

INDLÆGSSEDDEL
Canidryl 20 mg, 50 mg og 100 mg tabletter til hund

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 af batchfrigivelse:

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

Repræsentant: Dechra Veterinary Products A/S, Mekuvej 9, DK-7171 Uldum, Danmark.

2. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Canidryl, 20 mg, tabletter, til hund

Canidryl, 50 mg, tabletter, til hund

Canidryl, 100 mg, tabletter, til hund

Carprofen

3. ANGIVELSE AF DET AKTIVE STOF OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

En tablet med grillet kødsmag indeholder:

Carprofen 20 mg/tablet.

Carprofen 50 mg/tablet.

Carprofen 100 mg/tablet.

4. INDIKATIONER

Til reduktion af inflammation og smerte forårsaget af muskuloskeletale sygdomme og degenerativ ledsygdom. Som opfølgning til parenteral analgesi ved behandling af postoperativ smerte.

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 eller blødning, eller hvis der er tegn på blod dyskrasi.

6. BIVIRKNINGER

Typiske bivirkninger forbundet med NSAID-præparater, såsom opkastning, tynd afføring/diarré, fækal okkult blødning, nedsat appetit og letargi er blevet rapporteret. Disse bivirkninger forekommer sædvanligvis i løbet af den første behandlingsuge, og er i de fleste tilfælde forbigående, og forsvinder ved behandlingsophør, men kan i meget sjældne tilfælde være alvorlige eller dødelige.

I tilfælde af bivirkninger bør præparatet seponeres, og dyrlægen kontaktes.

Som for andre NSAID-præparater er der risiko for sjældne nyre- eller idiosynkratiske leverbivirkninger.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted.

7. DYREARTER

Til hunde.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVej

Til oral anvendelse.

4 mg carprofen pr. kg. kropsvægt pr. dag.

Der anbefales en startdosis på 4 mg carprofen pr. kg kropsvægt pr. dag, givet enten som enkelt dosis 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. Parenteral præoperativ behandling med carprofen kan efterfølges af carprofentabletter med dosis på 4 mg/kg/dag i fem dage, for at forlænge den analgetiske og antiinflammatoriske beskyttelse postoperativt.

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.

Overdosering

Der sås ingen tegn på toksitet, når hunde blev behandlet med carprofen med doser op til 6 mg/kg, 2 gange dagligt i 7 dage (3 gange den anbefalede dosis på 4 mg/kg) og 6 mg/kg én gang dagligt i yderligere 7 dage (1,5 gange den anbefalede dosis på 4 mg/kg).

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

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ikke relevant

10. TILBAGEHOLDELSESTID

Ikke relevant

LB6231


Dechra

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevares tørt i original emballage. Beskyttes mod lys.

Må ikke anvendes efter den angivne udløbsdato. Udløbsdatoen (Exp) er den sidste dag i den nævnte måned.

Alle delte og ubrugte tabletter bør straks kasseres.

12. SÆRLIGE ADVARSLER

Anvendelse til ældre 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 eller hypotensive hunde, eftersom der er potentiel risiko for øget nyretoksicitet.

Samtidig medicinering med potentielt nyretoksiske lægemidler bør undgås.

NSAID-præparater kan hæmme fagocytose, 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.

Særlige forsigtighedsregler for den person, der administrerer lægemidlet til dyr

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 veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

14. DATO FOR SENESTE GODKENDELSE AF INDLÆGSSEDLEN

Oktober 2012.

15. ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser:

Beholder: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500 (kun for 20 mg & 50 mg styrkerne) og 1000 (kun for 20 mg styrken) tabletter.

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

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Til dyr – kræver recept.

Den nyeste indlægsseddel for dette veterinære lægemiddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk.