

noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at preparatet ikke har virket, vennligst kontakt, i første omgang, din veterinær for rapportering av bivirkningen. Du kan også rapportere om enhver bivirkning til innehaveren av markedsføringstillatelsen eller dens lokale representant ved hjelp av kontaktinformasjonen på slutten av dette pakningsvedlegget, eller via det nasjonale rapporteringssystemet ditt: Direktoratet for medisinske produkter, nettside: <https://www.dmp.no/bivirkningsmelding-vet>

8. Dosering for hver måltart, tilførselsvei(er) og tilførselsmåte

Til oral bruk (Gis via munnen).

Osteoartritt:

Den anbefalte dosen av robenakoksib er 1 mg/kg kroppsvekt med et intervall på 1-2 mg/kg. Gis 1 gang daglig på samme tid hver dag i henhold til tabellen nedenfor:

Kroppsvekt (kg)	Antal tabletter pr styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	¼	
> 2,5 til 5	½	
> 5 til 7,5	¾	
> 7,5 til 10	1	¼
> 10 til 15	1 + ½	
> 15 til 20	2	½
> 20 til 30		¾
> 30 til 40		1
> 40 til 50		1 + ¼
> 50 til 60		1 + ½
> 60 til 70		1 + ¾
> 70 til 80		2

Klinisk respons vil normalt ses innen en uke. Behandling bør stoppes etter 10 dager hvis en klinisk forbedring ikke er tydelig.

Ved langtidsbehandling kan dosen av robenakoksib, etter en klinisk respons er observert, reduseres individuelt til den laveste effektive dose der en tar hensyn til at graden av smerte og inflammasjon assosiert med kronisk osteoartritt kan variere over tid. Veterinæren bør foreta jevnlig kontroll.

Bløtvevskirurgi:

Den anbefalte dose av robenakoksib er 2 mg/kg kroppsvekt med et intervall på 2-4 mg/kg. Gis oralt som en enkeltdose før bløtdelskirurgi. Tabletten(e) skal administreres uten for minst 30 minutter før inngrepet. Etter inngrepet kan behandling fortsettes én gang daglig i opptil 2 dager til i henhold til tabellen nedenfor:

Kroppsvekt (kg)	Antal tabletter pr styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	½	
> 2,5 til 5	1	¼
> 5 til 7,5	1 + ½	
> 7,5 til 10	2	½
> 10 til 15		¾
> 15 til 20		1
> 20 til 30		1 + ½
> 30 til 40		2
> 40 til 50		2 + ½
> 50 til 60		3
> 60 til 70		3 + ½
> 70 til 80		4

9. Opplysninger om korrekt bruk

Bør ikke gis sammen med før, da kliniske studier viser bedre effekt av robenakoksib ved osteoartritt hvis det administreres uten før eller minst 30 minutter før eller etter et måltid.

10. Tilbakeholdelsestider - Ikke relevant.

11. Oppbevaringsbetingelser

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Oppbevares under 25 °C.

Oppbevar blisterpakning i ytteremballasjen for å beskytte mot fuktighet. Ubrukte delte tabletter bør legges tilbake i blisterpakning som igjen legges i ytteremballasje.

Bruk ikke dette preparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på blisterpakningen og esken etter Exp. Utløpsdatoen er den siste dagen i den angitte måneden.

Holdbarhet av delt tablett: 3 dager.

12. Avfallshåndtering

Du må ikke kvitte deg med preparatet via avløpsvann eller husholdningsavfall.

Bruk returordninger for avhending av ubrukt preparat eller avfall fra bruken av slike preparater, i samsvar med lokale krav og egnede nasjonale innsamlingssystemer. Disse tiltakene skal bidra til å beskytte miljøet.

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med preparater som ikke lenger er nødvendig.

13. Reseptstatus

Preparat underlagt reseptplikt.

14. Markedsføringstillatelsesnumre og pakningsstørrelser

10 mg: MTnr. 23-15910

40 mg: MTnr. 23-15912

Pakningsstørrelser:

Pappeske med 1 blisterpakning (10 tyggetabletter)

Pappeske med 3 blisterpakninger (30 tyggetabletter)

Pappeske med 10 blisterpakninger (100 tyggetabletter)

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

15. Dato for siste oppdatering av pakningsvedlegget

14.05.2025

Detaljert informasjon om dette preparatet er tilgjengelig i Unionens preparatdatabase (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformasjon

Innehaver av markedsføringstillatelse og tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna) Italia

Lokal representant og kontaktinformasjon for å rapportere mistenkte bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S,

Kongevejen 66, 3480 Fredensborg - Danmark

Tlf: +45 4848 4317

For ytterligere opplysninger om dette preparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

18.05.08:48

INDLÆGSSEDDEL

DK

Duecoxin® 10 mg 40 mg

tyggetabletter til hunde



Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk

1. Veterinærlægemidlets navn

Duecoxin 10 mg tyggetabletter til hunde

Duecoxin 40 mg tyggetabletter til hunde

2. Sammensætning - Hver tyggetablet indeholder:

Duecoxin 10 mg: Aktivt stof: Robenacoxib 10 mg.

Duecoxin 40 mg: Aktivt stof: Robenacoxib 40 mg.

Firkantet 0,8 cm eller 1,5 cm lang, hvidlig tablet med krydskaerv. Tabletten kan deles i to eller fire lige store dele.

3. Dyrearter - Hund.

4. Indikation(er) - Til behandling af smerter og betændelse (inflammation) forbundet med kronisk slidgigt (osteoarthritis) og til behandling af smerter og inflammation forbundet med bløddelsoperationer.

5. Kontraindikationer - Må ikke anvendes til hunde, der lider af mavesår eller leversygdom. Må ikke anvendes samtidig med andre smertestillende og betændelseshæmmende midler (NSAID'er) eller kortikosteroider, medicin som normalt anvendes til behandling af smerter, betændelse og allergier. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne. Må ikke anvendes til drægtige og diegivende tæver.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler: I kliniske studier med hunde med slidgigt sås der utilstrækkeligt respons hos 10-15 % af hundene.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til: Veterinærlægemidlets sikkerhed er ikke fastlagt for hunde, der vejer under 2,5 kg eller er under 3 måneder gamle. Ved behandling over længere tid skal leverenzymzymer kontrolleres i starten af behandlingen, f.eks. efter 2, 4 og 8 uger. Derefter anbefales det at fortsætte med regelmæssig kontrol, f.eks. hver 3.-6. måned. Behandlingen skal stoppes, hvis aktiviteten af leverenzymzymer stiger markant, eller hvis hunden viser symptomer som appetitløshed, manglende energi, sløvhed eller opkastning i kombination med forhøjede leverenzymzymer. Anvendelse til hunde med nedsat hjerte-, nyre- eller leverfunktion eller til hunde, der er dehydrerede, har en lav mængde cirkulerende blod eller har lavt blodtryk, kan indebære yderligere risici. Hvis anvendelse ikke kan undgås, skal disse hunde overvåges omhyggeligt. Anvendelse af veterinærlægemidlet til hunde med risiko for mavesår, eller til hunde, hvor det tidligere er konstateret, at de ikke kan tåle smertestillende og betændelseshæmmende midler (NSAID'er), skal foregå under nøje tilsyn af en dyrlæge. Tabletterne er tilsat smag. For at undgå indtagelse ved hændeligt uheld skal tabletterne opbevares utilgængeligt for dyr.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr: Hos gravide kvinder, især kvinder, der er tæt på terminen, øger forlænget hudkontakt risikoen for tidlig lukning af blodåren ductus arteriosus hos fostret. Gravide kvinder skal udvise forsigtighed for at undgå eksponering ved hændeligt uheld.

Utsigtet indtagelse øger risikoen for bivirkninger som følge af NSAID, særligt hos små børn. Der skal udvises forsigtighed for at undgå børns indtagelse ved hændeligt uheld. For at undgå at børn får adgang til veterinærlægemidlet, skal tabletter ikke udtages af blisterkortet, før de skal gives til dyret. Tabletterne skal håndteres og opbevares (i den originale emballage) utilgængeligt for børn. I tilfælde af utilsigtet indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænderne efter brug af veterinærlægemidlet.

Drægtighed og diegivning: Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt. Må ikke anvendes under drægtighed og diegivning.

Fertilitet: Må ikke anvendes til avlsdyr. Veterinærlægemidlets sikkerhed hos avlsdyr er ikke fastlagt.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Veterinærlægemidlet må ikke administreres samtidig med andre NSAID'er eller glukokortikoider. Forbehandling med andre betændelseshæmmende stoffer kan resultere i nye eller forøgede bivirkninger, og derfor bør der være en behandlingsfri periode på mindst 24 timer, før behandling med robenacoxib begynder. Imidlertid skal der ved den behandlingsfri periode tages hensyn til de farmakokinetiske egenskaber af de lægemidler, der er brugt tidligere. Ved samtidig behandling med lægemidler, der påvirker blodgennemstrømningen i nyrene som f.eks. vanddrivende midler eller angiotensin-konverterende enzyhmæmmere (ACE-hæmmere), bør hunden tilses af en dyrlæge. Hos raske hunde, der blev behandlet med og uden vanddrivende furosemid, var samtidig administration af robenacoxib og ACE-hæmmere benazepril i 7 dage ikke forbundet med nogen negativ effekt på aldosteronkoncentrationer i urin, plasma reninaktivitet eller glomerulær filtreringshastighed.

Der findes ingen sikkerhedsdata og ingen generelle oplysninger om virkning af den kombinerede behandling med robenacoxib og benazepril for dyrearten. Samtidig administration af stoffer med en mulig risiko for nyreskader bør undgås, da dette kan forøge risikoen for nyreforgiftning. Samtidig brug af andre aktive stoffer, der har en høj grad af proteinbinding, kan konkurrere med robenacoxib om binding og således føre til forgiftning.

Overdosis: Hos raske unge hunde på 5-6 måneder gav robenacoxib indgivet oralt i store overdoser (4, 6 eller 10 mg/kg/dag i 6 måneder) ikke tegn på forgiftning, og heller ikke tegn på forgiftning i mave-tarm-kanalen, nyre- eller lever eller effekt på blødningstid. Robenacoxib havde heller ingen skadelige virkninger på bindevæv eller led. Som ved alle NSAID'er kan overdosis forårsage forgiftning i mave-tarm-kanalen, nyre- eller lever hos følsomme eller allerede syge hunde. Der er ingen specifik modgift. Symptomatisk, støttende behandling anbefales og bør bestå af indgivelse af stoffer, der beskytter mave-tarm-systemet samt infusion af isotonisk saltvand.

7. Bivirkninger - Hunde:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Lidelser i mave-tarm-kanalen ¹ , Diarré, Opkastning
Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Nedsat appetit, Forhøjede leverenzymzymer ²
Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1 000 behandlede dyr):	Blod i afføringen, Appetitløshed ³ , apati ³
Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10 000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Sløvhed

¹ De fleste tilfælde var milde og bedring indtrådte uden behandling.

² Hos hunde, der blev behandlet i op til 2 uger, blev der ikke observeret nogen stigning i aktiviteten af leverenzymzymer.

Dog var stigning i aktiviteten af leverenzymmer almindelig ved behandling over længere tid. I de fleste tilfælde var der ingen kliniske tegn, og aktiviteten af leverenzymmer blev enten stabiliseret eller faldt ved fortsat behandling.

³ Stigning i aktiviteten af leverenzymmer forbundet med kliniske tegn på appetitløshed, manglende energi, sløvhed eller opkastning var ikke almindelig.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang 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. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen Axel Heides Gade 1 - DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde - Til oral anvendelse.

Slidgigt: Den anbefalede dosis af robenacoxib er 1 mg/kg legemsvægt med et interval på 1-2 mg/kg. Gives 1 gang dagligt på samme tid hver dag i henhold til nedenstående tabel:

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter ud fra styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	¼	
> 2,5 til 5	½	
> 5 til 7,5	¾	
> 7,5 til 10	1	¼
> 10 til 15	1 + ½	
> 15 til 20	2	½
> 20 til 30		¾
> 30 til 40		1
> 40 til 50		1 + ¼
> 50 til 60		1 + ½
> 60 til 70		1 + ¾
> 70 til 80		2

Klinisk respons ses normalt inden for en uge. Behandling bør stoppes efter 10 dage, hvis en klinisk bedring ikke er tydelig.

Ved langtidsbehandling kan dosis, når først et klinisk respons er set, nedsættes til den lavest effektive individuelle dosis, der afspejler, at graden af smerte og betændelsestilstand forbundet med kronisk osteoarthritis kan variere over tid.

Regelmæssig kontrol bør udføres af dyrlægen.

Bløddelskirurgi: Den anbefalede dosis af robenacoxib er 2 mg/kg legemsvægt med et interval på 2-4 mg/kg. Gives som en enkelt oral behandling inden bløddelskirurgi. Tabletten/tabletterne skal gives uden foder mindst 30 minutter inden operationen.

Efter operationen kan behandling en gang dagligt fortsættes i op til yderligere to dage i henhold til nedenstående tabel:

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter ud fra styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	½	
> 2,5 til 5	1	¼
> 5 til 7,5	1 + ½	
> 7,5 til 10	2	½
> 10 til 15		¾
> 15 til 20		1
> 20 til 30		1 + ½
> 30 til 40		2
> 40 til 50		2 + ½
> 50 til 60		3
> 60 til 70		3 + ½
> 70 til 80		4

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.

9. Oplysninger om korrekt administration

Bør ikke gives sammen med foder, da kliniske studier viser bedre virkning af robenacoxib ved osteoarthritis, hvis det gives uden foder eller mindst 30 minutter før eller efter et måltid. Tabletten kan deles i to eller fire lige store dele via den dobbelte delekærv.

10. Tilbageholdelsestid(er) - Ikke relevant.

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares under 25 °C.

Opbevar blisterkort i den ydre æske for at beskytte mod fugt.

Eventuelle ubrugte delte tabletter lægges tilbage i blisterkortet, som opbevares i den ydre æske.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på blisterkortet og æsken efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

Opbevaringstid for delte tabletter: 3 dage.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald. Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

10 mg: MTnr. 70810

40 mg: MTnr. 70811

Pakningsstørrelser:

Kartonæske med 1 blisterkort (10 tyggetabletter)

Kartonæske med 3 blisterkort (30 tyggetabletter)

Kartonæske med 10 blisterkort (100 tyggetabletter)

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen - 15.05.2025

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

FATRO S.p.A.

Via Emilia, 285 - 40064 Ozzano dell'Emilia (Bologna) Italien

Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af

formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66 - DK-3480 Fredensborg

Telefon: 48 48 43 17

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.



NO

**Duecoxin® 10 mg
40 mg**

tyggetabletter til hunde



1. Veterinærpreparatets navn

Duecoxin 10 mg tyggetabletter til hund.

Duecoxin 40 mg tyggetabletter til hund.

2. Innholdsstoffer

Hver tyggetablett indeholder:

Duecoxin 10 mg: Virkestoff: Robenakoksib 10 mg.

Duecoxin 40 mg: Virkestoff: Robenakoksib 40 mg.

Kvadratisk 0,8 cm eller 1,5 cm stor hvitaktig tablett med to kryssformede delestreker. Tabletten kan deles i to eller fire lige dele.

3. Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter) - Hund.

4. Indikationer for brug

Til behandling af smerter og inflammation forbundet med kronisk osteoartritt eller forbundet med bløtvevskirurgi.

5. Kontraindikationer

Skal ikke bruges til hunder som har sår i mage-tarmkanalen eller leversykdom.

Skal ikke bruges samtidig med kortikosteroider eller andre ikke-steroidale antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs).

Skal ikke bruges ved overfølsomhed for virkestoffet eller nogen af hjælpestoffene.

Skal ikke bruges til drektige og diegivende dyr (se pkt. Særlige advarsler).

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler: I kliniske studier på hunder med osteoartritt ble det sett mangelfull respons på behandlingen hos 10-15 % av hundene.

Særlige forholdsregler for sikker bruk hos målarterne: Preparatets sikkerhet er ikke fastslått for hunder som veier under 2,5 kg eller er yngre enn 3 måneder. Ved behandling over lengre tid bør leverenzymmer monitoreres ved starten av behandlingen, f.eks. etter 2, 4 og 8 uker. Deretter anbefales det å fortsette med regelmessig monitorering, f.eks. hver 3-6. måned. Behandlingen skal seponeres hvis nivået av leverenzymmer stiger markant, eller hvis hunden viser kliniske tegn som anoreksi, apati eller oppkast i kombinasjon med forhøyede leverenzymmer. Bruk til hunder med nedsatt hjerte- eller nyrefunksjon eller til hunder som er dehydrerte, har lavt blodvolum eller har lavt blodtrykk, kan innebære økt risiko. Hvis bruk ikke kan unngås, skal disse hundene overvåkes nøye. Til hunder med risiko for magesår, eller til hunder som tidligere har vist intoleranse over for andre NSAIDs, skal preparatet kun brukes under nøye overvåking av veterinær. Tabletten er smaksatt. For å unngå utilsiktet inntak, oppbevar tabletten utilgjengelig for dyr.

Særlige forholdsregler for personen som håndterer preparatet:

For gravide kvinner, og spesielt gravide som er nær termin, øker langvarig hudkontakt risikoen for prematur lukking av ductus arteriosus hos fosteret. Gravide kvinner bør være spesielt forsiktige for å unngå utilsiktet eksponering. Utilsiktet inntak øker risikoen for bivirkninger av NSAID, spesielt hos små barn. Forsiktighet bør utvises for å unngå utilsiktet inntak hos barn. For å hindre barn i å få tilgang til preparatet, må du ikke ta tabletten ut av blisterpakningen for de er klare til å administreres til dyret. Tabletter skal administreres og oppbevares (i originalemballasjen) utilgjengelig for barn. Ved

utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Vask hendene etter bruk av preparatet.

Drekthet og diegiving: Preparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og diegiving er ikke klarlagt. Skal ikke brukes under drektighet og diegiving.

Fertilitet: Preparatets sikkerhet ved bruk til avlsdyr er ikke klarlagt.

Skal ikke brukes til avlsdyr.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Dette preparatet må ikke administreres samtidig med andre NSAIDs eller glukokortikoider. Innledende behandling med andre antiinflammatoriske preparater kan resultere i flere eller økte bivirkninger. Derfor bør det være en behandlingsfri periode på minst 24 timer før behandling med dette preparatet starter. Imidlertid kan den behandlingsfrie perioden bestemmes med henblikk på de farmakokinetiske egenskaper til de produktene som er bruk tidligere. Samtidig behandling med preparater som påvirker nyregjennomstrømmingen som f.eks. diuretika eller angiotensinkonvertasehemmer (ACE- hemmere), bør monitoreres klinisk. Hos friske hunder som ble behandlet med eller uten diuretikum (furosemid), var samtidig administrering av dette preparatet og ACE-hemmeren benazepril i 7 dager, ikke forbundet med noen negative effekter på urinkonsentrasjonen av aldosteron, plasmaaktiviteten til renin eller glomerulær filtrasjonsrate. Det finnes ingen sikkerhetsdata hos målpopulasjonen, eller effektivitetsdata generelt, for kombinert behandling med robenakoksib og benazepril. Samtidig administrering med potensielt nyretoksiske preparater bør unngås, da det kan gi en økt risiko for nyretoksitet. Samtidig bruk av andre aktive virkestoffer som har en høy grad av proteinbinding kan konkurrere med robenakoksib om binding og dermed føre til toksiske effekter.

Overdosering:

Hos friske unge hunder på 5-6 måneder som fikk robenakoksib oralt i store overdoser (4, 6 eller 10 mg/kg/dag i 6 måneder) ble det ikke vist tegn på toksitet, inkludert gastrointestinal-, nyre- eller levertoksitet, eller effekt på blødningstid. Robenakoksib hadde heller ingen skadelige virkninger på brusk eller ledd.

Som for alle NSAIDs kan overdose forårsake gastrointestinal-, nyre- eller levertoksitet hos følsomme eller allerede syke hunder. Det finnes ingen spesifikk antidot. Symptomatisk støttebehandling bestående av administrasjon av stoffer som beskytter mage-tarm-systemet samt infusjon av isotonisk saltvann anbefales.

7. Bivirkninger - Hund

Svært vanlige (> 1 dyr / 10 behandlede dyr):	Gastrointestinal lidelse ¹ , diaré, oppkast
Vanlige (1 til 10 dyr / 100 behandlede dyr):	Nedsatt appetitt, forhøyede leverenzymmer ²
Mindre vanlige (1 til 10 dyr / 1000 behandlede dyr):	Blod i avføringen, anoreksi ³ , apati ³
Svært sjeldne (< 1 dyr / 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter):	Letargi.

¹ De fleste tilfeller var av mild karakter og gikk over uten behandling.

² Hos hunder som ble behandlet i opptil 2 uker ble det ikke sett økte leverenzymverdier. Det ble imidlertid sett økte leverenzymverdier ved langtidsbehandling. I de fleste tilfellene var det ingen kliniske tegn og enten stabiliserte leverenzymverdiene seg eller ble redusert ved fortsatt behandling.

³ Økte leverenzymverdier forbundet med kliniske tegn som anoreksi, apati eller oppkast var mindre vanlige.

Det er viktig å rapportere bivirkninger. Det muliggjør kontinuerlig sikkerhetsovervåking av et preparat. Hvis du legger merke til