

Norodyl Vet, 20 mg tabletter til hund

Norodyl Vet, 50 mg tabletter til hund

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen:
Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,
Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:
Norbrook Laboratories Ltd
105 Armagh Road, Newry, Co. Down,
BT35 6PU, Northern Ireland

Repræsentant:
ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN
Norodyl Vet, 20 mg tabletter til hund
Norodyl Vet, 50 mg tabletter til hund
carprofen

ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

1 tablet indeholder 20 mg eller 50 mg carprofen.

Hjælpestoffer: MikrokrySTALLINSK cellulose,
lactosemonohydrat, croscarmellosenatrium,
Povidon K30, natriumlaurylsulfat, magnesiumstearat

Hvide/råhvide runde tabletter

INDIKATIONER

Antiinflammatorisk og analgetisk behandling af lidelser i muskler, led og skelet og behandling af postoperative smerter hos hunde.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til dyr med gastrointestinale lidelser (inklusive mave-tarmoperation), hæmostatiske lidelser, nyrelidelser, moderate/svære lever-, hjerte- eller til dyr, som viser tegn på overfølsomhed over for produktet. Må ikke anvendes til katte.

BIVIRKNINGER

Bivirkninger ved brug af NSAID-produkter omfatter opkastning, diarre, gastrointestinal blødning, appetitløshed, letargi samt lever- og nyrelidelser. Disse bivirkninger er sædvanligvis forbigående, men kan i sjældne tilfælde være alvorlige og i få tilfælde dødelige.

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

Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

De finder skema og vejledning under Bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted.
www.laegemiddelstyrelsen.dk

DYREARTER

Hund

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ

Til oral administration.

Dosis er 4 mg pr. kg legemsvægt pr. dag. Dosen bør opdeles i to lige dele og gives af to omgange. Ved behandling i længere tid end 14 dage bør hunden

regelmæssigt undersøges af den behandlende dyrlæge.

For at forlænge den postoperative anti-inflammatoriske og analgetiske virkning kan parenteral behandling efterfølges af peroral Norodyl tabletter i doser på 4 mg per kg per dag, delt i 2 doser og administrering 2 gange i lige dele, i op til 5 dage.

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

Ingen

TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Må ikke anvendes efter den udløbsdato, som er angivet på etiketten og æsken efter EXP.

Ingen særlige opbevaringsbetingelser.

SÆRLIGE ADVARSLER

Forsigtighed bør udvises ved anvendelse til hvalpe under 6 uger og til meget gamle hunde. Særlig opmærksomhed bør udvises ved medicineret af dehydrerede, hypovolæmiske dyr og dyr med hjerte eller lever sygdomme samt ved tilstedeværelse af infektioner.

Samtidig medicineret med potente nyretoksiske lægemidler eller andre NSAID-produkter bør undgås.

Ved langtidsbehandling bør hunden jævnligt kontrolleres af dyrlægen.

Bør ikke anvendes under drægtighed på grund af manglende specifikke studier. Carprofen passerer over i mælken og bør derfor ikke administreres til diegivende tæver.

Carprofen bør ikke administreres samtidigt med eller inden for 24 timer efter administration af andre NSAID-produkter eller steroider eller sammen med antikoagulanter. Carprofen er i høj grad proteinbundet og kan derfor konkurrere med andre lægemidler med stor proteinbinding.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT
Ikke relevant.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

Januar 2019

ANDRE OPLYSNINGER

Tablet beholder af polypropylen forseglet med et polyethylen låg.
20 mg: 100 og 500 tabletter.
50 mg: 100 og 500 tabletter.

Blister af PVC/aluminium:
20 mg: 10, 20 og 100 tabletter.
50 mg: 10, 20, 100 og 500 tabletter.

Det er ikke alle pakningsstørrelser, som nødvendigvis er markedsført.



020019105