

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Canicaral vet 40 mg tabletes suņiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

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

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

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

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nīderlande

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canicaral vet 40 mg tabletes suņiem
karprofēns

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 tablete satur:

Aktīvā viela:

karprofēns 40,0 mg

Gaiši brūna ar brūniem plankumiem, apaļa un izliekta aromatizēta tablete, ar krusta formas dalījuma līnijām vienā pusē.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Muskuloskeletālu un deģeneratīvu locītavu slimību izraisīta iekaisuma un sāpju mazināšana. Kā turpinājums parenterālai atsāpināšanai pēcoperācijas sāpju kontrolē.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot kaķiem.

Nelietot grūsnām un laktējošām kucēm.

Nelietot suņiem, kas ir jaunāki par 4 mēnešiem.

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām

Nelietot suņiem ar sirds, aknu vai nieru slimībām, kā arī, ja eksistē gremošanas trakta čūlas (kuņģa vai zarnu čūla) vai asiņošanas iespēja, vai arī, ja ir pierādījumi par asins diskrāziju (asins patoloģiju).

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Ir ziņots par tipiskām ar nesteroīdajiem pretiekaisuma līdzekļiem (NSPL) saistītām nevēlamām blakusparādībām, kā, piemēram, vemšana, mīksti izkārnījumi/caureja, slēptas asinis izkārnījumos (asinis, kas nav acīm redzamas), ēstgribas zudums un letarģija (enerģijas trūkums). Šīs nevēlamās blakusparādības parasti rodas terapijas pirmajās nedēļās un lielākajā daļā gadījumu ir pārejošas un izzūd pēc terapijas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos var būt smagas vai letālas.

Ja rodas blakusparādības, preparāta lietošana ir jāpārtrauc un jākonsultējas ar veterinārārstu.

Tāpat kā ar citiem NSPL, pastāv retu nevēlamu nieru vai idiosinkrātisku aknu traucējumu risks.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakus parādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIĒKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai.

Lai nodrošinātu pareizu devu, pēc iespējas rūpīgāk jānosaka ķermeņa svars, lai izvairītos no pārdozēšanas.

Devas

2 - 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā.

Muskuloskeletālu un deģeneratīvu locītavu slimību izraisīta iekaisuma un sāpju mazināšanai: sākuma deva, 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa masas dienā, ko ievada, kā vienu devu vai divas vienādās daļās sadalītas devas, ņemot vērā klīnisko atbildes reakciju, var tikt samazināta līdz 2 mg karprofēna/kg ķermeņa svara/dienā, ko ievada kā vienu devu. Terapijas ilgums ir atkarīgs no pacientam novērotās atbildes reakcijas. Lai zāles lietotu ilgāk par 14 dienām, suns ir regulāri jāpārbauda veterinārārstam. Nepārsniegt ieteicamo devu.

Lai pagarinātu pretsāpju un pretiekaisuma iedarbību pēc operācijas, parenterālai pirmsoperācijas terapijai, kurā izmanto injicējamu karprofēna preparātu, var sekot karprofēna tablešu lietošana 4 mg/kg ķs/dienā līdz 5 dienām.

Turpmākā tabula ir paredzēta, lai sniegtu ieskatu par preparāta izsniegšanu devā 4 mg uz kg ķermeņa svara dienā.

Tablešu skaits 4 mg/kg ķs devās

Ķermeņa svars (kg)	Canicaval vet 40 mg reizi dienā	Canicaval vet 40 mg divas reizes dienā		Canicaval vet 160 mg reizi dienā	Canicaval vet 160 mg divas reizes dienā
>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 tabletes

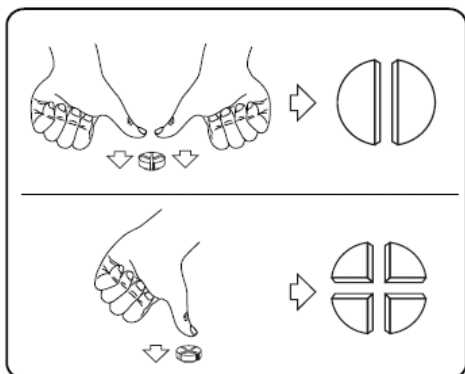
◑ = ½ tabletes

◒ = ¾ tabletes

⊕ = 1 tablete

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzu devu. Novietojiet tableti uz līdzenas virsmas, lai dalījuma līnijas būtu vērstas uz augšu, bet izliektā (ieapaļā) puse būtu vērsta uz leju.



Puses: spiediet ar īkšķiem uz leju tabletes abas puses.
Ceturtdaļas: uzspiediet īkšķi tabletes vidum.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Sadalīta tablete ir jāizlieto 3 dienu laikā.

Neizlietotās tablešu daļas ir jāuzglabā atvērtajā blisterī, lai pasargātu no gaismas.

Neatvērtam blisterim īpaši uzglabāšanas apstākļi nav nepieciešami.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā pēc EXP.

Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši norādījumi lietošanai dzīvniekiem:

Lietošana veciem suņiem var būt saistīta ar papildu risku.

Ja no šādas lietošanas nav iespējams izvairīties, šiem suņiem, iespējams, būs nepieciešama mazāka deva un rūpīga klīniskā kontrole.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem (ar mazu asiņu daudzumu) vai hipotensīviem (ar zemu asinsspiedienu) suņiem, jo pastāv paaugstinātas nieru toksicitātes iespēja.

Nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi, piem., karprofēns, var izraisīt fagocitozes (viena no imūnsistēmas mehānismiem) inhibīciju, līdz ar to, ārstējot iekaisīgus, ar bakteriālām infekcijām saistītus stāvokļus, vienlaikus ir jāuzsāk adekvāta pretmikrobu terapija.

Skatīt arī apakšpunktu: Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi.

Īpaši norādījumi personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Ja notikusi tablešu nejauša (gadījuma rakstura) norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc rīkošanās ar preparātu mazgāt rokas.

Lietošana grūsnības un/vai laktācijas laikā

Pētījumos ar laboratorijas sugām (žurkām un trušiem) ir konstatēti pierādījumi karprofēna fetotoksiskai iedarbībai (kaitīgai iedarbībai uz augli) devās, kas ir tuvas terapeitiskajai devai. Nav pierādīts šo veterināro zāļu nekaitīgums grūsnības un laktācijas laikā. Nelietot grūsnām un laktējošām kucēm.

Mijiedarbība ar citām veterinārajām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Neievadiet NSPL vienlaikus ar glikokortikoidiem vai 24 stundu laikā kopš preparāta ievadīšanas.

Karprofēns izteikti saistās ar plazmas proteīniem un var konkurēt ar citām zālēm ar tikpat lielu afinitāti, kas var radīt toksisku iedarbību.

Ir jāizvairās no zāļu ar potenciāli nefrotoksisku iedarbību vienlaicīgu ievadīšanu.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti)

Suņus ārstējot ar karprofēnu devās līdz pat 6 mg/kg ķs divas reizes dienā 7 dienas (3 reizes vairāk par ieteicamo devu 4 mg/kg ķs) un 6 mg/kg ķs reizi dienā vēl 7 dienas (1,5 reizes vairāk par ieteicamo devu 4 mg/kg ķs), toksicitātes pazīmes neparādījās.

Specifiska antidota pret karprofēna pārdozēšanu nav, taču ir jāizmanto vispārēja balstterapija, ko lieto NSPL pārdozēšanas gadījumā.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

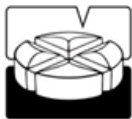
Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi jāznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2015

15. CITA INFORMĀCIJA

Kartona kastīte ar 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 vai 50 blisteriem pa 10 tabletēm
Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.



Sadalāma tablete