



Canizol vet 200 mg tabletter til hunde

Canizol vet 400 mg tabletter til hunde

■ NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Indehaver af markedsføringstilladelsen: Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse: Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holland

Repræsentant: Virbac Danmark A/S, Profilvej 1, 6000 Kolding

■ VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Canizol vet 200 mg tabletter til hunde

Canizol vet 400 mg tabletter til hunde

ketoconazol

■ ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

200 mg tabletter:

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof: Ketoconazol 200 mg

400 mg tabletter:

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof: Ketoconazol 400 mg

Brunne noprede, runde tabletter med smag, der kan deles i lige store halvdele og fjerdedele.

■ INDIKATIONER

Behandling af svampeinfektioner, der er forårsaget af:

- *Microsporum canis*,

- *Microsporum gypseum*,

- *Trichophyton mentagrophytes*.

■ KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til dyr med leversvigt. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

■ BIVIRKNINGER

Der kan i sjældne tilfælde ses neurologiske symptomer – apati, ataksi, tremor (dvs. at hunden kan virke passiv, ustabil og/eller kan have muskelkramper), hepatisk toksicitet (leverskade), opkastning, anoreksi (svær mangel på appetit) og/eller diarré i forbindelse med standarddoser. Ketoconazol har anti-androgene og anti-glucokorticoide virkninger. Det hæmmer omdannelsen af kolesterol til steroidhormoner, såsom testosteron og cortisol, på en måde, der afhænger af dosis og tid. Se også pkt. 12 vedrørende virkninger hos avlshunde.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. De/du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted, www.lmst.dk

■ DYREARTER: Hunde

■ DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

200 mg tabletter: 10 mg ketoconazol pr. kg legemsvægt dagligt, ved oral administration. Dette svarer til 1 tablet pr. 20 kg legemsvægt dagligt.

400 mg tabletter: 10 mg ketoconazol pr. kg legemsvægt dagligt, ved oral administration. Dette svarer til 1 tablet pr. 40 kg legemsvægt dagligt.

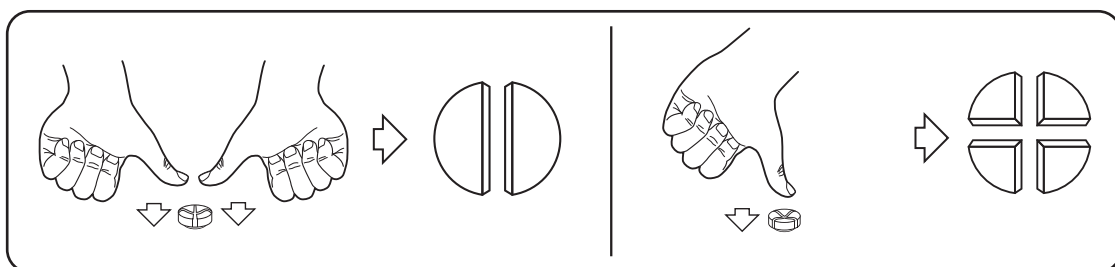
Det anbefales at tage en prøve fra hunden en gang om måneden under behandlingen og stoppe administrationen af anti-svampemidlet efter to negative kulturer.

Når mykologisk opfølgning ikke er mulig, bør behandlingen fortsættes i en adækvat periode for at sikre mykologisk helbredelse. Hvis læsionerne ikke er forsvundet efter 8 ugers behandling, bør medicineringen overvejes igen af den ansvarlige dyrlæge. Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

■ OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Bør administreres sammen med mad for at maksimere absorptionen.

Tabletter kan deles i lige store halvdele og fjerdedele for at sikre en præcis dosering. Læg tabletten på en flad overflade med delekærven opad og den konvekse (afrundede) side nedad mod den flade overflade. Lige store halvdele: Tryk let lige ned med spidsen af tommelfingrene på hver side af tabletten for at dele den i to halvdele. Lige store fjerdedele: Tryk let lige ned med spidsen af en tommelfinger midt på tabletten for at dele den i fire fjerdedele.



■ TILBAGEHOLDESESTID: Ikke relevant.

■ EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Dette veterinærlægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Efter åbning og deling af tabletter (kvarte/halve): 3 dage

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter "EXP".

■ SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Gentagen anvendelse af ketoconazol kan i sjældne tilfælde inducere krydsresistens over for andre azoler.

Særlige forsigtighedsregler for dyret: Behandling med ketoconazol undertrykker testosteronkoncentrationer, øger progesteronkoncentrationer og kan påvirke formeringsevnen hos hanhunde under og i nogle uger efter behandling. Behandling af dermatofyrose bør ikke begrænses til behandling af det() inficerede dyr, men bør også omfatte desinficering af omgivelserne, eftersom sporer kan overleve længe der. Andre forsigtighedsregler, såsom hyppig støvsugning, desinficering af udstyr til pelspleje og fjernelse af alt potentielt kontamineret materiale, der ikke kan desinficeres, vil reducere risikoen for reinfektion eller spredning af infektionen.

Det anbefales at kombinere systemisk og topisk behandling. Ved langvarig behandling bør leverfunktionen monitoreres nøje. Hvis der udvikler sig kliniske tegn, der tyder på nedsat leverfunktion, bør behandlingen straks seponeres.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Personer med overfølsomhed over for de aktive stoffer bør undgå kontakt med veterinærlægemidlet via huden og slimhinderne. I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænderne efter brug. Delte (halve/kvarte) tabletter bør opbevares i det originale blisterkort og bruges til den næste administration.

Opbevar blisterkortet i den ydre æske, så det er utilgængeligt for børn.

Drægtighed og diegivning: Laboratorieundersøgelser af hunde har ikke afsløret teratogene virkninger eller føtal toksicitet. Præparatets sikkerhed er ikke blevet påvist hos drægtige eller diegivende tævehunde. Anvendelse frarådes under drægtighed.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Må ikke administreres sammen med antacider og/eller H₂-receptor-antagonister (cimetidin / rantidin) eller protonpumpehæmmere (f.eks. omeprazol), eftersom det kan ændre absorptionen af ketoconazol (der kræver et surt miljø).

Ketoconazol er et substrat og en potent hæmmer af cytokrom P450 3A4 (CYP3A4). Det kan reducere eliminationen af lægemidler, der metaboliseres af CYP3A4, og således ændre deres plasmakoncentrationer. Induktorer af cytokrom P450 kan øge ketoconazols metaboliseringshastighed. Relevante veterinære interaktioner omfatter cyclosporiner, makrocycliske laktoner (ivermectin, selamectin, milbemycin), midazolam, cisaprid, amlodipin, fentanyl, makrolider (clarithromycin, erythromycin), digoxin, antikoagulanter og phenobarbital.

Ketoconazol hæmmer omdannelsen af kolesterol til cortisol og kan således påvirke doseringen af trilostan/mitotan til hunde, som samtidig behandles for hyperadrenocorticisme.

Må ikke gives til din hund samtidig med andre lægemidler uden først at kontakte dyrlægen.

Overdosis: Ved overdosis kan der ses følgende virkninger: Anoreksi (svær mangel på appetit), opkastning, pruritus (kløe), alopecia (hårtab) og stigning i visse leverenzymmer (ALAT og BASF).

Uforlideligheder: Ikke relevant.

■ EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

■ DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN: 04.09.2014

■ ANDRE OPLYSNINGER

Æske med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9 eller 10 aluminium-/PVC-/PE-/PVDC-blisterkort med hver 10 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Canizol vet 200 mg tablett för hund

Canizol vet 400 mg tablett för hund

■ NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning: Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsats: Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Nederländerna

Lokal företrädare: Virbac Danmark A/S Filial Sverige, Solna, Sverige

■ DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN

Canizol vet 200 mg tablett för hund

Canizol vet 400 mg tablett för hund

ketokonazol

■ DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

200 mg tabletter:

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans: Ketokonazol200 mg

400 mg tabletter:

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans: Ketokonazol400 mg

Bruna knotriga, runda smaksatta tabletter som kan delas i lika stora halvor och fjärdedelar

■ ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Behandling av svampinfektioner i huden orsakade av:

- *Microsporum canis*,

- *Microsporum gypseum*,

- *Trichophyton mentagrophytes*.

■ KONTRAINDIKATIONER

Ge inte läkemedlet till djur med leversvikt. Ge inte läkemedlet till djur med överkänslighet mot aktiv substans eller mot några hjälpämnen.

■ BIVERKNINGAR

I sällsynta fall kan neurologiska symptom – apati, ataxi, diarrningar (det vill säga hunden kan verka passiv och ostadig och/eller ha muskelspasmer) – hepatotoksicitet (leverskada), kräkningar, anorexi (allvarlig brist på aptit) och/eller diarré observeras vid standarddoser. Ketokonazol har antiandrogena och antiglukokortikoida effekter; det hämmar omvandlingen av kolesterol till steroidhormoner som testosteron och cortisol. Detta kan påverka fertilitet och tidberoende sätt. Se även avsnitt 12 för effekter på hanhundar för avel. Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

■ DJURSLAG: Hund

■ DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

200 mg tabletter: 10 mg ketokonazol per kg kroppsvikt per dag, som ges via munnen. Detta motsvarar 1 tablett per 20 kg kroppsvikt per dag.

400 mg tabletter: 10 mg ketokonazol per kg kroppsvikt per dag, som ges via munnen. Detta motsvarar 1 tablett per 40 kg kroppsvikt per dag.

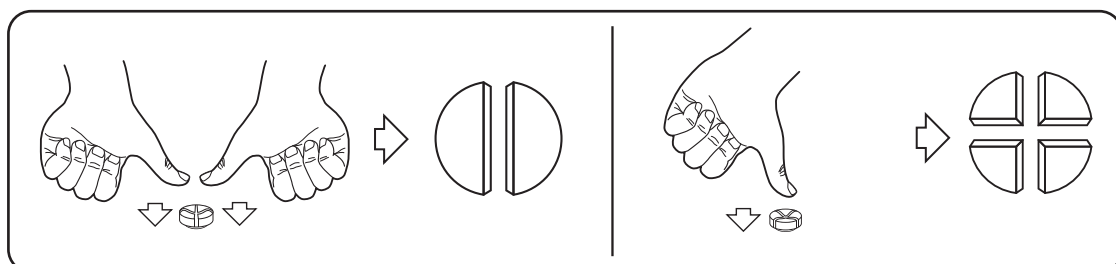
Det rekommenderas att prov tas på djuret en gång i månaden under behandlingen och att den svampbekämpande behandlingen avbryts efter två negativa odlingar. När uppföljning genom provtagning inte är möjlig ska behandlingen fortsätta under en lämplig tidsperiod för att säkerställa att svampen är borta.

Vid bestående hudförändringar efter 8 veckors behandling ska läkemedlet utvärderas på nytt av ansvarig veterinär.

■ ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Ges företrädesvis tillsammans med mat, för maximal absorption. Tabletterna kan delas i lika stora halvor eller fjärdedelar för att säkerställa korrekt dosering.

Lägg tabletten på ett plant underlag med den skårade sidan uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot underlaget. Dela i lika stora halvor: Applicera ett lätt tryck uppfifrån med tummarnas toppar på båda sidor av tabletten för att bryta den i halvor. Dela i lika stora fjärdedelar: Applicera ett lätt tryck uppfifrån med ena tummens topp mitt på tabletten för att bryta den i fjärdedelar.



■ **KARENSTID:** Ej relevant.

■ **SÆRSKILDE FØRVARINGSANVISNINGAR**

Førvaras utom syn- og ræckhåll för barn. Detta läkemedel kräver inga särskilda förvaringsanvisningar. Hållbarhet i öppnad förpackning för delade tabletter (halvor/fjärdedelar): 3 dagar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen efter EXP.

■ **SÆRSKILD(A) VARNING(AR)**

I sällsynta fall kan upprepad användning av ketokonazol orsaka resistens mot andra azoler.

Særskilda försiktighetsåtgärder för djur: Behandling med ketokonazol hämmar koncentrationen av testosteron och ökar koncentrationen av progesteron och kan påverka avelsförmågan hos hanhundar under och några veckor efter behandling. Behandling av hudsvampsinfektioner ska inte begränsas till behandling av infekterade djur. Det ska även omfatta desinfektion av omgivningen, eftersom sporer kan överleva i omgivningen under lång tid. Andra åtgärder som frekvent dammsugning, desinfektion av påsvårdsutrustning och avlägsnande av allt potentiellt smittat material som inte kan desinfekteras minimerar risken för återfall eller spridning av infektionen. En kombination av lokal behandling och behandling som påverkar hela kroppen rekommenderas.

Vid långvarig behandling ska leverfunksjonen kontrolleras noggrant. Om symtom på nedsatt leverfunksjon utvecklas ska behandlingen avbrytas omedelbart.

Særskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur: Personer som är överkänsliga för de aktiva substanserna ska undvika kontakt med läkemedlet på hud och slemhinner. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Tvätta händerna efter användning. Delar (halvor/fjärdedelar) av tabletter ska förvaras i blisterförpackningen och användas för nästa dosstillfälle. Förvara blisterförpackningen i ytterkartongen för att förhindra åtkomst för barn.

Dråktighet och digivning: Studier på laboratoriedjur har visat fosterskadande effekter. Läkemedlets säkerhet har inte fastställts på dräktiga eller digivande tikar. Användning rekommenderas inte under dråktighet.

Andra läkemedel och Canizol: Ge inte tillsammans med syraneutraliserande medel och/eller H2-receptorantagonister (cimetidin/ranitidin) eller protonpumpshämmare (t.ex. omeprazol) som används mot sur mage eftersom absorptionen av ketokonazol kan påverkas (absorption kräver en sur miljö). Ketokonazol är en stark hämmare av cytokrom P450 3A4 (CYP3A4).

Det kan minska utsöndringen av läkemedel som bryts ner av CYP3A4, och därmed ändra läkemedlets koncentration i blodet. Förstärkare av cytokrom P450 kan öka hastigheten av ketokonazolnedbrytningen.

Påverkan av eller på andra läkemedel och ketokonazol omfattar ciklosporiner, makrocycliska laktoner (ivermektin, selamektin, milbemycin), midazolam, cisaprid, amlodipin, fentanyl, makrolider (klaritromycin erytromycin), digoxin, antikoagulerande läkemedel och fenobarbital. Ketokonazol hämmar omvandlingen av kolesterol till kortisol och kan därmed påverka doseringen av trilostan/mitotan hos hundar som samtidigt behandlas för hyperadrenokorticism (tillstånd där binjurarna producerar för mycket hormoner).

Ge inga andra läkemedel till din hund utan att först rådfråga din veterinär.

Överdoser (symptom, akuta åtgärder, motgift): Vid överdosering kan följande effekter förekomma: anorexi (allvarlig brist på aptit), kräkningar, pruritus (klåda), alopeci (hårförlust) och ökning av vissa leverenzym (ALAT och ALP).

Blandbarhetsproblem: Ej relevant.

■ **SÆRSKILDE FØRSIKTIGHETSÅTGÆRDER FØR DESTRUKTION AV EJ ANVÆNT LÆKEMEDEL ELLER AVFALL, I FØREKOMMANDE FALL**

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

■ **DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES:** 07.07.2016

■ **ØVRIGÆ UPPLYSNINGAR**

Kartong innehållande 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 aluminium/PVC/PE/PVDC-blisterförpackningar, som innehåller 10 tabletter vardera.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Canizol vet 200 mg tabletter for hunder

Canizol vet 400 mg tabletter for hunder

■ **NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLTELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse: Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Nederland

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse: Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Nederland

Fullmektig: Virbac Norge - Sollihøgda - Norge

■ **VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Canizol vet 200 mg tabletter for hunder

Canizol vet 400 mg tabletter for hunder

Ketokonazol

■ **DEKLARASJON AV VIRKESTOFF OG HJELPESTOFF**

200 mg tabletter:

Hver tablett inneholder:

Virkestoff: Ketokonazol200 mg

400 mg tabletter:

Hver tablett inneholder:

Virkestoff: Ketokonazol400 mg

Brune pregede, runde smaktilsatte tabletter, kan deles inn i like halvdelar og fjerdedelar.

■ **INDIKASJON**

Behandling av soppinfeksjoner forårsaket av:

- *Microsporum canis*,

- *Microsporum gypseum*,

- *Trichophyton mentagrophytes*.

■ **KONTRAIKASJONER**

Skal ikke gis til dyr med leversvikt. Skal ikke gis til dyr med kjent overfølsomhet overfor virkestoffene eller noen av hjelpestoffene.

■ **BIVIRKNINGER**

I sjeldne tilfeller kan det ved standard doser observeres neurologiske symptomer – apati, ataksi, skjelvinger (dvs. hunden kan virke passiv, ustabil og/eller kan få muskelspasmer) –, hepatotoksitet (leverskade), oppkast, anoreksi (alvorlig mangel på appetitt) og/eller diaré. Ketokonazol har anti-androgen og anti-glukokortikoid effekt, og hemmer omdanningen av kolesterol til steroide hormoner som testosteron og kortisol på en doseavhengig og tidsavhengig måte. Se også pkt. 12 for virkning hos avlshundar. Hvis du legger merke til noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

■ **DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER):** Hund

■ **DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI OG -MÅTE**

200 mg tabletter: 10 mg ketokonazol per kg kroppsvekt daglig, ved oral administrasjon. Dette tilsvarer 1 tablett per 20 kg kroppsvekt daglig.

400 mg tabletter: 10 mg ketokonazol per kg kroppsvekt daglig, ved oral administrasjon. Dette tilsvarer 1 tablett per 40 kg kroppsvekt daglig.

Det anbefales å ta prøver fra dyret én gang per måned under behandling og avbryte anti-soppbehandlingen etter to negative kulturer.

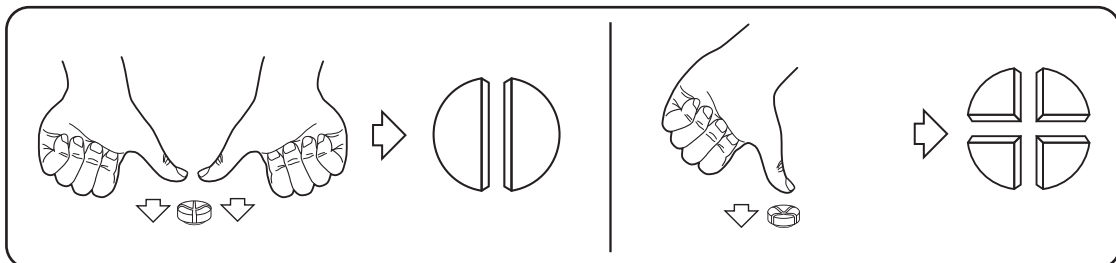
Dersom mykologisk oppfølging ikke er mulig, bør man fortsette behandlingen i en adekvat periode for å sikre mykologisk bedring.

Dersom lesjonene vedvarer etter 8 uker med behandling, bør medisineringsen evalueres på nytt av ansvarlig veterinær.

■ **OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK**

Skal fortrinnsvis administreres sammen med mat for å maksimere absorpsjon. Tablettene kan deles i like halvdelar eller fjerdedelar for å sikre nøyaktig dosering. Legg tablett på en flat overflate med den pregede siden opp og den konvekse (avrundede) siden ned mot overflaten.

Like halvdelar: Ved hjelp av tuppen av tomlene trykker du lett ned på begge sider av tablett for å dele den i to. Like fjerdedelar: Ved hjelp av tuppen av en tommel trykker du lett på midten av tablett for å dele den i fire.



■ **TILBAKEHOLDESESTID:** Ikke relevant.

■ **SPEIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING**

Oppbevares utilgjengelig for barn. Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.

Holdbarhet for inndelte tabletter (fjerdedelar/halvdeler): 3 dagar.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken etter «EXP».

■ **SPEIELLE ADVARSLER**

I sjeldne tilfeller kan gjentatt bruk av ketokonazol føre til kryssresistens for andre azoler.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr: Behandling med ketokonazol reduserer testosteronkonsentrasjoner og øker progesteronkonsentrasjoner, og kan påvirke avleffektiviteten hos hannhundar under og i noen uker etter behandling. Behandling av dermatofytose bør ikke begrenses til behandling av det infiserte dyret (dyrene). Det bør også inkludere desinfisering av miljøet, da sporer også kan overleve i miljøet i lange perioder. Andre tiltak som for eksempel hyppig støvsugning, desinfisering av stellustyr og fjerning av alt potensielt forurenset materiale som ikke kan desinfiseres, vil minimere risikoen for reinfeksjon eller infeksjonsspredning. Det anbefales å bruke en kombinasjon av systemisk og topisk behandling.

Ved langtidsbehandling må leverfunksjonen overvåkes nøye. Vet utvikling av kliniske tegn som antyder svekket leverfunksjon, skal behandlingen avsluttes umiddelbart.

Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr: Personer med kjent overfølsomhet overfor virkestoffene bør unngå kontakt av hud og slimhinner med veterinærpreparatet.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten. Vask hendene etter bruk. Delte (halve/kvarte) tabletter skal oppbevares i originalpakningen og brukes ved neste administrasjon. Oppbevar blisterpakningen i ytteremballasjen for å unngå at barn får tilgang.

Drekthet og diegiving: Studier av laboratoriedyr har vist tegn på teratogene og embryotoksiske effekter. Sikkerheten av preparatet er ikke fastslått hos drektige eller diegivende tisper.

Bruk av preparatet anbefales ikke ved drektighet.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon: Skal ikke administreres med antacider og/eller H2-reseptorantagonister (cimetidin/ranitidin) eller protonpumphehemere (f.eks. omeprazol) siden absorpsjonen av ketokonazol kan modifiseres (absorpsjon krever et surt miljø). Ketoconazol er et substrat og en potent hemmer av cytokrom P450 3A4 (CYP3A4). Det kan redusere elimineringen av legemidler som metaboliseres ved CYP3A4, og derved endre deres plasmakonsentrasjoner. Cytokrom P450-induktorer kan øke ketokonazols metabolismehastighet. Relevante interaksjoner med veterinærpreparater inkluderer cyklosporiner, makrocycliske laktoner (ivermektin, selamektin, milbemycin), midazolam, cisaprid, amlodipin, fentanyl, makrolider (klaritromycin erytromycin), digoxin, antikoagulanter og fenobarbital. Ketokonazol hemmer omdanningen av kolesterol til kortisol og kan derfor påvirke trilostan/mitotan-dosering hos hundar som samtidig blir behandlet for hyperadrenokortisisme. Ikke gi andre legemidler til hunden din uten å konsultere veterinæren først.

Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter): Ved overdoser kan følgende bivirkninger oppstå: anoreksi (alvorlig mangel på appetitt), oppkast, pruritus (kløe), alopeci (tap av hår) og forhøyede leverenzym (ALT og ALP).

Uforlikeligheter: Ikke relevant.

■ **SPEIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE**








Ubrukt veterinærpreparat eller avfallsmaterialer fra bruken av slike preparater skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

■ **DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG:** 07.07.2016

■ **YTERLIGERE INFORMASJON**

Eske som inneholder 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10 Aluminium/PVC/PE/PVDC gjennomtrykspakninger, på 10 tabletter hver.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

	PAYS : VDK CODE PRODUIT FINI : CODE ÉLÉMENT : ÉLÉMENT : NOTICE LOGICIEL UTILISÉ : ILLUSTRATOR CC	FORMAT FOURNISSEUR : 165 X 480		COULEURS RECTO & VERSO NOIR 	
	STUDIO GRAPHIQUE CREA	CORPS DE TEXTE : 7 PTS	COMMENTAIRE(S) :		
NOM DU PRODUIT : CANIZOL VET					
 ESSAI	 MATRICE	 MAQUETTE - LANCEMENT	 MAQUETTE - MODIFICATION	 PRODUCTION	
FICHER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2017	FICHER, FAIT PAR : X.XX VERSION LE : v1-xx/xx/2017	FICHER, FAIT PAR : FH CORRIGÉ PAR : CA CA MU changement de format MU	VERSION LE : v1-19/11/2014 VERSION LE : v2-19/04/2016 v3-27/07/2016 v4-26/09/2017 v5-13/10/2017	FICHER, FAIT PAR : X.XX VALIDATION PAR : X.XX	LE : xx/xx/2017 LE : xx/xx/2017