

# Canicaral® vet 40 mg

## Tabletter til hunde

Den nyeste indlægsseddel kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

### INDEHAVER AF MÆRKEDSFØRINGSTILLADELSEN

Le Vet. Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holland

### FREMSTILLER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Artesan Pharma GmbH & Co KG, Wendlandstrasse 1, Lüchow, 29439, Tyskland

LelyPharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Paesi Bassi

### REPRÆSENTANT

Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Uldum, Danmark

### VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Canicaral vet 40 mg tabletter til hunde

carprofen

### ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver tablet indeholder: Aktivt stof:

Carprofen 40,0 mg

Lysebrun med brune prikker, rund og konveks tablet med en krydsformet delekærv på den ene side.

Tabletter kan deles i to eller fire lige store dele.

### INDIKATIONER

Reduktion af inflammation og smerter forårsaget af muskuloskeletale sygdomme og slidgigt. Som opfølgning til parenteral analgesi ved behandling af postoperative smerter.

### KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til katte. Bør ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver. Bør ikke anvendes til hunde, der er yngre end 4 måneder. Bør ikke anvendes i kendte tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Bør ikke anvendes til hunde, der lider af hjerte-, lever- eller nyrtesygdom, hvor der er mulighed for sårdannelse eller ulcus i mave-tarm-kanalen (mave- eller tarmsår), eller hvor der er bevis for bloddykrasi (blodsygdom).

### BIVIRKNINGER

Typiske bivirkninger forbundet med NSAID'er (non-steroid antiinflammatoriske lægemidler) såsom opkastning, blod afføring/diarré, okkult blod i fæces (blod i afføringen, der ikke er synligt), appetitløshed og letargi (mangel på energi) er blevet meget sjældent rapporteret. Disse bivirkninger opstår normalt i løbet af den første behandlingsuge, og er i de fleste tilfælde forbigående og forsvinder efter seponering af behandlingen, men i meget sjældne tilfælde kan de være alvorlige eller dødelige.

Hvis der opstår bivirkninger, skal behandlingen seponeres, og der skal søges dyrlægehjælp.

Som for andre NSAID'er er der en risiko for sjældne uønskede renale (i nyrene) eller idiosynkratiske hepatiske (i leveren) bivirkninger.

Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)

- Ikke almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000 behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000 behandlede dyr)

- Meget sjælden (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem

Lægemiddelstyrelsen, Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

### DYREARTER

Hunde.

### DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJE

Oral anvendelse. For at sikre en korrekt dosering skal legemsvægten bestemmes så akkurat som muligt for at undgå overdosering.

#### Dosering:

2 - 4 mg carprofen pr. kg legemsvægt dagligt.

Til reduktion af inflammation og smerter forårsaget af muskuloskeletale sygdomme og slidgigt: en indledende dosis på 4 mg carprofen pr. kg legemsvægt dagligt givet som en enkelt daglig dosis eller som to lige store doser om, afhængigt af det kliniske respons, reduceres til 2 mg carprofen/kg legemsvægt/dag givet som en enkelt dosis. Behandlingsvarigheden afhænger af det observerede respons for patienten. For behandling længere end 14 dage skal hunden regelmæssigt undersøges af en dyrlæge. Den anbefalede dosering må ikke overskrides.

For at sørge for, at den analgetiske og antiinflammatoriske virkning dækker den postoperative periode, kan parenteral præoperativ behandling med et injicerbart carprofen-præparat efterfølges af carprofen-tabletter med 4 mg/kg legemsvægt/dag i op til 5 dage.

Den følgende tabel er beregnet som en guide til at levere præparatet med en dosishastighed på 4 mg pr. kg. legemsvægt dagligt.

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter til en dosishastighed på 4 mg/kg legemsvægt			
	Canicaral vet 40 mg 1 gang dagligt	Canicaral vet 40 mg 2 gange dagligt	Canicaral vet 160 mg 1 gang dagligt	Canicaral vet 160 mg 2 gange dagligt
> 2,5 kg - 5 kg	◐			
> 5 kg - 7,5 kg	◐◐	◐	◐	
> 7,5 kg - 10 kg	◐◐◐	◐◐	◐	
> 10 kg - 12,5 kg	⊕	◐◐	◐◐	
> 12,5 kg - 15 kg	⊕ ◐	◐◐	◐◐	
> 15 kg - 17,5 kg	⊕ ◐◐	◐◐	◐◐	
> 17,5 kg - 20 kg	⊕ ◐◐◐	⊕	◐◐	
> 20 kg - 25 kg	⊕⊕	⊕	⊕	◐ ◐
> 25 kg - 30 kg	⊕⊕ ◐	⊕ ◐	⊕ ◐	
> 30 kg - 35 kg	⊕⊕⊕	⊕ ◐	⊕ ◐	◐ ◐
> 35 kg - 40 kg	⊕⊕⊕ ◐	⊕ ◐	⊕ ◐	
> 40 kg - 50 kg	⊕⊕⊕⊕	⊕⊕	⊕⊕	⊕ ◐ ◐
> 50 kg - 60 kg			⊕ ◐	◐ ◐
> 60 kg - 70 kg			⊕ ◐	◐ ◐
> 70 kg - 80 kg			⊕ ◐	⊕ ◐

◐ = ¼ tablet

◐◐ = ½ tablet

◐◐◐ = ¾ tablet

⊕ = 1 tablet

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

Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre en akkurat dosering.

Placer tabletten på en flad overflade med delekærven opad og den konvekse (afrundede) side mod overfladen.

Halvdele: tryk ned med tommelfingrene på begge sider af tabletten.

Fire dele: tryk ned med tommelfingeren midt på tabletten.

### TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant.

### EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. En delt tablet skal anvendes inden for 3 dage. Alle ubrugte tabletportioner skal sættes tilbage i det åbne blisterkort for at beskytte mod lys. Det uåbnede blisterkort kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på blisterpakningen og den ydre karton efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

### SÆRLIGE ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Se afsnittene: Kontraindikationer og Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen:

Anvendelse til gamle hunde kan medføre yderligere risiko.

Hvis en sådan anvendelse ikke kan undgås, kan hundene have behov for en lavere dosis og nøje klinisk behandling.

Undgå brug til dehydrerede, hypovolæmiske (lavt blodvolumen) eller hypotensive (lavt blodtryk) hunde, da der er en mulig risiko for forhøjet nyretoksicitet (nyreskade).

Non-steroid antiinflammatoriske lægemidler kan forårsage hæmning af fagocytose (en af immunsystemets mekanismer) og derfor skal der ved behandling af inflammatoriske sygdomme associeret med bakterielle infektioner påbegyndes hensigtsmæssig samtidig antimikrobiel behandling.

Tabletterne er aromatiseret. For at undgå utilsigtet indtagelse, skal tabletter opbevares utilgængeligt for dyrene.

Se også afsnittet om: Interaktioner med andre lægemidler og andre former for interaktion.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:

I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld af tabletterne skal der søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten skal vises til lægen. Vask hænder efter håndtering af præparatet.

### Drægtighed og diegivning:

Studier af laboratoriedyr (rotter og kaniner) har vist evidens for føtotoxiske diegvinger (skadelige virkninger på fosteret) af carprofen ved doser tæt på den terapeutiske dosis. Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt.

Se også afsnittet: Kontraindikationer.

Interaktioner med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Administrer ikke andre NSAID'er og glukokortikoider samtidigt, eller inden for 24 timer efter administration af præparatet. Carprofen er i høj grad bundet til plasmaproteiner og kan konkurrere med andre lægemidler, der bindes i høj grad, hvilket kan føre til toksiske virkninger.

Samtidig administration af muligt nefrotoksiske lægemidler skal undgås.

### Overdosis:

Der opstod ikke tegn på toksicitet, når hund blev behandlet med carprofen ved niveauer op til 6 mg/kg legemsvægt to gange dagligt i 7 dage (3 gange den højeste anbefalede dosishastighed på 4 mg/kg legemsvægt) og 6 mg/kg legemsvægt en gang dagligt i yderligere 7 dage (1,5 gange den højeste anbefalede dosishastighed på 4 mg/kg legemsvægt).

Der er ingen specifik antidot ved en overdosis af carprofen, men der bør anvendes generel understøttende behandling, som der anvendes ved en klinisk overdosis med NSAID'er.

### 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.

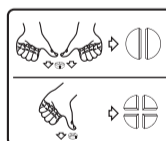
### DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

23. juli 2020

### ANDRE OPLYSNINGER

Kartonæske med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 25 eller 50 blisterkort med 10 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.



Tablet, der kan deles