

## FYLGISEÐILL

CANIDRYL 100 mg  
TÖFLUR FYRIR HUNDA

### 1. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG ÞESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMÞYKKT, EF ANNAR

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

### 2. HEITI DÝRALYFS

Canidryl 100 mg töflur fyrir hunda.

### 3. VIRK(T) INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI

Ein tafla með kjötbragði inniheldur:  
Carprófen 100,0 mg tafla

Hvít til beinhvít kringlótt tafla með krosslaga deiliskoru á annarri hliðinni.  
Hægt er að deila töflunum í tvo eða fjóra hluta.

### 4. ÁBENDING(AÐ)

Til meðhöndlunar á bólgum og verkjum í stoðkerfi og slitgigt. Til að draga úr verkjum eftir aðgerðir í kjölfar verkjameðhöndlunar með stungulyfi.

### 5. FRÁBENDINGAR

Lyfið má ekki gefa köttum.  
Lyfið má ekki gefa hvolpum yngri en fjögurra mánaða.  
Lyfið má ekki gefa dýrum sem eru með ofnæmi fyrir virka efninu eða hjálparefnum.  
Gefið ekki hundum sem hafa hjarta-, lifrar eða nýrnasjúkdóma, né þar sem möguleiki er á blæðingum í meltingarfærum eða þar sem möguleiki er á blóðmeini.

### 6. AUKAVERKANIR

Dæmigerðar aukaverkanir sem rekja má til bólgueyðandi verkjalyfja, s.s. uppköst og niðurgangur, blóð í hægðum, lystarleysi og sinnuleysi hafa greinst. Þessar aukaverkanir gera oftast vart við sig á fyrstu viku meðferðar og eru í flestum tilfellum skammvinnar og hverfa alveg sé meðferð hætt. Í mjög fáum tilfellum geta aukaverkanir verið mjög alvarlegar eða banvænar.

Ef aukaverkanir koma fram skal hætta notkun lyfsins og leita ráða dýralæknis. Eins og gildir um önnur bólgueyðandi verkjalyf er hætta á sjaldgæfum aukaverkunum á nýru eða lifur.

Gerið dýralækni viðvart ef vart verður alvarlegra aukaverkana eða aukaverkana sem ekki eru tilgreindar á fylgiseðlinum.

### 7. DÝRATEGUND

Hundar

## **8. SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF**

Til inntöku.

4 mg carprófen fyrir hvert kg líkamsþyngdar á dag.

Upphafsskammtur er 4 mg/kg/dag, gefinn í einum skammti eða tveimur jöfnum skömmtum.

Minnka má dagsskammtinn miðað við árangur.

Lengd meðhöndlunar miðast við árangur. Langtímameðhöndlun hunda skal vera undir eftirliti dýralæknis.

Til að lengja bólgueyðandi og verkjastillandi verkun eftir aðgerð, má gefa carpróféntöflur eftir carprófen stungulyfsgjöf fyrir aðgerð, í 5 daga í skammtinum 4 mg/kg/dag.

Ekki skal gefa stærri skammt en ráðlagt er.

## **9. LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF**

Ef töflum hefur verið skipt á að setja þá hluta þeirra sem ekki voru notaðir aftur í þynnuna eða glasið og nota innan 72 klukkustunda. Nota á afganga af töflum sem hefur verið skipt næst þegar lyfið er gefið. Eftir síðustu gjöf lyfsins á að farga afgangi af töflum sem hefur verið skipt.

## **10. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU**

Á ekki við.

## **11. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VIÐ GEYMSLU**

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Geymið á þurrum stað í upprunalegum umbúðum.

Verjið gegn sólarljósi.

Notið ekki eftir fyrningardagsetningu á merkimiða.

Ef töflum hefur verið skipt á að setja þá hluta þeirra sem ekki voru notaðir aftur í þynnuna eða glasið og nota innan 72 klukkustunda. Nota á afganga af töflum sem hefur verið skipt næst þegar lyfið er gefið.

## **12. SÉRSTÖK VARNADARORÐ**

Lyfið má hvorki gefa hvolpafullum né mjólkandi tíkum.

Varúðar skal gætt þegar mjög gömlum hundum er gefið lyfið. Ef slík notkun er óhjákvæmileg skal fylgjast grannt með líðan hundsins.

Forðist notkun ef hundurinn er þurr, þjáist af lágþrýstingi eða blóðþurrð vegna þess að það eykur líkurnar á eitrunaráhrif á nýru.

Forðast skal samhliða gjöf lyfja sem geta haft eitrunaráhrif á nýru.

Bólgueyðandi verkjalyf geta bælt átfrumur og þess vegna skal, við meðhöndlun bólgu af völdum bakteríusýkingar, meðhöndla samhliða með viðeigandi sýklalyfi.

Ekki skal gefa önnur bólgueyðandi verkjalyf samhliða carprófeni eða innan 24 klukkustunda fyrir eða eftir gjöf. Sum bólgueyðandi verkjalyf eru að miklu leyti bundin plasmapróteinum og keppa um bindingu við önnur lyf sem getur leitt til eiturverkana.

Ekki má gefa lyfið og sykurstera samhliða.

Ekkert sértækt mótefni gegn carprófeni er til. Veita skal almenna stuðningsmeðhöndlun við ofskömmtun bólgueyðandi verkjalyfja og meðhöndla einkenni.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu dýrallyfið.

Ef sá sem annast lyfjagjöf tekur dýrallyfið inn fyrir slysi skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýrallyfsins.

Þvoið hendur eftir notkun.

**13. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR ÓNOTAÐRA LYFJA EÐA ÚRGANGS, EF VIÐ Á**

Farga skal öllum ónotuðum dýrallyfjum eða úrgangi vegna dýrallyfja í samræmi við gildandi reglur.

**Markaðsleyfisnúmer**

IS/2/06/006/03

**Norræn vörunúmer**

095942

**Umboð á Íslandi:** Icepharma hf., Lynghálsi 13, 110 Reykjavík.

**14. DAGSETNING SÍÐUSTU SAMÞYKKTAR FYLGISEÐILSINS**

Nóvember 2019.

**15. AÐRAR UPPLÝSINGAR**

Einungis ætlað dýrum.