

DK INDLÆGSSEDEL

# Canicaval® vet 160 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 ANSVÆRLIG FOR BATCHFRIGIVELSE**  
Artesan Pharma GmbH & Co KG, Wendlandstrasse 1, Lúchow 29439, Tyskland  
LelyPharma B.V., Zuveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Paesi Bassi  
**REPRÆSENTANT**  
Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, 7171 Ulum, Danmark  
**VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**  
Canicaval vet 160 mg tabletter til hunde  
carprofen

### ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver tablet indeholder:  
Aktivt stof: Carprofen 160,0 mg  
Lysbeton med brune prikker, rund og konveks tablet med en krydsformet delekav på den ene side.  
Tabletter kan deles i to eller fire lige store dele.

### INDIKATIONER

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

### KONTRAINDIKATIONER

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

### BIVIRKNINGER

Typiske bivirkninger forbundet med NSAID'er (non-steroidale 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.

### Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der viser bivirkninger i løbet af en behandling)
- Almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 behandlede dyr)
- Ikke almindelig (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 (flere 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 Lægemiddeltilsynelsen, Axel Hejdes Gade 1, DK-2300 København S  
Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

### DYREARTER

Hunde.

### DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

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 gives 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)	Canicaval vet 40 mg 1 gang dagligt	Canicaval vet 40 mg 2 gange dagligt	Canicaval vet 160 mg 1 gang dagligt	Canicaval 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 delekavnen opad og den konvekse (afrundede) side mod overfladen.

Halvdelen: tryk ned med tommelfingeren på begge sider af tabletten.

Fire dele: tryk ned med tommelfingeren midt på tabletten.

### TILBAGEHOLDELSSTID

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 åbne blisterkort kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen. Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på blisterpakningen og den ydre karton eller 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 nyreretoksicitet (nyreskade).

Non-steroidale 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:

Ikke relevant.

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 lactation:

Studier af laboratoriedyr (rotter og kaniner) har vist evidens for fototoksiske virkninger (skadelige virkninger på fosteret) af carprofen ved doser tæt på den terapeutiske dosis. Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og lactation 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 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.

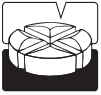
### DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSELLEN

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

PL ULOTKA INFORMACYJNA:

# Canicaval® vet 160 mg

## Tabletki dla psów

**PODMIOT ODPOWIEDZIALNY**  
Le Vet, Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Holandia  
**WYTWÓRCA ODPOWIEDZIALNY ZA WZWIENIENIE SERII**  
Artesan Pharma GmbH & Co KG, Wendlandstrasse 1, Lúchow, 29439, Niemcy  
LelyPharma B.V., Zuveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Holandia

### NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Canicaval vet 160 mg tabletki dla psów

### ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH I INNYCH SUBSTANCJI

Każda tabletki zawiera:

Substancja czynna: Karprofen 160,0 mg  
Lecznictwo: tabletki z brzoowymi kropkami, okrągła i wypukła, aromatyzowana tabletki z linią podziału w kształcie krzyża z jednej strony.  
Tabletki można podzielić na 2 lub 4 równe części.

### WSKAZANIA LECZNICZE

Zmniejszenie stanu zapalnego i bólu spowodowanego zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi i zwyrodnieniową chorobą stawów. Jako uzupełnienie leczenia bólu pooperacyjnego po większym zabiegu przeciwbólowym z zastosowaniem produktu przeznaczanego do podawania pozajelitowego.

### PRZECIWSKAZANIA

Nie stosować u kotów. Nie stosować u suk w ciąży lub w okresie laktacji. Nie stosować u psów w wieku poniżej 4. miesiąca życia. Nie stosować w znanych przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. Nie stosować u zwierząt z chorobą serca, wątroby lub nerek, u których istnieje możliwość wystąpienia owrozdzenia przewodu pokarmowego (wzrosty żółtaczki i jelli) lub krwawienia z przewodu pokarmowego lub u których stwierdzona jest dyskracja krwi (zaburzenie krwi).

### DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Barzo rzadko zgłaszano typowe działania niepożądane związane z NLPZ (niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi), takie jak wymioty, luźne stolce i (lub) biegunka, obecność krwi i/tętno w kale (obecność krwi w kale, co nie jest widoczne), utrata łaknienia i apatia (brak energii). Takie działania niepożądane występują zazwyczaj w pierwszym tygodniu leczenia w większości przypadków mają charakter przejściowy i ustępują po zakończeniu leczenia, ale w bardzo rzadkich przypadkach mogą być poważne lub prowadzić do zgonu.

W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać stosowanie produktu i zasięgnąć porady lekarza weterynarii.

Jak w przypadku innych NLPZ, istnieje ryzyko rzadkich działań niepożądanych ze strony nerek lub działań niepożądanych dotyczących wątroby u zwierząt z związanymi z idiosynkrią.

Częstość występowania działań niepożądanych przedstawia się zgodnie z poniższą regułą:

- bardzo często (więcej niż 1 na 10 leczonych zwierząt wykazujących działanie(a) niepożądane)
- często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 100 leczonych zwierząt)
- niezbyt często (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 1000 leczonych zwierząt)
- rzadko (więcej niż 1, ale mniej niż 10 na 10000 leczonych zwierząt)
- bardzo rzadko (mniej niż 1 na 10000 leczonych zwierząt włączając pojedyncze raporty).

W razie zaobserwowania działań niepożądanych, również niewymienionych w ulocie informacyjnej, lub w przypadku podejrzenia braku działania produktu, poinformuj o tym lekarza weterynarii.

Można również zgłosić działania niepożądane poprzez krajowy system raportowania ([www.urpl.gov.pl](http://www.urpl.gov.pl)).

### DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Psy.

### DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA I SPOSOB PODANIA

Podanie doustne.

W celu zapewnienia prawidłowego dawkowania należy jak najdokładniej ustalić masę ciała, aby uniknąć przedawkowania.

Dawkowanie:

Od 2 do 4 mg karprofenu na kg masy ciała na dobę.

W celu zmniejszenia stanu zapalnego i bólu spowodowanego występowaniem zaburzeń mięśniowo-szkieletowych i zwyrodnieniową chorobą stawów: dawkę początkową 4 mg karprofenu na kg masy ciała na dobę, podawane jako pojedyncza dawka dobową lub w dwóch równo podzielonych dawkach, można zmniejszyć w zależności od odpowiedzi klinicznej do 2 mg karprofenu/kg masy ciała/dobę, podawanych jako dawka pojedyncza. Czas trwania leczenia zależy od reakcji obserwowanej u pacjenta. W przypadku leczenia trwającego dłużej niż 14 dni pies musi być regularnie badany przez lekarza weterynarii. Nie należy przekraczać zalecanego dawkowania.

W celu rozszerzenia działania przeciwbólowego i przeciwzapalnego w okresie pooperacyjnym można po przedoperacyjnym leczeniu produktem zawierającym karprofen do wstrzykiwań zastosować karprofen w postaci tabletek w dawce 4 mg/kg m.c./dobę przez okres do 5 dni.

Poniższa tabela służy jako wskazówka odnośnie podawania produktu w dawce 4 mg na kg masy ciała na dobę.

Masa ciała (kg)	Liczba tabletek w dawce 4 mg/kg m.c.			
	Canicaval vet 40 mg Raz na dobę	Canicaval vet 40 mg Dwa razy na dobę	Canicaval vet 160 mg Raz na dobę	Canicaval vet 160 mg Dwa razy na dobę
> 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 tabletki

▢ = ½ tabletki

⊕ = ¾ tabletki

⊕ = 1 tabletki

### ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Tabletki można dzielić na 2 lub 4 równe części w celu zapewnienia właściwego dawkowania. Tabletkę umieścić na płaskiej powierzchni ze stroną z linią podziału skierowaną do góry i groną wypukłą (zaokrągloną) skierowaną do powierzchni.

Polik: nacisnąć kciukiem po obu stronach tabletki.

Czwartki: nacisnąć kciukiem w połowie tabletki.

### OKRES KARENCEJ

Nie dotyczy.

### SPECJALNIESRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci. Podzieloną tabletkę należy zużyć w ciągu 3 dni. Niezużyte części tabletek należy włożyć z powrotem do otwartego blistera w celu ochrony przed światłem. Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania nieotwartego blistera. Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na blisterze i pudełku po Termin ważności (EXP). Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

### SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Specjalne ostrzeżenia dla każdego z docelowych gatunków zwierząt:

Patz punkty: Przeciwskazania i Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt.

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt:

Stosowanie u starszych psów może być związane z wystąpieniem dodatkowego ryzyka.

Jeśli nie można uniknąć zastosowania tego leku, psy mogą wymagać starannego postępowania klinicznego.

Unikaj stosowania u psów odwołanych, u których występuje hipowolemia (mała objętość krwi) lub niedociśnienie krwi, ze względu na potencjalne ryzyko wystąpienia zwiększenia toksyczności dla nerek (uszkodzenia nerek).

Niesteroidowe leki przeciwzapalne (NLPZ), takie jak karprofen, mogą spowodować zahamowanie fagocytozy (jednego z mechanizmów układu odpornościowego) i dlatego w leczeniu stanów zapalnych związanych z zakażeniem bakteryjnym należy jednocześnie wdrożyć odpowiednie leczenie przeciwbakteryjne.

Tabletki są aromatyzowane. Aby uniknąć przypadkowego spożycia, tabletki należy przechowywać poza zasięgiem zwierząt.

Patz również punkt: Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom:

Po przypadkowym połknięciu tabletek należy zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Umyć ręce po posługiwaniu się produktem.

### Ciąża i laktacja:

Badania przeprowadzone na zwierzętach laboratoryjnych (szczury i króliki) wykazały toksyczne (szkodliwe) działanie karprofenu dla płodu w dawkach zbliżonych do dawki terapeutycznej. Bezpieczeństwo produktu leczniczego weterynaryjnego stosowanego w czasie ciąży i laktacji nie zostało określone.

Patz również punkt: Przeciwskazania.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:

Nie należy podawać innych NLPZ ani glikokortykosteroidów jednocześnie lub w ciągu 24 godzin od podania produktu. Karprofen wiąże się w wysokim stopniu z białkami osocza i może konkurować z innymi lekami wiązanymi w wysokim stopniu, co może prowadzić do wystąpienia działania toksycznego.

Należy uniknąć jednoczesnego podawania potencjalnie nefrotoksycznych leków.

Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki):

Objawy toksyczności nie występowały podczas leczenia psów karprofenem w dawkach do 6 mg/kg m.c. dwa razy na dobę przez 7 dni (3-krotność najwyższej zalecanej dawki 4 mg/kg m.c.) i 6 mg/kg m.c. raz na dobę przez kolejne 7 dni (1,5-krotność najwyższej zalecanej dawki 4 mg/kg m.c.).

Specjalne środki ostrożności przy przedawkowaniu karprofenu, ale należy zastosować ogólną terapię wspomagającą, stosowaną w przypadku przedawkowania NLPZ.

### SPECJALNE SRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąć sposobem zgodny z obowiązującymi przepisami.

### DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU ULOTKI

19/02/2021

### INNE INFORMACJE

Pudełko tekturowe zawierające 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 15, 25 lub 50 blisterów po 10 tabletek.

Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.



Podzielna tabletki

Product: ..... Canicaval vet 160 mg - DK-PL - Leaflet	Proof: 2.1 (DL) 2.2 (LE) 2.3 (BB)	Date: 16-08-2020 18-09-2020 24-03-2021	Proof:	Date:
Dimensions: ..... 210 mm x 450 mm	Primary brand name font size: .....27pt			
Primary brand description font size: .....16.2pt	Body text font size: .....8pt			
Item code: ..... To be added by Le Vet.	Pharmacode: ..... N/A			
<b>Pantone reference guide</b> Colours to be printed: <b>BLACK</b>	<b>STYLE DEVIATIONS</b>			
<b>CUTTER GUIDE</b> Do not print	<b>REGULATORY AUTHORITIES' REQUESTS</b>			

