

Carton for 15 ml, 42 ml, 100 ml or 200 ml bottle

ENGLISH FRONT PANEL

DIN: 02389932

Rheumocam 1.5 mg/ml Oral Suspension for Dogs

Meloxicam Oral Suspension, Mfr. Std.

Veterinary Use Only

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

Shake well before using

Pack size: 15 ml, 42 ml, 100 ml, 200 ml

ENGLISH SIDE PANEL

Indications: Non-steroidal 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 bodyweight 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.

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

Contraindications: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs 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 anti-coagulant agents. Pre-treatment with other steroidal or nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) may result in additional or increased effects. Depending on the pharmacokinetic properties of the products used previously, an appropriate treatment-free period with such drugs should be observed before commencement of treatment.

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. Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs 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.

Storage: Store between 15-30 °C.

Manufactured by:

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

Distributed by:

Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co., Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

FRENCH FRONT PANEL

DIN: 02389932

Pr Rheumocam 1.5 mg/ml suspension orale pour chiens

Suspension orale de méloxicam, norme du fabr.

Usage vétérinaire seulement

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

Bien agiter avant l'utilisation.

15 ml, 42 ml, 100 ml, 200 ml

FRENCH SIDE PANEL

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

Posologie: Administrer le produit par voie orale 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 de méloxicam / kg de poids corporel une fois par jour (c.-à-d. à 24 heures d'intervalle.)

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

Contre-indications: Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens 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 antibiotiques de la famille des aminosides, des anticoagulants.

L'administration d'un prétraitement à l'aide d'un autre anti-inflammatoire stéroïdien ou non stéroïdien (AINS) pourrait multiplier ou amplifier les effets indésirables. Selon les caractéristiques pharmacocinétiques des agents employés précédemment, il convient de cesser d'utiliser ces médicaments pendant un certain temps avant d'entreprendre le traitement.

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.

Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens ne devrait pas être administrée aux chiennes gravides ni pendant l'allaitement. Ne pas dépasser la dose indiquée. En cas de surdosage, administrer un traitement symptomatique.

Les animaux traités avec 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 tous les AINS, l'utilisation de ce produit chez tout animal âgé de moins de 6 semaines ou chez des animaux âgés et affaiblis peut comporter des risques supplémentaires. S'il est impossible de faire autrement, une réduction de la dose et une prise en charge clinique attentive pourraient se révéler nécessaires.

Conservation: À conserver entre 15-30°C

Fabriqué par:

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

Distribué par

Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co., Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

TOP PANEL: Pr Rheumocam
1.5 mg/ml Oral Suspension for Dogs
1,5 mg/ml suspension orale pour chiens
(15ml, 42ml, 100ml, 200ml)

PARTICULARS TO APPEAR ON THE IMMEDIATE PACKAGE

Pr Rheumocam

1.5 mg/ml oral suspension for dogs

1.5 mg/ml suspension orale pour chiens

DIN: 02389932

(15ml, 42ml)

Meloxicam Oral Suspension, Mfr. Std. / Suspension orale de méloxicam, norme du fabr.

Veterinary Use Only

Usage vétérinaire seulement

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

For the alleviation of inflammation and pain in both acute and chronic musculo-skeletal disorders in dogs.

Dosage, Contraindications and Cautions: Read the package insert. **Shake well before use.**

Pour atténuer l'inflammation et la douleur associées aux troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques chez les chiens.

Posologie, Contre-indications et Précautions: Lire la notice à l'intérieur.

Bien agiter avant l'utilisation.

Each ml contains 1.5 mg of meloxicam

Chaque ml contient 1,5 mg de méloxicam.

Storage: Store between 15-30°C.

Entreposage: À conserver entre 15-30°C

Manufactured by/ Fabriqué par: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway, Ireland

Distributed by/ Distribué par: Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co.,

Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

Pr Rheumocam
1.5 mg/ml oral suspension for dogs
1,5 mg/ml suspension orale pour chiens
DIN: 02389932
(100 ml, 200 ml)

Meloxicam Oral Suspension, Mfr. Std. / Suspension orale de méloxicam, norme du fabr.
Veterinary Use Only
Usage vétérinaire seulement

KEEP OUT OF REACH OF CHILDREN.

GARDER HORS DE LA PORTÉE DES ENFANTS.

For the alleviation of inflammation and pain in both acute and chronic musculo-skeletal disorders in dogs.

Dosage, Contraindications and Cautions: Read the package insert. **Shake well before use.**

Pour atténuer l'inflammation et la douleur associées aux troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques chez les chiens.

Posologie, Contre-indications et Précautions: Lire la notice à l'intérieur.
Bien agiter avant l'utilisation.

Each ml contains 1.5 mg of meloxicam

Chaque ml contient 1,5 mg de méloxicam.

Storage: Store between 15-30°C.

Entreposage: À conserver entre 15-30°C

**Manufactured by/ Fabriqué par: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway, Ireland**

Distributed by/ Distribué par: Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co.,
Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

Rheumocam 1.5 mg/ml Oral Suspension for Dogs
Meloxicam Oral Suspension, Mfr. Std.
Veterinary Use Only

Description: Each ml contains 1.5 mg of meloxicam in an off-white to yellowish suspension with an odour of honey. Meloxicam acts by inhibition of prostaglandin synthesis.

Therapeutic classification: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs is a nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) of the oxicam group.

Indications: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs is indicated in dogs only, for the alleviation of inflammation and pain in both acute and chronic musculo-skeletal disorders.

Dosage and Administration: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs should be administered 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 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 Rheumocam 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 the measuring syringe provided in the package (see below). The syringe has a kg-body weight scale which corresponds to the volume required for the maintenance dose (i.e., 0.1 mg Meloxicam per kg body weight). Twice the volume should be administered on the first day as the initial dose.

The following dosing table indicates what volume to administer depending on the weight of the dog:

Bodyweight	Maintenance Dosage	Bodyweight	Maintenance Dosage
7.5 kg	0.5 ml	37.5 kg	2.5 ml
15 kg	1 ml	45 kg	3 ml
22.5 kg	1.5 ml	52.5 kg	3.5 ml
30 kg	2 ml	60 kg	4 ml

Shake well before use. Please follow carefully the instructions of the veterinarian.

Dosing Procedure using the measuring syringe:

<p>Please follow these steps: Step 1. Before using Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs for the very first time ensure that you have the bottle, circular plastic insert and syringe.</p>	<p>Step 2. Place the circular plastic insert into the neck of the bottle and push down until securely in place. Once in place the insert will not need to be removed.</p>
<p>Step 3. Replace the cap on the bottle and shake it well. Take off the bottle cap and attach the dosing syringe to the bottle by gently pushing the end into the hole.</p>	<p>Step 4. Turn the bottle with the syringe in place upside down and slowly withdraw the plunger until the required dose is evident.</p>
<p>Step 5. Turn the bottle/syringe the right way up and with a twisting movement separate the syringe from the bottle.</p>	<p>Step 6. Push the plunger until all contents of the syringe have been dispensed onto the food.</p>

A clinical response is normally seen within 3 to 4 days. Treatment should be discontinued after 10 days at the latest if no clinical improvement is apparent.

Contraindications: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs 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 anti-coagulant agents. Pre-treatment with other steroidal or nonsteroidal anti-inflammatory drugs (NSAIDs) may result in additional or increased effects. Depending on the pharmacokinetic properties of the products used previously, an appropriate treatment-free period with such drugs should be observed before commencement of treatment.

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. Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs 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.
- 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: 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 all adverse reactions are not reported, the following adverse reaction information is based on voluntary reporting by veterinarians and pet owners/caregivers. It should be noted that suspected adverse reactions listed here reflect reporting, 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, seizure, 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: Rheumocam 1.5 mg/ml oral suspension for dogs (Meloxicam) is a nonsteroidal anti-inflammatory drug (NSAID) and as with others in this class, 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 or fatal especially if treatment is not discontinued. Consult your veterinarian. Shake well before use.

Target Animal Safety: The safety profile of meloxicam has been evaluated in well controlled target animal safety studies in dogs. Dogs treated with placebo, 1X, 3X and 5X label dosages were closely monitored over a 180 day (26 week 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.

Storage: Store between 15-30 °C.

Presentation: Plastic bottles of 15, 42, 100 or 200 ml supplied with a measuring syringe.

Manufactured by:

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

Distributed by

Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co., Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

Date:

Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens

Suspension orale de méloxicam, norme du fabr.

Usage vétérinaire seulement

Description: Chaque ml contient 1,5 mg de méloxicam dans une suspension blanc cassé à jaunâtre à l'odeur de miel. Le méloxicam agit en inhibant la synthèse des prostaglandines.

Classe thérapeutique: Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) de la famille des oxicams.

Indications: Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens est indiqué chez les chiens seulement, pour atténuer l'inflammation et la douleur associées aux troubles musculo-squelettiques aigus et chroniques.

Posologie et mode d'administration: Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens 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 de méloxicam / 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 Rheumocam doivent être surveillés périodiquement.

Mode d'emploi: Une attention particulière devrait être portée à la précision de la dose. La suspension peut être donnée en utilisant la seringue doseuse fournie dans l'emballage (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.

Le tableau suivant indique le volume de dosage à administrer en fonction du poids du chien

Poids corporel	Dose d'entretien	Poids corporel	Dose d'entretien
7,5 kg	0,5 ml	37,5 kg	2,5 ml
15 kg	1 ml	45 kg	3 ml
22,5 kg	1,5 ml	52,5 kg	3,5 ml
30 kg	2 ml	60 kg	4 ml

Bien agiter avant l'utilisation. Suivez attentivement les instructions du vétérinaire.

Prélèvement de la dose à l'aide de la seringue-doseuse:

Veuillez suivre ces étapes:	
1.	Avant d'utiliser le Rheumocam 1,5 mg/ml suspension orale pour chiens pour la première fois, assurez-vous d'avoir la bouteille, l'insert en plastique circulaire et la seringue.
2.	Placez l'insert en plastique circulaire dans le goulot de la bouteille et appuyez jusqu'à ce qu'il soit solidement en place. Vous n'aurez pas à le retirer par la suite.
3.	Remplacez le bouchon sur la bouteille et bien agiter. Enlevez le bouchon et attachez la seringue doseuse à la bouteille en poussant doucement l'extrémité dans le trou.
4.	Une fois la seringue en place, inversez la bouteille et tirez lentement le piston jusqu'à ce que la dose requise soit obtenue.
5.	Retournez la bouteille et la seringue en direction opposée et séparez la seringue de la bouteille.
6.	Videz le contenu de la seringue sur la nourriture en appuyant sur le piston

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: Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens ne devrait pas être administrée 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 antibiotiques de la famille des aminosides, des anticoagulants.

L'administration d'un prétraitement à l'aide d'un autre anti-inflammatoire stéroïdien ou non stéroïdien (AINS) pourrait multiplier ou amplifier les effets indésirables. Selon les caractéristiques pharmacocinétiques des agents employés précédemment, il convient de cesser d'utiliser ces médicaments pendant un certain temps avant d'entreprendre le traitement.

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.

Rheumocam 1,5 mg / ml suspension orale pour chiens ne devrait pas être administrée aux chiennes gravides ni pendant l'allaitement. Ne pas dépasser la dose indiquée. En cas de surdosage, administrer un traitement symptomatique.

Les 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 tous les AINS, l'utilisation de ce produit chez tout animal âgé de moins de 6 semaines ou chez les animaux âgés et affaiblis peut comporter des risques supplémentaires. S'il est impossible de faire autrement, une réduction de la dose et une prise en charge clinique attentive pourraient se révéler 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 effets indésirables typiques des AINS incluant la perte d'appétit, les vomissements, la diarrhée, l'apathie ou polyurie et polydipsie associées à une insuffisance rénale ont été occasionnellement rapportés. Ces réactions indésirables sont dans la plupart des cas transitoires et disparaissent après la cessation du traitement mais dans de très rares cas, peuvent être graves, voir mortels. Bien que toutes les réactions indésirables ne soient pas rapportées l'information suivante sur les réactions indésirables est basée sur les rapports volontaires de vétérinaires et de propriétaires ou gardiens d'animaux. Il convient de noter que la liste des réactions indésirables soupçonnées ici reflète les rapports et non la

causalité. Les catégories de réactions indésirables sont affichées en ordre décroissant de fréquence par système organique. Dans de rares cas, le décès a été associé aux réactions indésirables suivantes:

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

Troubles systémiques : Inappétence, léthargie, ictère.

Troubles neurologiques : Ataxie, convulsions, tremblements

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

Troubles rénaux et urinaires: Insuffisance rénale aiguë.

Investigations : Créatinine élevée, azote uréique sérique élevée, enzymes de foie élevées.

Troubles de la peau et annexes: Prurit, eczéma, alopecie locale, dermatite moite (zones chaudes), dermatite allergique.

Troubles du système immunitaire: Urticatoire, anémie hémolytique à médiation immunitaire, thrombocytopenie à médiation immunitaire

Information pour les propriétaires de chiens: Rheumocam 1,5 mg/ml suspension orale pour chiens (méloxicam) est un anti-inflammatoire non stéroïdien (AINS) et, tout comme les autres médicaments dans 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 apparaissent généralement dans la première semaine de traitement. Les symptômes typiques comprennent la perte d'appétit, les vomissements, la diarrhée, des selles noirâtres, 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 indésirables sont transitoires et disparaissent après la cessation du traitement, mais dans de rare cas, peuvent être graves, voire mortelles, surtout si le traitement n'est pas interrompu. Consultez votre vétérinaire. Bien agiter avant l'utilisation.

Innocuité chez l'animal cible: Le profil d'innocuité du méloxicam a été évalué au cours d'études bien contrôlées portant sur l'innocuité et menées auprès des 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 aucune réaction indésirable associée 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, temps de saignement des muqueuses ou d'un ensemble de paramètres pathologiques cliniques tout au long de l'étude.

Conservation: À conserver entre 15-30°C

Présentation: Bouteilles de plastique de 15, 42, 100 ou 200 ml accompagnées d'une seringue doseuse.

Fabriqué par: Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd, Loughrea, Co. Galway, Irlande
Distribué par

Intervet Canada Corp., subsidiary of/filiale de Merck & Co., Inc., 16750 Trans-Canada Highway, Kirkland, Quebec H9H 4M7, 1-866-683-7838

Date:

Client Information Sheet for Rheumocam®

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

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

Please start administering Rheumocam® 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 Rheumocam®, including administration, cautions & warnings, please refer to the product insert.

Please read the following information before you start giving Rheumocam® 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 you pet has:

- Lethargy, inappetence**
- Vomiting, diarrhea, abnormal stools**
- Increased drinking, increased or inappropriate urination**

-Any other suspected adverse reaction

Feuillet de renseignements sur Rheumocam[®] pour les clients

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

Rheumocam[®] a déjà été administré à _____ pour : 1 jour 2 jours Autre : _____

Veillez commencer à administrer Rheumocam[®] 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 Rheumocam[®], 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 Rheumocam[®] 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 du foie;
- 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.