

**INDLÆGSSEDDEL**  
**Canidryl, 100mg, tabletter, hunde**

Se den nyeste indlægsseddel på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

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

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,  
Loughrea,  
Co. Galway,  
Irland

Repræsentant:

Orion Pharma Animal Health,  
Ørestads Boulevard 73,  
2300 København S  
Tlf: 86 14 00 00

**2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**

Canidryl 100mg, tabletter, til hunde.

**3. ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER**

En tablet med smag af grillet kød indeholder:  
Carprofen 100 mg/tablet

En hvid til råhvid, rund tablet med en krydskærv på den ene side. Tabletten kan deles i 2 eller 4 dele.

**4. INDIKATIONER**

Reduktion af inflammation og smerte forårsaget af muskuloskeletale sygdomme og degenerativ ledsygdom. Som opfølgning til parenteral analgesi (smertelindring ved injektion af lægemiddel) ved behandling af smerter efter operation.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Må ikke anvendes til katte.

Må ikke anvendes til hvalpe under 4 måneder.

Må ikke anvendes ved overfølsomhed over for det aktive stof eller et eller flere af hjælpestofferne.

Må ikke anvendes til hunde som lider af hjerte-, lever- eller nyresygdomme, hvor der er risiko for gastrointestinal ulceration (sår i mave-tarm-kanalen) eller blødning, eller hvis der er tegn på blod dyskrasi (ubalance i blodets sammensætning).

**6. BIVIRKNINGER**

Typiske bivirkninger forbundet med NSAID-præparater (non-steroid antiinflammatoriske lægemidler), såsom opkastning, tynd afføring/ diarré, fækal okkult blødning (påvisning af ikke-synligt blod i afføringen), nedsat appetit og letargi (søvnlignende sløvhedstilstand) er blevet rapporteret. Disse

bivirkninger forekommer sædvanligvis i løbet af den første behandlingsuge og er i de fleste tilfælde forbigående og forsvinder ved behandlingssophør, men kan i meget sjældne tilfælde være alvorlige eller dødelige.

I tilfælde af bivirkninger bør brug af præparatet stoppes og dyrlægen kontaktes.

Som for andre NSAID-præparater er der risiko for sjældne nyre- eller idiosynkratiske (ikke-forudsigelige) leverbivirkninger.

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](http://www.meldenbivirkning.dk)

## **7. DYREARTER**

Hunde.

## **8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆJ(E)**

Til oral administration.

4 mg carprofen pr. kg. legemsvægt pr. dag.

Der anbefales en startdosis på 4 mg carprofen pr. kg legemsvægt pr. dag, givet enten som enkeltdosis eller fordelt på to lige store doser. Den daglige dosis kan reduceres afhængig af klinisk respons.

Behandlingens varighed afhænger af den opnåede effekt. Langvarig behandling bør ske under regelmæssig dyrlægetilsyn.

Behandling med carprofen til injektion før operation kan efterfølges af carprofentabletter med dosis på 4 mg/kg/dag i fem dage for at forlænge den smertestillende og antiinflammatoriske beskyttelse efter operation.

Overskrid ikke den anbefalede dosis.

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 ANVENDELSE**

Returner opdelte tabletter til blisterpakningen eller beholderen, og brug indenfor 72 timer. Opdelte tabletter skal bruges ved næste indgivelse. Resterende opdelte tabletter efter den sidste indgivelse af produktet skal kasseres.

## **10. TILBAGEHOLDELSESTID(ER)**

Ikke relevant.

## **11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares tørt i original emballage. Beskyttes mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten.

Returner opdeltede tabletter til blisterpakningen eller beholderen, og brug indenfor 72 timer. Opdelte tabletter skal bruges ved næste indgivelse.

## 12. SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver.

Anvendelse til gamle hunde kan være forbundet med øget risiko. Hvis en sådan anvendelse ikke kan undgås, kan der være behov for særlig klinisk omsorg.

Undgå anvendelse til dehydrerede, hypovolmiske (for lav blodmængde) eller hypotensive (for lavt blodtryk) hunde, eftersom der er potentiel risiko for øget nyretoksicitet (skadepåvirkning på nyren). Samtidig medicinering med potentielt nyretoksiske lægemidler bør undgås.

NSAID-præparater kan hæmme fagocytose (de hvide blodlegemers optagelse og fordøjelse af mikroorganismer) og ved behandling af inflammatoriske tilstande associeret med bakterielle infektioner bør der samtidig behandles med antimikrobielle lægemidler.

Andre NSAID-præparater bør ikke administreres samtidigt med eller indenfor 24 timer. Visse NSAID-præparater kan være meget stærkt bundet til plasmaproteiner og konkurrere med andre stærkt bundne lægemidler, hvilket kan føre til toksisk effekt.

Carprofen bør ikke administreres sammen med glukokortikoider.

Der er ingen specifik antidot mod overdosering med carprofen, men almen symptomatisk behandling bør igangsættes som ved klinisk overdosering med NSAID'er.

### **Særlige forsigtighedsregler for den person, der administrerer lægemidlet**

Ved utilsigtet indtagelse af tabletterne, bør der straks søges læge. Vis lægen indlægssedlen. Vask hænder efter håndtering af præparatet.

## 13. 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.

## 14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGGSSEDLEN

02/2021

## 15. ANDRE OPLYSNINGER

### **Pakningstørrelse for blister:**

6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500, 1000 tabletter.

### **Pakningstørrelse for beholdere:**

**100 mg:** 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr.

### **Udleveringsstatus:**

receptpligtig medicin.