

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

Carproat 8 mg филмирани таблетки за кучета
Carproat 20 mg филмирани таблетки за кучета
Carproat 40 mg филмирани таблетки за кучета
Carproat 80 mg филмирани таблетки за кучета

2. Състав

Всяка таблетка съдържа:

Carproat 8 mg

Активно вещество:

Carprofen 8 mg

Помощни вещества:

Черен железен оксид (E172) 0,001 mg

Червен железен оксид (E172) 0,002 mg

Розова двойно изпъкнала филмирана таблетка (размер 5 mm).

Carproat 20 mg

Активно вещество:

Carprofen 20 mg

Помощни вещества:

Червен железен оксид (E172) 0,0004 mg

Жълт железен оксид (E172) 0,157 mg

Жълта филмирана таблетка с модифицирана сферична форма (размер 6 mm).

Carproat 40 mg

Активно вещество:

Carprofen 40 mg

Помощни вещества:

Червен железен оксид (E172) 0,070 mg

Жълт железен оксид (E172) 0,616 mg

Оранжева филмирана таблетка с модифицирана сферична форма (размер 8 mm).

Carproat 80 mg

Активно вещество:

Carprofen 80 mg

Помощни вещества:

Черен железен оксид (E172) 1,036 mg

Червен железен оксид (E172) 1,829 mg

Жълт железен оксид (E172) 0,942 mg

Кафява филмирана таблетка с модифицирана сферична форма (размер 10 mm).

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Кучета

4. Показания за употреба

Намаляване на възпалението и болката при остри и хронични заболявания на мускулно-скелетната система (например остеоартрит).

За намаляване на следоперативна болка след операция на меките тъкани след предшестваща парентерална аналгезия.

5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към карпрофен или към някое(и) от помощните вещества.

Да не се използва при кучета, страдащи от тежко сърдечно, чернодробно или бъбречно заболяване или при вероятност от гастроинтестинални разязвявания или кървене.

Да не се използва при животни с обезводняване, хиповолемия и хипотензия.

Да не се използва при котки.

Да не се използва при бременни или кърмещи женски кучета.

6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Употребата при кучета на възраст под 6 седмици или при кучета в напреднала възраст може да е свързана с допълнителен риск. Ако не може да се избегне употреба при такива животни, продуктът следва да се прилага само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар, като лекуваните кучета може да се нуждаят от внимателно клинично наблюдение.

Нестероидните противовъзпалителни средства (НСПВС) могат да предизвикат инхибиране на фагоцитозата и поради тази причина при лечение на възпалителни състояния, свързани с бактериална инфекция, трябва да се започне едновременно антимикробна терапия.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Карпрофен е нестероидно противовъзпалително средство. Случайното поглъщане на ветеринарния лекарствен продукт може да предизвика ефекти върху стомашно-чревния тракт, като гадене и стомашна болка и реакции на свръхчувствителност. Трябва да се вземат мерки за избягване на случайно поглъщане от деца. При случайно поглъщане незабавно да се потърси медицински съвет, като на лекаря се предостави листовката или етикета на продукта. Измивайте ръцете си след употреба.

Бременност и лактация:

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт по време на бременност или лактация не е установена. Лабораторните проучвания при лабораторни животни (плъх, заек) са доказали фетотоксични ефекти от карпрофен при дози, близки до терапевтичната.

Да не се използва при кучета по време на бременност или лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

Карпрофен не трябва да се прилага заедно с глюкокортикоиди и други НСПВС.

В случай на предварително лечение със стероидни или нестероидни противовъзпалителни средства трябва да се спазва стриктно период без лечение, в противен случай страничните ефекти може да се влошат. Карпрофен се свързва в голяма степен с плазмените протеини и се конкурира с други лекарствени продукти с висока степен на свързване, което може да доведе до

токсични ефекти. Поради тази причина продуктът не трябва да се прилага едновременно с други вещества, които също се свързват в голяма степен с плазмените протеини.

Трябва да се избягва едновременно приложение на антикоагуланти поради увеличената склонност към кървене.

Едновременното приложение на потенциално нефротоксични лекарствени продукти трябва да се избягва.

Предозиране:

Не са наблюдавани признаци на токсичност при прилагане на карпрофен при кучета в количества до 9 mg/kg веднъж дневно в продължение на 14 дни.

Няма специфичен антидот при предозиране на карпрофен, но трябва да се приложи общо поддържащо лечение, каквото се прилага при клинично предозиране на НСПВС.

7. Неблагоприятни реакции

Кучета:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни, включително изолирани съобщения):	Алергична реакция Повишени нива на чернодробните ензими, хепатопатия, чернодробно нарушение Диария ¹ , мелена ¹ , меки изпражнения ¹ , повръщане ¹ Повишени бъбречни показатели ¹ , повишено количество урина ¹ Олигурия ¹ Загуба на апетит ¹ , летаргия ¹ , полидипсия ¹
---	--

¹Обичайни странични ефекти, свързани с НСПВС. Те са временни, обикновено се проявяват през първата седмица на лечение и отшумяват след преустановяване на лечението, но в много редки случаи може да са много сериозни или дори фатални. При поява на странични ефекти лечението трябва да се прекрати веднага и кучето трябва да бъде незабавно прегледано от ветеринарен лекар.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка, или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване.

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Перорално приложение.

Прилагайте доза от 4 mg карпрофен на един килограм телесна маса веднъж дневно.

Определената дозировка не трябва да се увеличава.

Продължителността на лечението зависи от клиничния ход на заболяването и трябва да се определи от отговорния ветеринарен лекар. Продължително лечение следва да се предприема само под наблюдение от ветеринарен лекар. За гарантиране на правилна дозировка телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

Не е приложимо.

10. Карентни срокове

Не е приложимо.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.
Този ветеринарен лекарствен продукт не изисква специални условия за съхранение.
Не използвайте този ветеринарен лекарствен продукт след срока на годност, посочен върху блистера/картонената кутия след „Годен до: Ехр.“. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.
Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.
Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

Carproat 8 mg: № 0022-3349
Carproat 20 mg: № 0022-3350
Carproat 40 mg: № 0022-3351
Carproat 80 mg: № 0022-3352

PVC/PE/PVDC-алуминиеви блистери, всеки от които съдържа 10 таблетки.
Картонена кутия, съдържаща 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 или 250 таблетки.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия и производител, отговарящ за освобождаването на партиди, и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden

Нидерландия
Тел.: +31(0)348 416945

Производител, отговарящ за освобождаването на партиди:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Нидерландия

17. Допълнителна информация

28.1.2026 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV