

CHARAKTERYSTYKA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Canicaral vet 160mg tabletki dla psów

Canicaral vet 160 mg tablets for dogs

(DK, FI, IS, NO, SE, EE, LT, LV)

Carporal 160 mg tablets for dogs

(AT, BE, CY, CZ, EL, ES, FR, HR, HU, IE, IT, LU, NL, PT, RO, SI, SK, UK)

2. SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY

1 tabletki zawiera:

Substancja czynna:

Karprofen 160mg

Wykaz wszystkich substancji pomocniczych, patrz punkt 6.1.

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Tabletka.

Jasnobrązowa z brązowymi kropkami, okrągła i wypukła, aromatyzowana tabletki z linią podziału w kształcie krzyża z jednej strony.

Tabletki można podzielić na 2 lub 4 równe części.

4. SZCZEGÓŁOWE DANE KLINICZNE

4.1 Docelowe gatunki zwierząt

Psy.

4.2 Wskazania lecznicze dla poszczególnych docelowych gatunków zwierząt

Zmniejszenie stanu zapalnego i bólu spowodowanego zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi i zwyrodnieniową chorobą stawów. Jako kontynuacja znieczulenia podawanego drogą pozajelitową w leczeniu bólu pooperacyjnego.

4.3 Przeciwwskazania

Nie stosować u kotów.

Nie stosować u suk w ciąży lub w okresie laktacji.

Nie stosować u psów w wieku poniżej 4 miesięcy życia.

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą.

Nie stosować u zwierząt z chorobą serca, wątroby lub nerek, u których istnieje możliwość występowania owrzodzenia przewodu pokarmowego lub krwawienia z przewodu pokarmowego lub u których stwierdzony jest nieprawidłowy skład krwi.

4.4 Specjalne ostrzeżenia dla każdego z docelowych gatunków zwierząt

Patrz punkty 4.3 i 4.5.

4.5 Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt

Stosowanie u starszych psów może być związane z dodatkowym ryzykiem.

Jeśli nie można uniknąć takiego stosowania, psy mogą wymagać ostrożnego postępowania klinicznego.

Unikać stosowania u psów odwodnionych, u których występuje hipowolemia lub niedociśnienie krwi, ze względu na potencjalne ryzyko zwiększenia toksyczności dla nerek.

NLPZ mogą spowodować zahamowanie fagocytozy i dlatego w leczeniu stanów zapalnych związanych z zakażeniem bakteryjnym należy jednocześnie wdrożyć odpowiednie leczenie przeciwbakteryjne.

Patrz punkt 4.8.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom

Po przypadkowym połknięciu tabletek należy zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Umyć ręce po posługiwaniu się produktem.

4.6 Działania niepożądane (częstotliwość i stopień nasilenia)

Zgłaszano typowe działania niepożądane związane z NLPZ, takie jak wymioty, luźne stolce/biegunka, obecność krwi utajonej w kale, utrata łaknienia i apatia. Takie działania niepożądane występują zazwyczaj w pierwszym tygodniu leczenia i w większości przypadków mają charakter przejściowy i ustępują po zakończeniu leczenia, ale w bardzo rzadkich przypadkach mogą być poważne lub prowadzić do zgonu.

W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać stosowanie produktu i zasięgnąć porady lekarza weterynarii.

Jak w przypadku innych NLPZ, istnieje ryzyko rzadkich działań niepożądanych ze strony nerek lub idiosynkratycznych działań niepożądanych ze strony wątroby.

4.7 Stosowanie w ciąży i/lub laktacji

Badania przeprowadzone na zwierzętach laboratoryjnych (szczury i króliki) wykazały toksyczne działanie karprofenu dla płodu w dawkach zbliżonych do dawki terapeutycznej. Bezpieczeństwo produktu leczniczego weterynaryjnego stosowanego w czasie ciąży i laktacji nie zostało określone. Nie stosować u suk w ciąży lub w okresie laktacji.

4.8 Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji

Nie podawać innych NLPZ ani glikokortykosteroidów jednocześnie lub w ciągu 24 godzin od podania produktu. Karprofen wiąże się w wysokim stopniu z białkami osocza i może konkurować z innymi lekami wiązanymi w wysokim stopniu, co może prowadzić do działania toksycznego.

Należy unikać jednoczesnego podawania potencjalnie nefrotoksycznych leków.

4.9 Dawkowanie i droga(i) podawania

Podanie doustne.

W celu zapewnienia prawidłowego dawkowania należy jak najdokładniej ustalić masę ciała, aby uniknąć przedawkowania.

Dawkowanie

2-4mg karprofenu na kg masy ciała na dobę.

Do zmniejszenia stanu zapalnego i bólu spowodowanego zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi i zwyrodnieniową chorobą stawów: dawkę początkową 4mg karprofenu na kg masy ciała na dobę, podawane jako pojedyncza dawka dobową lub w dwóch równo podzielonych dawkach, można

zmniejszyć w zależności od odpowiedzi klinicznej do 2mg karprofenu/kg masy ciała/dobę, podawanych jako dawka pojedyncza. Czas trwania leczenia zależy od reakcji obserwowanej u pacjenta. W przypadku leczenia trwającego dłużej niż 14dni pies musi być regularnie badany przez lekarza weterynarii.

Nie należy przekraczać zalecanego dawkowania.

W celu rozszerzenia działania przeciwbólowego i przeciwzapalnego w okresie pooperacyjnym można po przedoperacyjnym leczeniu produktem zawierającym karprofen do wstrzykiwań zastosować karprofen w postaci tabletek w dawce 4mg/kg m.c./dobę przez okres do 5dni.

Poniższa tabela służy jako wskazówka odnośnie podawania produktu w dawce 4 mg na kg masy ciała na dobę.

Liczba tabletek w dawce 4mg/kg m.c.

Masa ciała (kg)	Canicaralvet 40mg Raz na dobę	Canicaral 40mg vet Dwa razy na dobę		Canicaralvet t 160mg Raz na dobę	Canicaralvet 160mg Dwa razy na dobę	
>2,5kg-5kg	◐					
>5kg-7,5kg	◑	◐	◐			
>7,5kg-10kg	◒	◑	◑			
>10kg-12,5kg	⊕	◑	◑			
>12,5kg-15kg	⊕ ◐	◑	◑			
>15kg-17,5kg	⊕ ◑	◑	◑			
>17,5kg-20kg	⊕ ◒	⊕	◑			
>20kg-25kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	◑	◑	◑
>25kg-30kg	⊕ ⊕ ◑	⊕ ◐	⊕ ◐			
>30kg-35kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ◑	⊕ ◑	◑	◑	◑
>35kg-40kg	⊕ ⊕ ⊕ ◑	⊕ ◒	⊕ ◒			
>40kg-50kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕	◑	◑
>50kg-60kg				⊕ ◐	◑	◑
>60kg-70kg				⊕ ◑	◑	◑
>70 kg-80 kg				⊕ ◒	⊕	◑

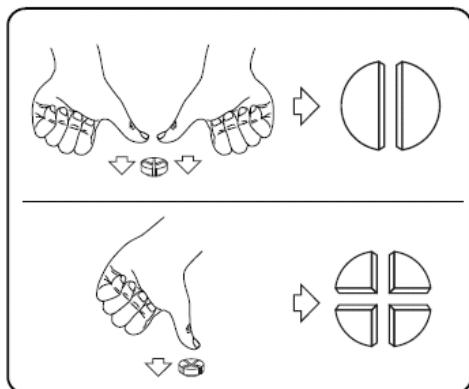
◐ = ¼ tabletki

◑ = ½ tabletki

◒ = ¾ tabletki

⊕ = 1 tabletki

Tabletki można dzielić na 2 lub 4 równe części w celu zapewnienia właściwego dawkowania. Tabletkę umieścić na płaskiej powierzchni ze stroną z linią podziału skierowaną do góry i stroną wypukłą (zaokrągloną) skierowaną do powierzchni.



Półowki: nacisnąć kciukami po obu stronach tabletki.

Ćwiartki: nacisnąć kciukiem w połowie tabletki.

4.10 Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki), jeśli konieczne

Objawy toksyczności nie występowały podczas leczenia psów karprofenem w dawkach do 6mg/kg m.c. dwa razy na dobę przez 7 dni (3-krotność najwyższej zalecanej dawki 4mg/kg m.c.) i 6mg/kg m.c. raz na dobę przez kolejne 7 dni (1,5-krotność najwyższej zalecanej dawki 4mg/kg m.c.).

Brak specyficznej odtrutki na przedawkowanie karprofenu, ale należy zastosować ogólną terapię wspomagającą, stosowaną w przypadku przedawkowania NLPZ.

4.11 Okres (-y) karencji

Nie dotyczy.

5. WŁAŚCIWOŚCI FARMAKOLOGICZNE

Grupa farmakoterapeutyczna: Leki przeciwzapalne i przeciwreumatyczne, niesteroidowe.

Pochodne kwasu propionowego, karprofen.

Kod ATCvet: QM01AE91

5.1. Właściwości farmakodynamiczne

Karprofen jest niesteroidowym lekiem przeciwzapalnym (NLPZ). Jest pochodną kwasu fenylopropionowego i należy do klasy kwasów 2-arylopropionowych NLPZ. Zawiera centrum chiralne w C₂ części propionowej i dlatego występuje w dwóch postaciach stereoizomerycznych, enancjomerach S(+) i R(-). U psów nie występuje inwersja chiralna między enancjomerami *in vivo*.

Karprofen wykazuje działanie przeciwzapalne, przeciwbólowe i przeciwgorączkowe. Podobnie jak większość innych NLPZ, karprofen jest inhibitorem enzymu cyklooksygenazy, uczestniczącego w cyklu przemian kwasu arachidonowego.

Jednak hamowanie syntezy prostaglandyn przez karprofen jest nieznaczne w porównaniu do jego działania przeciwzapalnego i przeciwbólowego. Dokładny mechanizm działania karprofenu nie jest wyjaśniony.

5.2 Właściwości farmakokinetyczne

Po podaniu doustnym psom wchłanianie karprofenu jest szybkie ($T_{max}=2,0$ godz.). C_{max} wynosi 28,67 μ g/ml. Objętość dystrybucji jest mała i karprofen silnie wiąże się z białkami osocza. Biotransformacja karprofenu odbywa się w wątrobie, gdzie tworzy się ester glukuronid i dwa diastereoizomery 1-O-acylo- β -D-glukuronidu. Są one wydzielane do dróg żółciowych i wydalone z kałem.

6. DANE FARMACEUTYCZNE

6.1 Wykaz substancji pomocniczych

Laktoza jednowodna
Karboksymetyloskrobia sodowa(typA)
Skrobia kukurydziana
Talk oczyszczony
Celuloza,proszek
Skrobia żelatynowa, kukurydziana
Krzemionka koloidalna bezwodna (krzemionka, koloidalna bezwodna)
Wapnia behenian
Drożdzedezaktywowane
Sztuczny aromat wołowiny

6.2 Niezgodności farmaceutyczne

Nie dotyczy.

6.3 Okres ważności

Okres ważności produktu leczniczego weterynaryjnego zapakowanego do sprzedaży: 3lata.
Podzieloną tabletkę należy zużyć w ciągu 3dni.

6.4 Specjalne środki ostrożności podczas przechowywania

Niezużyte części tabletek należy włożyć z powrotem do otwartego blistra w celu ochrony przed światłem.
Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania nieotwartego blistra.

6.5 Rodzaj i skład opakowania bezpośredniego

Blister Aluminium/PA/ALU/PVC
Pudełko tekturowe zawierające 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 lub 50blistrów po 10tabletek
Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.

6.6 Specjalne środki ostrożności dotyczące usuwania niezużytego produktu leczniczego weterynaryjnego lub pochodzących z niego odpadów

Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąćw sposób zgodny z obowiązującymi przepisami lokalnymi/krajowymi.

7. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

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

8. NUMER(-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

2933/19

9. DATA WYDANIA PIERWSZEGO POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU/DATA PRZEDŁUŻENIA POZWOLENIA

10.10.2019

10. DATA OSTATNIEJ AKTUALIZACJI TEKSTU CHARAKTERYSTYKI PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

10.10.2019

ZAKAZ WYTWARZANIA, IMPORTU, POSIADANIA, SPRZEDAŻY, DOSTAWY I/LUB STOSOWANIA

Nie dotyczy.

OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ I ULOTKA INFORMACYJNA

A. OZNAKOWANIE OPAKOWAŃ

INFORMACJE ZAMIESZCZANE NA OPAKOWANIU ZEWNĘTRZNYM

Pudełko tekturowe

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Canicaral vet 160mg tabletki dla psów
carprofen



2. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNEJ (-CH) I INNYCH SUBSTANCJI

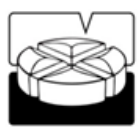
1 tabletki zawiera:

Substancja czynna:

Karprofen 160,0mg

3. POSTAĆ FARMACEUTYCZNA

Tabletka.



Podzielna tabletki

4. WIELKOŚĆ OPAKOWANIA

10x10 tabletek

5. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Psy

6. WSKAZANIA LECZNICZE

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

7. SPOSÓB I DROGA (-I) PODANIA

Podanie doustne.

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

8. OKRES KARENCCI

Nie dotyczy.

9. SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Przed użyciem należy przeczytać ulotkę.

10. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

Termin ważności:
Podzieloną tabletkę należy zużyć w ciągu 3 dni.

11. WARUNKI PRZECHOWYWANIA

Niezużyte części tabletek należy włożyć z powrotem do otwartego blistra w celu ochrony przed światłem.

12. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

Postępowanie z odpadami: należy przeczytać ulotkę

13. NAPIS „WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT” ORAZ WARUNKI LUB OGRANICZENIA DOTYCZĄCE DOSTAWY I STOSOWANIA, JEŚLI DOTYCZY

Wyłącznie dla zwierząt.
Wydawany z przepisu lekarza - Rp.
Do podawania pod nadzorem lekarza weterynarii.

14. NAPIS „PRZECHOWYWAĆ W MIEJSCU NIEWIDOCZNYM I NIEDOSTĘPNYM DLA DZIECI”

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

15. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

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

16. NUMER (-Y) POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU

Nr 2933/19

17. NUMER SERII

LOT:/Nrserii

MINIMUM INFORMACJI ZAMIESZCZANYCH NA BLISTRACH LUB OPAKOWANIACH FOLIOWYCH

Blistry Aluminium/PA/ALU/PVC

1. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Canicaval vet 160mg tabletki
carprofenum



2. NAZWA PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO

Le Vet. Beheer B.V.

3. TERMIN WAŻNOŚCI SERII

EXP:/Termin ważności:

4. NUMER SERII

LOT:/Nr serii

5. NAPIS „WYŁĄCZNIE DLA ZWIERZĄT“

Wyłącznie dla zwierząt

B. ULOTKA INFORMACYJNA

ULOTKA INFORMACYJNA:

Canicaralvet 160mg tabletki dla psów

1. NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO ORAZ WYTWÓRCY ODPOWIEDZIALNEGO ZA ZWOLNIENIE SERII, JEŚLI JEST INNY

Podmiot odpowiedzialny:

Le Vet. Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Holandia

Wytwórca odpowiedzialny za zwolnienie serii:

Artesan Pharma GmbH & Co KG

Wendlandstrasse 1, Lüchow

29439, Niemcy

Lelypharma B.V.

Zuiveringweg 42

8243 PZ Lelystad

Holandia

2. NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO

Canicaralvet 160mg tabletki dla psów

3. ZAWARTOŚĆ SUBSTANCJI CZYNNYCH I INNYCH SUBSTANCJI

1tabletki zawiera:

Substancja czynna:

Karprofen 160,0mg

Jasnobrązowa z brązowymi kropkami, okrągła i wypukła, aromatyzowana tabletki z linią podziału w kształcie krzyża z jednej strony.

Tabletki można podzielić na 2lub4równe części.

4. WSKAZANIA LECZNICZE

Zmniejszenie stanu zapalnego i bólu spowodowanego zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi i zwyrodnieniową chorobą stawów. Jako kontynuacja znieczulenia podawanego drogą pozajelitową w leczeniu bólu pooperacyjnego.

5. PRZECIWWSKAZANIA

Nie stosować u kotów.

Nie stosować u suk w ciąży lub w okresie laktacji.

Nie stosować u psów w wieku poniżej 4 miesięcy życia.

Nie stosować w przypadku nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą.

Nie stosować u zwierząt z chorobą serca, wątroby lub nerek, u których istnieje możliwość występowania owrzodzenia przewodu pokarmowego (wrzody żołądka i jelit) lub krwawienia z przewodu pokarmowego lub u których stwierdzony jest nieprawidłowy skład krwi (zaburzenie krwi).

6. DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE

Zgłaszano typowe działania niepożądane związane z NLPZ (niesteroidowymi lekami przeciwzapalnymi), takie jak wymioty, luźne stolce/biegunka, obecność krwi utajonej w kale (obecność krwi w kale, co nie jest widoczne), utrata łaknienia i apatia (brak energii). Takie działania niepożądane występują zazwyczaj w pierwszym tygodniu leczenia i w większości przypadków mają charakter przejściowy i ustępują po zakończeniu leczenia, ale w bardzo rzadkich przypadkach mogą być poważne lub prowadzić do zgonu.

W przypadku wystąpienia działań niepożądanych należy przerwać stosowanie produktu i zasięgnąć porady lekarza weterynarii.

Jak w przypadku innych NLPZ, istnieje ryzyko rzadkich działań niepożądanych ze strony nerek lub idiosynkratycznych działań niepożądanych ze strony wątroby.

W przypadku zaobserwowania jakichkolwiek poważnych objawów lub innych objawów niewymienionych w ulotce informacyjnej, poinformuj o nich lekarza weterynarii.

7. DOCELOWE GATUNKI ZWIERZĄT

Psy

8. DAWKOWANIE DLA KAŻDEGO GATUNKU, DROGA (-I) I SPOSÓB PODANIA

Podanie doustne.

W celu zapewnienia prawidłowego dawkowania należy jak najdokładniej ustalić masę ciała, aby uniknąć przedawkowania.

Dawkowanie

2-4mg karprofenu na kg masy ciała na dobę.

Do zmniejszenia stanu zapalnego i bólu spowodowanego zaburzeniami mięśniowo-szkieletowymi i zwyrodnieniową chorobą stawów: dawkę początkową 4mg karprofenu na kg masy ciała na dobę, podawane jako pojedyncza dawka dobową lub w dwóch równo podzielonych dawkach, można zmniejszyć w zależności od odpowiedzi klinicznej do 2mg karprofenu/kg masy ciała/dobę, podawanych jako dawka pojedyncza. Czas trwania leczenia zależy od reakcji obserwowanej u pacjenta. W przypadku leczenia trwającego dłużej niż 14dni pies musi być regularnie badany przez lekarza weterynarii. Nie należy przekraczać zalecanego dawkowania.

W celu rozszerzenia działania przeciwbólowego i przeciwzapalnego w okresie pooperacyjnym można po przedoperacyjnym leczeniu produktem zawierającym karprofen do wstrzykiwań zastosować karprofen w postaci tabletek w dawce 4mg/kg m.c./dobę przez okres do 5dni.

Poniższa tabela służy jako wskazówka odnośnie podawania produktu w dawce 4mg na kg masy ciała na dobę.

Liczba tabletek w dawce 4 mg/kg m.c.				
Masa ciała (kg)	Canicaralvet 40mg Raz na dobę	Canicaralvet 40mg Dwa razy na dobę	Canicaralvet t 160mg Raz na dobę	Canicaralvet 160mg Dwa razy na dobę

>2,5kg-5kg					
>5kg-7,5kg					
>7,5kg-10kg					
>10kg-12,5kg					
>12,5kg-15kg					
>15kg-17,5kg					
>17,5kg-20kg					
>20kg-25kg					
>25kg-30kg					
>30kg-35kg					
>35kg-40kg					
>40kg-50kg					
>50kg-60kg					
>60kg-70kg					
>70kg-80kg					

= ¼ tabletki

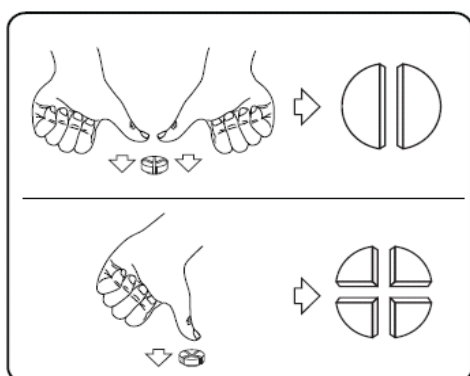
= ½ tabletki

= ¾ tabletki

= 1 tabletki

9. ZALECENIA DLA PRAWIDŁOWEGO PODANIA

Tabletki można dzielić na 2 lub 4 równe części w celu zapewnienia właściwego dawkowania. Tabletkę umieścić na płaskiej powierzchni ze stroną z linią podziału skierowaną do góry i stroną wypukłą (zaokrągloną) skierowaną do powierzchni.



Półowki: nacisnąć kciukami po obu stronach tabletki.

Ćwiartki: nacisnąć kciukiem w połowie tabletki.

10. OKRES KARENCJI

Nie dotyczy.

11. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI PODCZAS PRZECHOWYWANIA

Przechowywać w miejscu niewidocznym i niedostępnym dla dzieci.

Podzieloną tabletkę należy zużyć w ciągu 3 dni.

Niezużyte części tabletek należy włożyć z powrotem do otwartego blistra w celu ochrony przed światłem.

Brak specjalnych środków ostrożności dotyczących przechowywania nieotwartego blistra.

Nie używać tego produktu leczniczego weterynaryjnego po upływie terminu ważności podanego na etykiecie po Termin ważności.

Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

12. SPECJALNE OSTRZEŻENIA

Specjalne środki ostrożności dotyczące stosowania u zwierząt:

Stosowanie u starszych psów może być związane z dodatkowym ryzykiem.

Jeśli nie można uniknąć takiego stosowania, psy mogą wymagać mniejszej dawki i ostrożnego postępowania klinicznego.

Unikać stosowania u psów odwodnionych, u których występuje hipowolemia (mała objętość krwi) lub niedociśnienie krwi (niskie ciśnienie krwi), ze względu na potencjalne ryzyko zwiększenia toksyczności dla nerek (uszkodzenia nerek).

Niesteroidowe leki przeciwzapalne, takie jak karprofen, mogą spowodować zahamowanie fagocytozy (jednego z mechanizmów układu odpornościowego) i dlatego w leczeniu stanów zapalnych związanych z zakażeniem bakteryjnym należy jednocześnie wdrożyć odpowiednie leczenie przeciwbakteryjne.

Patrz również punkt: Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji.

Specjalne środki ostrożności dla osób podających produkt leczniczy weterynaryjny zwierzętom

Po przypadkowym połknięciu tabletek należy zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Umyć ręce po posługiwaniu się produktem.

Stosowanie w ciąży i/lub laktacji

Badania przeprowadzone na zwierzętach laboratoryjnych (szczury i króliki) wykazały toksyczne (szkodliwe) działanie karprofenu dla płodu w dawkach zbliżonych do dawki terapeutycznej.

Bezpieczeństwo produktu leczniczego weterynaryjnego stosowanego w czasie ciąży i laktacji nie zostało określone. Nie stosować u suk w ciąży lub w okresie laktacji.

Interakcje z innymi produktami leczniczymi i inne rodzaje interakcji:

Nie podawać innych NLPZ ani glikokortykosteroidów jednocześnie lub w ciągu 24 godzin od podania produktu. Karprofen wiąże się w wysokim stopniu z białkami osocza i może konkurować z innymi lekami wiązanymi w wysokim stopniu, co może prowadzić do działania toksycznego.

Należy unikać jednoczesnego podawania potencjalnie nefrotoksycznych leków.

Przedawkowanie (objawy, sposób postępowania przy udzielaniu natychmiastowej pomocy, odtrutki)

Objawy toksyczności nie występowały podczas leczenia psów karprofenem w dawkach do 6mg/kg m.c. dwa razy na dobę przez 7 dni (3-krotność najwyższej zalecanej dawki 4mg/kg m.c.) i 6mg/kg m.c. raz na dobę przez kolejne 7 dni (1,5-krotność najwyższej zalecanej dawki 4mg/kg m.c.).

Brak specyficznej odtrutki na przedawkowanie karprofenu, ale należy zastosować ogólną terapię wspomagającą, stosowaną w przypadku przedawkowania NLPZ.

13. SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE USUWANIA NIEZUŻYTEGO PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO LUB POCHODZĄCYCH Z NIEGO ODPADÓW, JEŚLI MA TO ZASTOSOWANIE

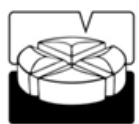
Niewykorzystany produkt leczniczy weterynaryjny lub jego odpady należy usunąć w sposób zgodny z obowiązującymi przepisami.

14. DATA ZATWIERDZENIA LUB OSTATNIEJ ZMIANY TEKSTU ULOTKI

13.01.2020

15. INNE INFORMACJE

Pudełko tekturowe zawierające 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 lub 50 blistrów po 10 tabletek
Niektóre wielkości opakowań mogą nie być dostępne w obrocie.



Podzielna tabletk