

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

LAVET Gyógyszergyártó és Szolgáltató Kft. (1161 Budapest, Ottó u. 14.)

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Carprox 20 mg ízesített tableta A.U.V.

Carprox 50 mg ízesített tableta A.U.V.

Carprox 100 mg ízesített tableta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden tableta tartalmaz:

Hatóanyag:

Carprox 20 mg	karprofen	20 mg/tabletta
Carprox 50 mg	karprofen	50 mg/tabletta
Carprox 100 mg	karprofen	100 mg/tabletta

4. JAVALLATOK

Gyulladáscsökkentő, fájdalom- és lázcsillapító készítmény kutyák mozgásszervi betegségeinek, fájdalommal járó heveny és idült gyulladásainak (degeneratív ízületi elváltozások, traumás ín- és izomsérülések) gyógykezelésére, műtét utáni utókezelésekre, valamint a lágyrészek fájdalommal járó gyulladásainak kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

A készítmény nem alkalmazható karprofen iránti túlérzékenység, gastrointestinalis fekély, vérzéses diathesis, valamint szív-, máj-, és veseműködési zavar esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritkán előfordulhat étvágytalanság, gyomor-irritáció, hányás, hasmenés és gastrointestinalis vérzés. A Carprox tablettával végzett célállat-tolerancia vizsgálat során a készítmény mellékhatásokat a javasolt terápiás adag háromszorosának 15 napig történő alkalmazása esetén sem okozott.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, az alkalmazási utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A készítmény javasolt dózisa 4 mg/ttkg karprofen szájon át, naponta két egyenlő részre osztva (2x2 mg/ttkg). A klinikai állapot javulásának megfelelően, 7 nap után a napi adag 2 mg/ttkg-ra csökkenthető, napi egyszeri adagolással. Műteti fájdalom csillapítására a napi adagot 2 órával a beavatkozás előtt alkalmazzuk.

9. FELHASZNÁLÁSI JAVASLAT

A készítményt szájon át adagoljuk. A tabletták beadhatóak közvetlenül vagy erre alkalmas táplálékba (egy darab hús, sajt) helyezve.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez a gyógyszerkészítmény különleges tárolási körülményeket nem igényel.

Lejárat idő

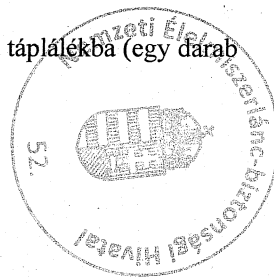
A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje 2 év.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A karprofen alkalmazása 6 hetesnél fiatalabb kölyökkutyákban, valamint idős, csökkent máj- és veseműködésű állatokban fokozott kockázatot jelenthet. Ezért ezekben az esetekben, ha a szer alkalmazása nélkülözhetetlen, a dózis csökkentése és a kezelt állat fokozott klinikai megfigyelése szükséges.

Különleges figyelmeztetések az állatokon való alkalmazáshoz

Amennyiben a kezelés során mellékhatások jelentkeznek, a készítmény adagolását abba kell hagyni és állatorvoshoz kell fordulni.



Vemhesség, laktáció, tojásrakás idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején, ezért alkalmazása vemhesség és laktáció alatt nem javallott.

Gyógyszerköölcsönhatások és egyéb interakciók

A készítmény alkalmazásával egyidejűleg vagy 24 órán belül egyéb nem szteroid gyulladáscsökkentőt ne adagoljunk. Ne alkalmazzuk együtt potenciálisan vesekárosító, illetve antikoaguláns hatású szerekkel.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)

A karpofen túladagolás étvágytalanságot, hányást, hasmenést, a gyomor-bél csatornában fekélyképződést és vérzést okozhat, ami esetenként az állat elhullásához vezethet. Nincs specifikus antidotuma, ezért túladagolás esetén tüneti kezelést kell alkalmazni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2013. január 25.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**A közvetlen csomagolás jellege és elemei**

Elsődleges csomagolóanyag: alumínium/polietilén fóliacsík.

Másodlagos csomagolóanyag: papírdoboz.

Kiszerezés:

Carprox 20 mg ízesített tablettá: 10x2 tablettá/doboz; 50x2 tablettá/doboz

Carprox 50 mg ízesített tablettá: 10x2 tablettá/doboz; 50x2 tablettá/doboz

Carprox 100 mg ízesített tablettá: 10x2 tablettá/doboz; 50x2 tablettá/doboz

