

FYLGISEÐILL

1. Heiti dýralyfs

Canicaral vet 160 mg töflur handa hundum

2. Innihaldslýsing

Hver tafla inniheldur:

Virkt innihaldsefni:

Karprófen 160 mg

Ljósbrún með brúnum dílum, kringlótt og kúpt bragðbætt tafla með krosslagu deilistriki á annarri hliðinni.

Töflunum má skipta í 2 eða 4 jafna hluta.

3. Markdýrategundir

Hundar.

4. Ábendingar fyrir notkun

Til að draga úr bólgu og verkjum af völdum stoðkerfiskvilla og slitgigtar. Til að draga úr verkjum eftir aðgerðir í kjölfar verkjameðhöndlunar með stungulyfi.

5. Frábendingar

Gefið ekki köttum.

Gefið ekki hvolpafullum né mjólkandi tilum.

Gefið ekki hvolpum yngri en fjögurra mánaða.

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

Gefið ekki hundum sem hafa hjarta-, lifrar eða nýrnasjúkdóma vegna þess að möguleiki er á sáramyndun í meltingarfærum (sáramyndun í maga og þörmum) eða blæðingu, eða þar sem vísbindingar eru um blóðmein (blóðsjúkdóma).

6. Sérstök varnaðarorð

Sérstakar varúðarreglur til öruggar notkunar hjá markdýrategundum:

Notkun handa gömlum hundum getur falið í sér aukna áhættu.

Ef ekki er hægt að komast hjá slíkri notkun, geta hundarnir þurft að vera undir nákvæmu klínísku eftirliti.

Forðist notkun hjá hundum með vessaþurrð, blóðþurrð (lítið blóðmagn) eða lágþrýsting (lágan blóðþrýsting) vegna hugsanlegrar hættu á auknum eiturverkunum á nýru (nýrnaskemmdum).

Bólgueyðandi gigtarlyf (NSAID) eins og karprófen kunna að valda hömlun á agnaáti (einu af ferlum ónæmiskerfisins), og því skal hefja viðeigandi sýklalyfjameðferð samhliða við meðhöndlun á bólgu af völdum bakteríusýkingar.

Töflurnar eru bragðbættar. Til að koma í veg fyrir inntöku fyrir slysni skal geyma töflurnar þar sem dýrin ná ekki til.

Sjá einnig kaflann: Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Ef töflurnar eru óvart teknar inn, skal leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins. Þvoið hendur eftir að dýralyfið er handleikið.

Meðganga og mjólkurgjöf:

Rannsóknir á rottum og kanínum hafa sýnt fram á eiturverkanir karprófens á fóstur við skammta sem eru nálægt ráðlöggum skömmum.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu eða við mjólkurgjöf.

Sjá kaflann „Frábendingar“.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Gefið ekki önnur bólgeyðandi gigtarlyf og sykurstera samhliða eða innan 24 klst. eftir notkun lyfsins. Karprófen er mikið bundið plasmapróteinum og getur keppt við önnur mikið bundin lyf sem kann að leiða til eiturverkana.

Forðist samhliða notkun lyfja sem kunna að hafa eiturverkanir á nýru.

Ofskömmtu:

Engin merki um eiturasáhrif komu fram þegar hundar voru meðhöndlaðir með karprófeni í skömmum allt að 6 mg/kg líkamsþyngdar tvísvar á dag í 7 daga (3 sinnum hæsta ráðlagðan skammtahlutfall fyrir 4 mg/kg líkamsþunga) og 6 mg/kg líkamsþyngdar einu sinni á dag í 7 daga til viðbótar (1,5 sinnum hæsta ráðlagða skammtahlutfall fyrir 4 mg/kg líkamsþyngdar).

Ekkert sértækt mótefni er til við ofskömmtu karprófens, en veita skal sömu almenna stuðningsmeðferð eins og við klíníksa ofskömmtu bólgeyðandi gigtarlyfja.

7. Aukaverkanir

Hundar:

Mjög sjaldgæfar (1 til 10 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð):	Nýrnasjúkdómur Lifrarsjúkdómur ^b
Koma örsjaldan fyrir (<1 dýr / 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik):	Lystarleysi ^a , uppköst ^a , linur saur, niðurgangur ^a , blóð í saur ^a Drungi ^a

^a Þessar aukaverkanir koma yfirleitt fram á fyrstu viku meðferðar, eru í flestum tilfellum skammvinnar og hverfa eftir að meðferð er hætt, en kunna í mjög sjaldgæfum tilvikum að vera alvarlegar eða banværar.

^b Sérkennileg áhrif

Ef aukaverkanir koma fram skal hætta notkun lyfsins og leita til dýralæknis.

Mikilvægt er að tilkynna aukaverkanir. Þannig er hægt að fylgjast stöðugt með öryggi dýralyfsins. Byrja skal á að gera dýralækni viðvart ef vart verður einhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem eru ekki tilgreindar í fylgiseðlinum, eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif. Pað er líka hægt að tilkynna aukaverkanir til markaðsleyfishafans eða fulltrúa markaðsleyfishafans með því að nota upplýsingar um tengiliði sem eru aftast í fylgiseðlinum eða gegnum tilkynningakerfi lyfjayfirvalda www.lyfjastofnun.is

8. Skammtar fyrir hverja dýrategund, íkomuleiðir og aðferð við lyfjagjöf

Til inntöku.

Ákvarða skal líkamsþyngd eins nákvæmlega og hægt er til þess að tryggja réttan skammt til að forðast ofskömmtu.

Skammtar

2-4 mg karprófen fyrir hvert kg líkamsþyngdar á dag.

Til að draga úr bólgu og verkjum vegna stoðkerfiskvilla og slitgitar: Upphafsskammturinn 4 mg af karprófeni á dag fyrir hvert kg líkamsþyngdar, gefið í einum skammti eða í tveimur jöfnum skömmum samkvæmt klínískri svörun, má minnka í 2 mg karprófen/kg líkamsþunga/dag, í einulagi. Lengd meðferðar fer eftir svörun dýrsins. Ef meðferðin stendur lengur en í 14 daga skal hundurinn vera undir reglulegu eftirliti dýralæknis. Ekki skal gefa stærri skammt en ráðlagt er.

Til að lengja verkjastillandi og bólgeyðandi verkun eftir aðgerð, má gefa karprófen töflur eftir karprófen stungulyfsgjöf fyrir aðgerð í skammtinum 4 mg/kg líkamsþunga/dag í allt að 5 daga.

Eftirfarandi tafla er ætluð til leiðbeiningar við gjöf dýralyfsins í skammtinum 4 mg á hvert kg líkamsþyngdar á dag.

Fjöldi taflna fyrir skömm tunina 4 mg/kg líkamsþyngdar

Líkamsþyngd (kg)	Canicaral vet 40 mg einu sinni á dag	Canicaral vet 40 mg tvisvar sinnum á dag	Canicaral vet 160 mg einu sinni á dag	Canicaral vet 160 mg tvisvar sinnum á dag
> 2,5 kg - 5 kg	◻			
> 5 kg - 7,5 kg	⊕	◻	◻	
> 7,5 kg - 10 kg	⊕	⊕	⊕	
> 10 kg - 12,5 kg	⊕	⊕	⊕	
> 12,5 kg - 15 kg	⊕ ◻	⊕	⊕	
> 15 kg - 17,5 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	
> 17,5 kg - 20 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	
> 20 kg - 25 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	◻ ◻
> 25 kg - 30 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ◻	⊕ ◻	
> 30 kg - 35 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ◻
> 35 kg - 40 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	
> 40 kg - 50 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ◻
> 50 kg - 60 kg			⊕	⊕ ⊕
> 60 kg - 70 kg			⊕ ◻	⊕ ⊕
> 70 kg - 80 kg			⊕ ⊕	⊕ ⊕ ⊕

◻ = ¼ tafla

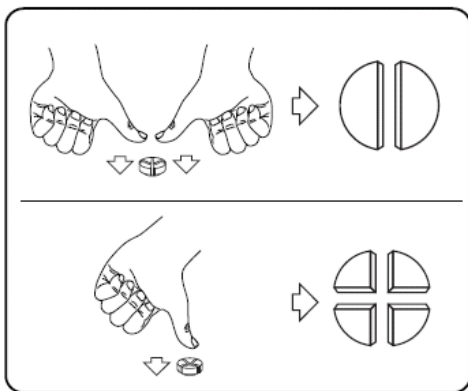
⊕ = ½ tafla

⊕ = ¾ tafla

⊕ = 1 tafla

9. Leiðbeiningar um rétta lyfjagjöf

Töflunum má skipta í 2 eða 4 jafna hluta til að tryggja nákvæma skömmtn. Leggið töfluna á slétt yfirborð þannig að deiliskoruhlið hennar snúi upp og kúpta (rúnnaða) hliðin snúi að yfirborðinu.



Helmingar: Þrýstið með þumalfingrunum ofan á báðar hliðar töflunnar.
Fjórðungar: Þrýstið með þumalfingrinum ofan á miðju töflunnar.

10. Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

11. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Töflu sem hefur verið skipt skal nota innan 3 daga.

Setjið alla ónotaða töfluhluta aftur í opnu þynnuna til varnar gegn ljósi.

Engin sérstök fyrirmæli eru um geymsluaðstæður óopnuðu þynnunnar.

EKKI skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á þynnunni og öskjunni á eftir Exp.

Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

12. Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar

EKKI má skola lyfjum niður í frárennslislagnir eða fleygja þeim með heimilissorpi.

Ónotuðum dýralyfjum og úrgangi sem fellur til við notkun þeirra skal farga í gegnum lyfjaskilakerfi samkvæmt reglum á hverjum stað og því kerfi sem við á um viðkomandi dýralyf í hverju landi.
Markmiðið er að vernda umhverfið.

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota.

13. Flokkun dýralyfsins

Dýralyfið er ávísunarskylt.

14. Markaðsleyfisnúmer og pakkningastærðir

Markaðsleyfisnúmer: IS/2/15/012/02

Pappaaskja með 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eða 50 þynnum með 10 töflum.

EKKI er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

15. Dagsetning síðustu endurskoðunar fylgiseðilsins

2. desember 2024

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar í [gagnagrunni Evrópusambandsins yfir dýralyf](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Tengiliðaupplýsingar

Markaðsleyfishafi:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Holland

Framleiðandi sem er ábyrgur fyrir lokasamþykkt:

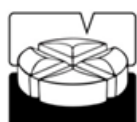
Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1, Lüchow
29439, Pýskaland

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Holland

Genera d.d.,
Svetonedeljska cesta 2,
Kalinovica,
10436 Rakov Potok,
Króatía

Fulltrúar markaðsleyfishafa og tengiliðaupplýsingar til þess að tilkynna grun um aukaverkanir:
Dýraheilsa ehf.
Sími: 544 2240/820 2240

17. Aðrar upplýsingar



Skiptanleg tafla