

Carprodyl® Vet

50 mg



DK Carprodyl® Vet 50mg tabletter til hund

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN:

Carprodyl® Vet. 50 mg tabletter til hunde. Carprofen

Hver tablet indeholder:

Carprofen 50 mg

INDIKATIONER: Til hunde:

Reduktion af inflammation og smerter forårsaget af muskulo-skeletale sygdomme og degenerativ ledsygdom. Som opfølgning til parenteral analgesi ved behandling af postoperativ smerte.

KONTRAINDIKATIONER: Må ikke anvendes til drægtige og diegivende tæver. Må ikke anvendes til hunde under 4 måneder gamle, på grund af manglende specifikke studier. Må ikke anvendes til katte. Må ikke anvendes til hunde, der lider af hjerte-, lever- eller nyresygdomme, samt tilfælde med risiko for sårdannelse og blødning i mave-tarmkanalen, eller hvor der er tegn på blodsykdom. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof, over for andre NSAID eller et eller flere af hjælpestofferne.

BIVIRKNINGER: Typiske bivirkninger forbundet med NSAID, såsom opkastning, tynd afføring/diarré, fækal okkult blod, nedsat appetit og sløvhed er blevet rapporteret. Disse bivirkninger forekommer sædvanligvis inden for den første uge af behandlingen, og er i de fleste tilfælde forbigående, og forsvinder efter ophør af behandlingen, men kan i meget sjældne tilfælde være alvorlige eller dødelige. Hvis der forekommer bivirkninger bør anvendelse af lægemidlet ophøre, og en dyrlæge bør konsulteres. Som med andre NSAID er der risiko for nyre- eller idiosyncratiske leverbivirkninger i sjældne tilfælde. Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne information, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets øjer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted: www.lmst.dk

DYREARTER: Hunde.

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSMÅDE OG INDGIVELSESTID(E): Til oral anvendelse. 4 mg carprofen pr. kg legemsvægt pr. dag. En startdosis på 4 mg carprofen pr. kg legemsvægt pr. dag givet som en enkelt daglig dosis. Den analgetiske effekt af hver dosis varer i mindst 12 timer. Den daglige dosis kan reduceres afhængigt af klinisk respons. Varighed af behandlingen vil afhænge af responset. Langvarig behandling bør foregå under regelmæssig tilsyn af en dyrlæge. For at forlænge den analgetiske og antiinflammatoriske effekt postoperativt kan en parenteral, præoperativ behandling med carprofen til injektion følges op med carprofen tabletter med en dosis på 4 mg/kg/dag i 5 dage. Overskrid ikke den anbefalede dosis. Tabletter brækkes på følgende måde: Læg tabletten på en jævn overflade med delekærven nedad mod overfladen (konvekse side opad). Tabletten kan halveres ved forsigtigt at trykke med spidsen af pegefingeren midt på tabletten. For at dele tabletten i kvarte trykkes forsigtigt med pegefingeren midt på en af de halve tabletter. Hver tyggetablet kan deles i kvarte, således at dosering bliver korrekt svarende til dyrets individuelle legemsvægt.

Hundens vægt (kg)	Antal tabletter per dag	Hundens vægt (kg)	Antal tabletter per dag
≥ 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysninger på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE: Tabletterne er tilsat smagsstoffer og indtages normalt villigt af hunde, men om nødvendigt kan de indgives direkte i hundens mund eller iblandes foderet.

TILBAGEHOLDESESTID: Ikke relevant

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING: Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 30 °C. Beskyttes mod lys. Delte tabletter bør opbevares i blisterpakningen. Delte tabletter, som måtte være tilbage efter 72 timer, bør kasseres. Dette veterinære lægemiddel må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på blisterpakningen og den ydre æske efter EXP. Udløbsdatoen refererer til månedens sidste dag.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER:

Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning: Laboratiestudier på rotter og kaniner har vist tegn på føtotoxiske virkninger af carprofen ved doser som ligger tæt på den terapeutiske dosis. Sikkerheden ved det veterinære lægemiddel er ikke dokumenteret under drægtighed og diegivning. Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver. Må ikke anvendes til avlsdyr i reproduktionsperioden.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Anvendelse til under 6 uger gamle hvalpe, eller til gamle hunde kan medføre øgede risici. Hvis en sådan anvendelse ikke kan undgås, kan hunde behøve en reduceret dosis og omhyggelig klinisk overvågning. Undgå anvendelse hos dehydrerede, hypovolemiske eller hypotensive hunde, da der er en potentiel risiko for forøget nyretoksicitet. Samtidig medicinering med potentielt nyretoksiske lægemidler bør undgås. NSAID kan forårsage hæmning af fagocytose, og dermed bør der ved behandling af inflammatoriske tilstande associeret med bakterielle infektioner samtidig iværksættes passende antimikrobiel behandling. Som med andre NSAID er der observeret fotodermatitis under carprofenbehandling hos laboratordyr og mennesker. Disse

huddreaktioner har aldrig været observeret på hunde. Administrer ikke andre NSAID samtidig eller inden for en periode på 24 timer. Visse NSAID kan være meget stærkt bundne til plasmaproteiner og konkurrerer med andre stærkt bundne lægemidler, som kan føre til toksiske effekter. På grund af tabletternes gode smag bør de opbevares på et sikkert sted utilgængeligt for dyr. Indtægelse af højere doser end den anbefalede, kan medføre alvorlige bivirkninger. I sådanne tilfælde søges øjeblikkeligt hjælp hos dyrlægen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr: I tilfælde af selvindtagelse ved hændeligt uheld, skal der straks søges lægehjælp, og indlægsedlen bør vises til lægen. Vask hænder efter håndtering af produktet.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Carprofen er stærkt bundet til plasmaproteiner og konkurrerer med andre stærkt bundne lægemidler, som kan øge deres respektive toksiske effekter. Anvend ikke dette veterinære lægemiddel samtidig med andre NSAID eller med glukokortikoider. Samtidig administrering af potentielt nyreskadelige lægemidler (f.eks. aminoglykosid-antibiotika) bør undgås. Se også pkt. "Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen".

Overdosering: Der rapporteres i bibliografiske data, at carprofen er veltolereret hos hunde i det dobbelte af den anbefalede dosis i 42 dage. Der findes ingen specifik antidot til carprofen, men generel støttende behandling som normalt anvendes ved overdosering af NSAID bør iværksættes.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT: Ikke anvendte veterinære lægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN: 05/2021

ANDRE OPLYSNINGER: Pakningsstørrelse:

Papæske med 2 blisterpakninger à 10 tabletter. Papæske med 10 blisterpakninger à 10 tabletter. Papæske med 20 blisterpakninger à 10 tabletter. Papæske med 30 blisterpakninger à 10 tabletter. Papæske med 40 blisterpakninger à 10 tabletter. Papæske med 50 blisterpakninger à 10 tabletter. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført. Du bedes kontakte indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette lægemiddel.

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Ceva Santé Animale, 10 av. de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrig

Indehaver af virksomhedsgodkendelse ansvarlig for batchfrigivelse:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication, Zone Auto routièrre - 53950 Louverné - Frankrig

SE Carprodyl® Vet 50mg tabletter for hund

DET VETERINÆRMEDICINSKA LÄKEMIDLETS NAMN:

Carprodyl® Vet 50 mg tabletter for hund - Karprofen

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER:

En tablett innehåller:

Karprofen 50,00 mg

ANVÄNDNINGSMÅDE(N): För hund: Smärtlindring och inflammationshämmning i samband med muskel- och skelettsjukdomar och degenerativ ledsjukdom. Används också som uppföljande behandling till smärtstillande läkemedel (injektion/infusion) vid behandling av smärta efter operation hos hund.

KONTRAINDIKATIONER: Skall inte användas till dräktiga eller digivande tikar. Skall inte användas till djur yngre än 4 månader i avsaknad av specifika data. Skall inte användas till katter. Skall inte användas till djur med hjärt- lever eller njursjukdomar där det finns risk för gastrointestinal ulceration eller blödning eller om det finns belägg för Avvikelser i djurets blodbild. Skall inte användas vid överkänslighet mot den aktiva substansen, mot NSAID-läkemedel eller mot något av hjälpämnen.

BIVIRKNINGAR: Typiska biverkningar som förknippas med NSAID-läkemedel såsom kräkning, lös avföring/diarré, blod i avföringen, nedsatt aptit och slöhet har rapporterats. Dessa biverkningar inträffar i allmänhet under den första behandlingsveckan och är i de flesta fall av övergående natur och försvinner när behandlingen avslutas, men kan i mycket sällsynta fall vara allvariga eller dödliga. Vid tecken på dessa biverkningar skall behandlingen genast avbrytas och veterinär kontaktas. Liksom för andra NSAID-läkemedel finns en risk för sällsynta biverkningar på njure eller idiosyncratiska biverkningar på lever. Om du observerar allvariga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

DJURSLAG: Hund

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSÅTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG:

Oral administrering. 4 mg carprofen per kg kroppsvikt per dag. En initialdos (4 mg carprofen per kg kroppsvikt per dag) skall ges som engångsdos. Den analgetiska effekten kvarstår i minst 12 timmar. Beroende på klinisk respons, kan den dagliga dosen minskas. Behandlingstidens längd avgörs av observerad respons. Långtidsbehandling skall regelbundet övervakas av veterinär. Behandling med carprofen givet som injektion inför operation kan följas av behandling med karprofentabletter med en dos om 4 mg/kg/dag i 5 dagar för att förlänga det smärtstillande och antiinflammatoriska skyddet efter operationen. Överskrid inte rekommenderad dos. För att dela tabletten, gör så här: Lagg tabletten på en plan yta med den skårade sidan nedåt (den konvexa sidan uppåt). Utöva ett lätt vertikalt tryck med pekningret på tabletterns mitt för att dela den i två halvor. För att uppnå två fjärdedelar, utöva ett lätt vertikalt tryck med pekningret på halvans mitt så att den bryts på längden. Tabletten är delbar och kan användas på följande sätt:

Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter per dag	Kroppsvikt (kg)	Antal tabletter per dag
≥ 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING: Tabletterna är välsmakande och accepteras i princip väl, men om nödvändigt kan de administreras direkt i munnen på hunden eller blandas i maten.

KARENSTID: Ej relevant.

SÄRSKILDA FÖRVÄRINGSANVISNINGAR: Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst 30 °C. Ljuskänsligt. Delade tabletter ska förvaras i blisterförpackningen. Delade tabletter som inte har använts inom 72 timmar ska kasseras. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistern och den yttre kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

SÄRSKILDA VARNINGAR:

Användning under dräktighet och laktation: Laboratiestudier (råtta och kanin) har visat fosterskadande effekter vid karprofendoser motsvarande rekommenderad dos för hund. Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och digivning. Ge inte läkemedlet till dräktiga eller digivande tikar. Skall inte användas på avelsdjur under reproduktionsperioden.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Behandling av valpar yngre än 6 veckor eller gamla hundar kan innebära en ökad risk. Om behandling inte kan undvikas kan en lägre dos behöva användas och dessa djur måste övervakas noggrant av veterinär: Undvik behandling av djur som har vätskebrist, minskad blodvolym eller lågt blodtryck då en potentiellt ökad risk för njurtoxicitet föreligger. Samtidig behandling med potentiellt njurtoxiska läkemedel bör undvikas. NSAID-läkemedel kan förorsaka hämning av fagocyter. Vid behandling av inflammatoriska tillstånd förknippade med bakterieinfektion skall lämplig antimikrobiell behandling sättas in samtidigt. Vid behandling av försöksdjur och människor med karprofen har fotodermatit förekommit, vilket även är fallet vid behandling med andra NSAID-läkemedel. Fotodermatit har aldrig konstaterats hos hund. Administrering tillsammans med andra NSAID-läkemedel (eller inom en 24-timmars intervall) skall undvikas eftersom vissa NSAID-läkemedel kan vara högradigt plasmoproteinbundna och därmed konkurrera med andra läkemedel med hög plasmoproteinbindningsgrad, vilket kan leda till toxiska effekter. Eftersom tabletterna smakar gott, måste de förvaras på ett säkert ställe utom räckhåll för djur. Att ta mer tabletter än rekommenderade dosen kan orsaka allvarliga biverkningar. I så fall kontakta genast veterinären.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: I fall av oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipsackedeln eller etiketten. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Interaktion med andra läkemedel och övriga interaktioner: Samtidig behandling med andra substanser som har hög proteinbindning kan konkurrera med karprofens proteinbindning och därmed orsaka ökade toxiska effekter hos respektive substanser. Administrera inte detta veterinärmedicinska läkemedel samtidigt med andra NSAID-läkemedel eller tillsammans med glukokortikoider. Samtidig behandling med potentiellt njurtoxiska läkemedel (t.ex. aminoglykosid-antibiotika) skall undvikas.

Överdoser: Studier visar att karprofen tolereras väl av hundar, upptill två gånger den rekommenderade doseringen under 42 dagar. Inga biverkningar rapporteras med doser upp till 3 gånger den rekommenderade doseringen. Det finns ingen specifik antidot till karprofen men allmän understödjande behandling, som används vid klinisk överdosering av NSAID-preparat skall sättas in.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL:

Medicinen skall inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder skyddar miljön.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES:

SE: 2021-07-02 - Ft: 23.05.2018

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR: Förpackningsstorlekar: Kartong med 2 blister om 10 tabletter. Kartong med 10 blister om 10 tabletter. Kartong med 20 blister om 10 tabletter. Kartong med 30 blister om 10 tabletter. Kartong med 40 blister om 10 tabletter. Kartong med 50 blister om 10 tabletter. Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras. Ytterligare upplysningar om detta veterinärmedicinska läkemedel kan erhållas hos innehavaren av godkännandet för försäljning.

NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÄND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSÄTTS, OM OLIKA:

Innehavare av godkännande för försäljning:

Ceva Santé Animale, 10 av de La Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsäts:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière - 53950 Louverné - Frankrike

(F) Carprodyl® Vet 50mg tabletti koirille

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI:

Carprodyl® Vet 50 mg tabletti koirille - Karprofeni

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET:

Yksi tabletti sisältää:

Vaikuttava aine: Karprofeni 50,00 mg

KÄYTTÖAIHEET: Koiria: Tuki- ja liikuntaelämätön sairauksien sekä nivelrikon aiheuttaman tulehduksen ja kivun lievittäminen. Leikkauksen jälkeisen kivun jatkohoito pistoksena annettun kipulääkityksen jälkeen.

VASTA-AIHEET: Ei saa käyttää tinnelle tai imettävälle nartulle. Ei saa käyttää 40 kuukauden ikäisille koirille, koska spesifiset tiedot valmisteen käytöstä niillä puuttavat. Ei saa käyttää kissoille. Ei saa käyttää koirille, joilla on sydän-, maksai- tai munuaisairaus, maha-suolikanavan haavauman tai verenwuodon mahdollisuus tai joilla on viitteitä häiriöstä verenkuvassa. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, malle tulehduskipulääkkeille tai apuaineille.

HAITTAVAIKUTUKSET: Tyypillisiä tulehduskipulääkkeiden haittavaikutuksia kuten oksentelua, löysää ulosteita/ripulia, vettä ulosteista, ruokahaluttomuutta ja väsymystä on raportoitu. Nämä haittavaikutukset ilmenevät yleensä ensimmäisen hoitovikoin aikana. Haittavaikutukset ovat useimmiten ohimeneviä ja häviävät hoidon lopettamisen jälkeen, mutta erittäin harvinaisissa tapauksissa ne voivat olla vakavia tai kuolemaan johtavia. Jos haittavaikutuksia ilmenee, valmisteen käyttö tulee lopettaa ja eläinlääkäriltä tulee pyytää neuvoa. Kuten muillakin tulehduskipulääkkeillä harvinaisten munuaisin kohdistuvien haittavaikutusten sekä idiosynkraattisten maksan haittavaikutusten riski on olemassa. Jos havaitsit vakavia vaikutuksia tai jotakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

KOHDE-ELÄINLAJIT:

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJITTAIN:

Suun kautta. 4 mg karprofenia elopainokiloa kohden vuorokaudessa. Alkuannos 4 mg karprofenia elopainokiloa kohden vuorokaudessa kerta-annoksena. Annoksen kipua lievittävä teho kestää vähintään 12 tuntia. Päiväannosta voidaan pienentää hoitovasteen mukaan. Hoidon kesto riippuu hoitovasteesta. Pitkäaikaishoidon tulee tapahtua eläinlääkärin säännöllisessä valvonnassa. Ennen leikkausta karprofeni-injektioilla aloitettua tulehduskipulääkitystä voidaan jatkaa tableteilla leikkauksen jälkeen annoksella 4 mg elopainokiloa kohden vuorokaudessa 5 päivän ajan. Suositelua annosta ei saa ylittää. Tabletti jaetaan seuraavasti: Aseta tabletti tasaiselle pinnalle jalkourre pintaan vasten (kupera puoli ylöspäin). Paina sormenpäällä kevyesti keskeltä tablettia

jakaaksesi sen kahtia, jakaaksesi tabletti neljänneksi, paina sormenpäällä kevyesti keskeltä puolitettyä tablettia. Tabletit voidaan jakaa ja käyttää seuraavasti:

Koiran paino (kg)	Tabletti/vrk	Koiran paino (kg)	Tabletti/vrk
≥ 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

ANNOSTUSOHJEET: Tabletit sisältävät makuaineita ja koirat ottavat ne sellaisenaan. Tabletit voidaan tarvittaessa antaa suoraan suuhun tai sekoitettuna ruokaan.

VAROAIKA: Ei oleellinen.

SÄILYTYSOLOSUHTEET: Ei lasten ulottuville eikä näkyville. Älä säilytä yli 30 °C:n lämpötilassa. Säilytä valolta suojassa. Jaetut tabletit tulee säilyttää läpipainopakkauksessa. Kaikki käyttämättömät jaetut tabletit on hävitettävä 72 tunnin kuluessa. Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

ERITYISVAROITUKSET:

Käyttö tiineyden ja laktation aikana: Laboratoriotutkimuksissa (rotta ja kani) on löydetty näyttöä sukutoksista vaikutuksista karprofeniannoksilla, jotka ovat lähellä terapeutista annosta. Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Ei saa käyttää tinnelle tai imettävälle nartulle. Ei saa käyttää siitoseläimillä lisääntymiskauden aikana.

Eläimiä koskevat erityiset varoimet: Alle 6 viikon ikäisillä tai iäkkäillä koirilla käyttöön saattaa liittyä lisääntynyt riski. Mikäli käyttöä näillä eläimillä ei voida välttää, pienemmän annoksen käyttö sekä huolellinen kliininen seuranta saattavat olla tarpeen. Kysy neuvoa eläinlääkäriltäsi. Suuremman munuaistoksisuuden riskin takia käyttöä tulee välttää nestehukasta, alhaisesta veritilavuudesta tai alhaisesta verenpaineesta kärsivillä koirilla. Potentiaalisesti munuaistokisten lääkkeiden samanaikaista käyttöä tulee välttää. Tulehduskipulääkkeet saattavat estää syöseluotimintaa ja siksi bakteein-infektioihin liittyvissä tulehdustiloissa tulee aloittaa samanaikaisesti sopiva antimikrobilääkitys. Kuten muillakin tulehduskipulääkkeillä, myös karprofenillä on havaittu hoidon aikana valohottumaa sekä laboratorioläimillä että ihmisillä. Näitä ihoreaktioita ei ole koskaan havaittu koirilla. Valmistetta ei saa käyttää samanaikaisesti muiden tulehduskipulääkkeiden kanssa tai 24 tunnin kuluessa toisen tulehduskipulääkkeen antamisen jälkeen. Jotkut tulehduskipulääkkeet saattavat olla voimakkaasti plasmoproteiineihin sitoutuvia ja kilpavevat siten toisten voimakkaasti plasmoproteiineihin sitoutuvien lääkeaineiden kanssa, mikä saattaa johtaa toksisiin vaikutuksiin. Koska tabletit maistuvat hyviltä, tulee ne säilyttää turvallisessa paikassa poissa eläinten saatavilta. Tablettien ottaminen yli suositusannoksen voi aiheuttaa vakavia haittavaikutuksia. Tällaisessa tapauksessa on otettava välittömästi yhteyttä eläinlääkärin.

Erityiset varoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava: Yks valmistetta on vahingossa niety, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkauselostetta tai myyntipäällystä. Kädet on pestävä valmisteen käsittelyn jälkeen.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset: Karprofeni sitoutuu voimakkaasti plasmoproteiineihin ja kilpalee siten muiden voimakkaasti sitoutuvien lääkeaineiden kanssa, mikä puolestaan saattaa lisätä kyseisten lääkeaineiden toksisia vaikutuksia. Ei saa käyttää samanaikaisesti muiden tulehduskipulääkkeiden tai glukokortikoidien kanssa. Potentiaalisesti munuaistokisten lääkeaineiden (esim. aminoglykosidiantibiootit) samanaikaista käyttöä tulee välttää.

Yliannostus: Kirjallisuudessa on raportoitu, että kaksinkertaisella suositusannoksella 42 vuorokauden ajan annettun karprofenin siedettävyyks koirilla on hyvä. Jopa kolmekertaisesti suositusannokset on raportoitu olevan ilman haittavaikutuksia. Karprofenille ei ole erityistä vasta-aikeita, mutta eläimelle annetaan samankaltaista tukihoitoa kuin NSAID-lääkkeiden kliinisen yliannostuksen yhteydessä yleensäkin.

ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI:

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokseksi.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY: 23.05.2018

MUUT TIEDOT: Pakkauskoost:

Pahvikotelo, jossa 2 läpipainopakkausta á 10 tablettia. - Pahvikotelo, jossa 10 läpipainopakkausta á 10 tablettia. Pahvikotelo, jossa 20 läpipainopakkausta á 10 tablettia. - Pahvikotelo, jossa 30 läpipainopakkausta á 10 tablettia. Pahvikotelo, jossa 40 läpipainopakkausta á 10 tablettia. - Pahvikotelo, jossa 50 läpipainopakkausta á 10 tablettia. Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole markkinolla. Lisätietoja tästä eläinlääkevalmistesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

MYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI:

Myyntiluvan haltija:

Ceva Santé Animale, 10 av de La Ballastière, 33500 Libourne, Ranska

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné - Ranska.