

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 tablettá A.U.V.

Carprox 50 mg ízesített tablettá A.U.V.

Carprox 100 mg ízesített tablettá A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden tablettá tartalmaz:

Hatóanyag:

Carprox 20 mg karprofen 20 mg/tablettá

Carprox 50 mg karprofen 50 mg/tablettá

Carprox 100 mg karprofen 100 mg/tablettá

4. JAVALLATOK

Gyulladáscsökkentő, fájdalom- és lázcsillapító készítmény kutyák mozgásszervi betegségeinek, fájdalommal járó heveny és idült gyulladásainak (degeneratív ízületi elváltozások, traumás in- 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. Műtéti 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. ÉLELMÉZÉS-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.

Lejáratási idő

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejáratási ideje 2 év.

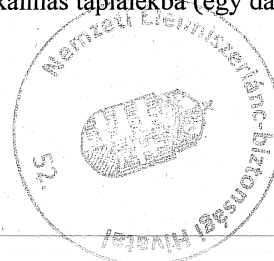
12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

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.

Gyógyszerkölsönhatások 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 karprofen 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/polietylén fóliacsík.

Másodlagos csomagolóanyag: papírdoboz.

Kiszereles:

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

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

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

