance dosage of 0.1 mg meloxicam/kg body weight.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

For additional information on dosage, instructions for use and contraindications, please refer to enclosed insert.

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

Shake well before using.
Store at or below 25°C.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Side Panel 2

Indications : Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) indiqué pour atténuer l'inflammation et la douleur associées aux troubles musculosquelettiques aigus et chroniques chez les chiens.

Posologie : Administrer le produit par voie orale avec la nourriture. Au premier jour de traitement, administrer une dose unique de méloxicam, soit 0,2 mg/kg de poids corporel. Par la suite, administrer par voie orale une dose d'entretien de 0,1 mg/kg de poids corporel une fois par jour (c.-à-d. à 24 heures d'intervalle).

Pour de plus amples renseignements sur la posologie, le mode d'emploi et les contre-indications, consulter la notice ci-jointe.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Bien agiter avant l'utilisation.
Garder à une température inférieure à 25 °C.

Boehringer Ingelheim Santé Animale Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Top Flap

Pr **Metacam®**

Oral Suspension/Suspension orale

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

10 mL/32 mL /100 mL /180 mL

2 drops per kg for more accurate dosing

2 gouttes per kg pour une posologie plus précise

Bottom Flap

(L)

EXP:

Bottle Label 10 mL, 32 mL, 100 mL and 180 mL

DIN 02237715

Pr **Metacam®**
Oral Suspension
Suspension orale

Meloxicam/Méloxicom

Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement

1.5 mg/mL

10 mL/32 mL/100 mL/180 mL

Indications: Nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) for dogs.

Dosage and Contraindications: Read the package insert.

Shake well before use. Store at or below 25 °C.

Each mL contains 1.5 mg meloxicam.

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Boehringer Ingelheim Animal Health Canada Inc.
Metacam® (meloxicam) Oral Suspension for Dogs /Proposed Labeling Components

Indications : Anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) pour les chiens.

Posologie et contre-indications : Lire la notice à l'intérieur.

Bien agiter avant l'utilisation. Garder à une température inférieure à 25 °C.

Chaque mL contient 1,5 mg de méloxicam.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Boehringer Ingelheim Santé Animale Canada Inc.
Burlington ON L7L 5H4

Boehringer Ingelheim LOGO

Client Information Sheet for Metacam®

Metacam®, a non-steroidal anti-inflammatory drug (NSAID), has been prescribed to your pet.

Metacam® has already been administered to _____ for: 1 day 2 days Other _____

Please start administering Metacam® at home, Once Daily: Today Tomorrow Other _____

In the morning In the evening Other _____ For a duration of: _____

Instructions for use:

Particular care should be given with regard to the accuracy of dosing. Please carefully follow the instructions of the veterinarian.

For additional information on Metacam®, including administration, cautions & warnings, please refer to the product insert.

Please read the following information before you start giving Metacam® to your pet and review it each time the prescription is refilled.

What you should know about non-steroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) use in pets

NSAIDs are medications used to control pain and inflammation (soreness) in both acute and chronic musculoskeletal disorders in pets including osteoarthritis.

- They must be given exactly as prescribed by your veterinarian
- It should be used only as prescribed by your veterinarian and only for the pet it was prescribed for
- Treatment response varies from pet to pet but can be quite dramatic
- In most pets, improvement can be seen in a matter of days
- If the NSAID is discontinued or not given as directed, your pet's pain and inflammation may come back

What to discuss with your veterinarian

- The signs of pain or inflammation you have observed (for example, pain when touched, swelling, limping, stiffness)
- The importance of weight control and exercise in the management of pain and inflammation related to osteoarthritis
- What tests might be done before a NSAID is prescribed
- How often your pet may need to be examined by your veterinarian
- The risks and benefits of using a NSAID
- All medicines that you are giving your pet or plan to give your pet, including those you can get without a prescription, and nutritional supplements
- If your pet is or will be breeding, pregnant or lactating

Tell your veterinarian if your pet has ever had the following:

- Side effects from previously taken medications, NSAIDs or supplements
- Digestive upset (vomiting and/or diarrhea)
- Liver disease
- Kidney disease
- Allergies or any other medical problems your pet has now or has had

Possible side effects:

The most common NSAID-related side effects generally involve the gastrointestinal tract and the kidneys. Look for the following side effects that can indicate your pet may be having a problem with NSAIDs or may have another medical problem:

- Decrease in appetite
- Vomiting
- Change in bowel movement (such as diarrhea, or black, tarry or bloody stools)
- Change in behavior (such as decreased activity level)
- Change in drinking habits (frequency, amount consumed)
- Change in urination habits (frequency, amount)
- Dogs only - Jaundice or changes in skin ex. redness, scabs or scratching

Serious but rare side effects have been reported in pets taking NSAIDs, especially if treatment is not discontinued when first clinical signs occur.



Stop treatment immediately and consult your veterinarian at once if your pet has:

- Lethargy, inappetence
- Vomiting, diarrhea, abnormal stools
- Increased drinking, increased or inappropriate urination
- Any other suspected adverse reaction

Feuillet de renseignements sur Metacam® pour les clients

Metacam®, un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS), a été prescrit à votre animal de compagnie.

Metacam® a déjà été administré à _____ pour : 1 jour 2 jours Autre : _____

Veillez commencer à administrer Metacam® à la maison une fois par jour dès : Aujourd'hui Demain Autre : _____

Le matin Le soir Autre : _____ **Pendant :** _____

Mode d'emploi :

Une attention particulière doit être portée à l'exactitude de la dose. Veuillez suivre attentivement les directives du médecin vétérinaire.

Pour obtenir plus d'information sur Metacam®, y compris son administration, les précautions et les mises en garde, veuillez consulter la notice du produit.

Veillez lire l'information qui suit avant de commencer à donner Metacam® à votre animal de compagnie et à chaque renouvellement de l'ordonnance.

Ce que vous devriez savoir au sujet de l'utilisation d'un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) chez les animaux de compagnie

Les AINS sont des médicaments utilisés pour maîtriser la douleur et l'inflammation (endolorissement) en présence de troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques, y compris l'ostéoartrite, chez les animaux de compagnie.

- **Ils doivent être administrés exactement tel que prescrits par votre médecin vétérinaire.**
- L'AINS doit uniquement être utilisé conformément aux directives de votre médecin vétérinaire et seulement chez l'animal à qui il a été prescrit.
- La réponse au traitement varie d'un animal à l'autre, mais elle peut être très significative.
- Chez la plupart des animaux de compagnie, une atténuation des symptômes peut être observée en quelques jours.
- Si le traitement par AINS est interrompu ou non utilisé conformément aux directives, la douleur et l'inflammation pourraient réapparaître.

Points à aborder avec votre médecin vétérinaire :

- Les signes de douleur ou d'inflammation que vous avez observés (par exemple, douleur au toucher, gonflement, boiterie, raideur);
- L'importance du contrôle du poids et de l'exercice dans la prise en charge de la douleur et de l'inflammation liées à l'ostéoartrite;
- Les tests qui peuvent être effectués avant la prescription d'un AINS;
- À quelle fréquence votre animal pourrait avoir besoin d'être examiné par votre médecin vétérinaire;
- Les risques et bienfaits associés à l'utilisation d'un AINS;
- Tous les médicaments que vous donnez ou envisagez de donner à votre animal, y compris ceux que vous pouvez obtenir sans ordonnance et les suppléments alimentaires;
- Si votre animal est ou sera en période de reproduction, de gestation ou d'allaitement.

Veillez informer votre médecin vétérinaire si votre animal de compagnie a déjà présenté ce qui suit :

- Antécédents d'effets secondaires causés par des médicaments, AINS ou suppléments;
- Troubles digestifs (vomissements et/ou diarrhée);
- Maladie de Lyme;
- Maladie rénale;
- Allergies ou autres problèmes médicaux que présente votre animal ou qu'il a déjà présenté.

Effets secondaires possibles :

Les effets secondaires les plus couramment liés aux AINS touchent généralement les voies gastro-intestinales et les reins. Surveillez l'apparition d'effets secondaires qui pourraient indiquer que votre animal ne tolère pas un AINS ou qu'il a un autre problème médical :

- **Diminution de l'appétit;**
- **Vomissements;**
- **Changement au niveau des fèces (tel que diarrhée ou fèces noires et poisseuses ou ensanglantées);**
- **Changement de comportement (tel qu'une augmentation ou diminution du niveau d'activité);**
- **Changement dans les habitudes relatives à la consommation d'eau (fréquence ou quantité consommée);**
- **Changement dans les habitudes de miction (fréquence, quantité);**
- **Chiens seulement - Jaunisse ou changements au niveau de la peau (p. ex., rougeurs, gales ou démangeaisons).**

Des effets secondaires graves mais rares ont été signalés chez des animaux de compagnie qui prenaient des AINS, en particulier si le traitement n'avait pas été interrompu dès l'apparition des premiers signes cliniques.

 **Arrêtez immédiatement le traitement et communiquez sans tarder avec votre médecin vétérinaire si votre animal présente :**

- **Léthargie, inappétence;**
- **Vomissements, diarrhée, fèces anormales;**
- **Augmentation de la consommation d'eau, augmentation des mictions ou mictions anormales;**
- **Toute autre réaction indésirable soupçonnée.**