

Canicaral® vet. 160 mg

Tabletter til hunde

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

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

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Genera d.d.
Svetonedejska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatien

Repræsentant:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
7171 Uldum
Danmark

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Canicaral vet. 160 mg tabletter til hunde
carprofen

ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof:

Carprofen 160,0 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 nyr sygdom, hvor der er mulighed for sår dannelse eller ulcus i mave-tarm-kanalen (mave- eller tarmsår), eller hvor der er bevis for blod dyskrasi (blod sygdom).

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 nyrerne) eller idiosynkratiske hepatiske (i leveren) bivirkninger.

Hypigheden 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 sjældne (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

DYREARTER

Hunde.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)

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 kan, 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.

Antal tabletter til en dosishastighed på 4 mg/kg legemsvægt

Legemsvægt (kg)	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

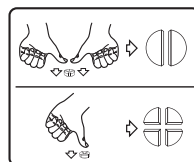
Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre en akkurat dosering.

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 tommelfingren midt på tabletten.

**TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

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.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Særlige advarsler for hver dyreart:

Se afsnittene: Kontraindikationer og Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen.

Se også afsnittet: Kontraindikationer:

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 virkninger (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 samtidig, 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 hunde 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 INDLÆGSSEDEL

1. februar 2024

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