

PAKENDI INFOLEHT
Carprodyl, 20 mg tabletid koertele
Carprodyl, 50 mg tabletid koertele
Carprodyl, 100 mg tabletid koertele

**1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII
VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADRESS**

Müügiloa hoidja:

Ceva Santé Animale
10, av. de La Ballastière
33500 Libourne
Prantsusmaa

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

CEVA SANTE ANIMALE
Zone Industrielle Très Le Bois
22600, Loudeac
Prantsusmaa

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Carprodyl, 20 mg tabletid koertele
Carprodyl, 50 mg tabletid koertele
Carprodyl, 100 mg tabletid koertele
Karprofeen

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

Üks tablett sisaldab:

Carprodyl, 20 mg: karprofeen 20 mg, kollane raudoksiid (E172) 0,0375 mg.
Carprodyl, 50 mg: karprofeen 50 mg, kollane raudoksiid (E172) 0,09375 mg.
Carprodyl, 100 mg: karprofeen 100 mg, kollane raudoksiid (E172) 0,1875 mg.

Ümmargused beežid poolitusjoonega tabletid.
Tableti saab jagada kaheks võrdseks osaks.

4. NÄIDUSTUSED

Põletiku ning valu vähendamiseks luu- ja lihaskonna haiguste ja degeneratiivse liigesehaiguse korral.
Operatsioonijärgse valu vaigistamiseks parenteraalse valuvaigisti järelravimina.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada kassidel.
Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.
Mitte kasutada teadaoleva ülitundlikkuse korral toimeaine või ükskõik millise abiaine suhtes.
Mitte kasutada koertel, kes põevad südame-, maksa- või neeruhaigusi, kui on võimalus seedetrakti haavandumiseks või veritsuseks või kus on tõestatud vere düskraasia.
Mitte kasutada alla 4-kuu vanustel koertel.

6. KÕRVALTOIMED

Teatud on mittesteroidsete põletikuvastaste ravimite (MSPVR) kasutamisega seonduvatest tüüpilistest kõrvaltoimetest nagu oksendamine, pehme roe/kõhulahtisus, veriroe, söögiisu kadumine ja letargia. Need kõrvaltoimed ilmnevad üldiselt esimese ravinädala jooksul ja on enamikul juhtudest mööduvad ning kaovad ravi katkestamisel, kuid võivad väga harvadel juhtudel osutada tõsisteks või lõppeda surmaga.

Harvadel juhtudel on teatud seedetrakti veritsusest.

Kõrvaltoimete ilmnedes tuleb ravimi kasutamine katkestada ning küsida nõu loomaarstilt.

Nagu teiste MSPVRide puhul, on risk harvaesinevate kõrvaltoimete tekkeks neerudele või idiosünkraatiliste kõrvaltoimete tekkeks maksale.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Koer

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA –MEETOD

Suukaudseks manustamiseks.

Soovitav algannus on 4 mg karprofeeni 1 kg kehamassi kohta ööpäevas.

Luu- ja lihaskonna haiguste ning degeneratiivsest liigesehaigusest põhjustatud põletiku vähendamiseks ja valu leevendamiseks:

Algannus on 4 mg karprofeeni 1 kg kehamassi kohta ööpäevas, manustatuna ühekordse ööpäevase annusena või kahe võrdse eraldi annusena. Vastavalt kliinilisele vastusele võib ööpäevast annust vähendada.

Ravi kestus sõltub ravivastuse ilmnemisest. Pikaajaline ravi peab toimuma korrapärase veterinaarse järelevalve all.

Et pikendada operatsioonijärgset analgeetilist ja põletikuvastast toimet, võib parenteraalsele preoperatiivsele ravile karprofeeniga järgneda ravi karprofeeni tablettidega annuses 4 mg/kg ööpäevas, 5 päeva jooksul. Annust mitte ületada.

Tabletid on maitse ja lõhnaga ning üldiselt enamik koeri võtab neid vabatahtlikult.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

-

10. KEELUAEG

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.

Hoida tablette ja poolikuid tablette originaalblistris, valguse eest kaitstult.

Poolitatud tabletid tuleb kasutada 7 päeva jooksul.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil ja blistril pärast „EXP“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

12. ERIHOIATUSED

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel:

Kasutamine eakatel koertel võib suurendada võimalikke riske. Kui sellist kasutamist ei saa vältida, vajab koer hoolikat kliinilist järelevalvet.

Vältida manustamist dehüdreerunud, hüpovoleemilistele või madala vererõhuga koertele, sest on suurem risk neerukahjustuse tekkimiseks.

MSPVRid võivad inhibeerida fagotsütoosi ning seetõttu tuleb bakteriaalse infektsiooniga seotud põletikuliste protsesside korral rakendada lisaks asjakohast antibakteriaalset ravi.

Pikaajalise ravi vastust tuleb loomaarstil regulaarsete intervallidega jälgida.

Kuna tabletid on loomale meeldiva maitse ja lõhnaga, tuleb neid hoida loomale kättesaamatus ohutus kohas.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule:

Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

Pärast ravimi käsitlemist pesta käed.

Tiinus ja laktatsioon:

Uuringud laboriloomadel (rottidel ja küülikutel) on näidanud karprofeeni raviannustele lähedastes annustes lootetoksilisi toimeid.

Koertel ei ole selle ravimi ohutust tiinuse ja laktatsiooni perioodil uuritud. Mitte kasutada tiinetel või imetavatel koertel.

Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed:

Karprofeeni ei tohi manustada koos glükokortikoididega.

Mitte manustada koos teiste mittesteroidsete põletikuvastaste ainetega samaaegselt või 24 tunni jooksul nende manustamisest. Karprofeen seondub tugevalt plasmavalkudega ning võib konkureerida teiste tugevalt seonduvate ravimitega, mis omakorda võib põhjustada toksilisust.

Vältida tuleb teiste potentsiaalselt nefrotoksiliste ravimite kasutamist.

Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid):

Toksilisuse nähte ei ilmnenu, kui koeri raviti karprofeeniga annustes kuni 6 mg/kg kaks korda ööpäevas, 7 päeva jooksul (3 korda üle soovitusliku annuse - 4 mg/kg) ja 6 mg/kg üks kord ööpäevas, 7 päeva jooksul (1,5 korda üle soovitusliku annuse - 4 mg/kg).

Spetsiifilist antidooti karprofeenile ei ole, üleannustamisel rakendada sümptomaatilist ravi.

Suurte koguste allaneelamisel võivad ilmneda tõsised kõrvaltoimed. Kui kahtlustate, et teie koer on söönud tablette rohkem kui määratud annuse, pöörduge oma loomaarsti poole.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma loomaarstilt või apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Juuni 2015

15. LISAINFO

Carprodyl F 20 mg:

Karp, mis sisaldab 20 tabletti: 2 blistrit, igas 10 tabletti

Karp, mis sisaldab 100 tabletti: 10 blistrit, igas 10 tabletti

Karp, mis sisaldab 200 tabletti: 20 blistrit, igas 10 tabletti

Karp, mis sisaldab 500 tabletti: 50 blistrit, igas 10 tabletti

Carprodyl F 50 & 100 mg:

Karp, mis sisaldab 20 tabletti: 4 blistrit, igas 5 tabletti

Karp, mis sisaldab 100 tabletti: 20 blistrit, igas 5 tabletti

Karp, mis sisaldab 200 tabletti: 40 blistrit, igas 5 tabletti

Karp, mis sisaldab 500 tabletti: 100 blistrit, igas 5 tabletti

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.