

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carprofen Orion 25 mg kauwtabletten voor honden
Carprofen Orion 50 mg kauwtabletten voor honden
Carprofen Orion 100 mg kauwtabletten voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

25 mg kauwtablet:
Carprofen 25 mg

50 mg kauwtablet:
Carprofen 50 mg

100 mg kauwtablet:
Carprofen 100 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Povidone (K-30)
Lactose monohydraat
Microkristallijn cellulose
Stearinezuur
Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat
Natrium zetmeel glycolaat (type A)
Kippenleverpoeder, spray gedroogd
Rooksmaak
Lichtbruine suiker

De 25 mg kauwtabletten zijn bruine, ronde, biconvexe, niet-gecoate tabletten met “C 148” in reliëf aan de ene zijde en een breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in twee gelijke doses gedeeld worden.

De 50 mg kauwtabletten zijn bruine, ronde, biconvexe, niet-gecoate tabletten met “C 146” in reliëf aan de ene zijde en een breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in twee gelijke doses gedeeld worden.

De 100 mg kauwtabletten zijn bruine, vierkante, platte, niet-gecoate tabletten met “C” in reliëf aan de ene zijde en een dubbele breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in vier gelijke doses gedeeld worden.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Hond

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Voor verlichting van ontsteking en pijn bij aandoeningen van spieren, botten en gewrichten en na chirurgische ingrepen.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij katten, omdat de eliminatietijd van carprofen langer en de therapeutische index nauwer is dan bij de hond.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden. Het diergeneesmiddel moet met bijzondere voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en oudere honden.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet voor de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit.

Bewaar het diergeneesmiddel op een veilige plaats, aangezien de kauwtabletten een smaakstof bevatten. Bij inname van grote hoeveelheden kunnen ernstige bijwerkingen optreden. Als u vermoedt dat uw hond meer dan de aanbevolen dosis van het diergeneesmiddel heeft opgegeten, neem dan contact op met uw dierenarts.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Inslikken van het diergeneesmiddel kan maagdarmklachten, pijn of misselijkheid veroorzaken.

Er moet voor worden gezorgd dat kinderen het diergeneesmiddel niet per ongeluk inslikken. Om te voorkomen dat de tablet per ongeluk wordt ingeslikt, moet de tablet direct voor toediening uit de verpakking worden gehaald.

Als de tabletten per ongeluk worden ingeslikt, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na het hanteren van het diergeneesmiddel.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond:

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Nieraandoening Lever-galwegaandoening
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken ¹ , diarree ¹ , gebrek aan eetlust ¹ , bloed in de ontlasting ¹ Lethargie ¹

¹ Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van het diergeneesmiddel worden vermeden. Carprofen is sterk gebonden aan plasma-eiwitten en kan daarom concurreren met andere eiwitgebonden geneesmiddelen, wat kan leiden tot meer bijwerkingen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

Dag 1-6: 4 mg/kg eenmaal daags of verdeeld over twee doses.

Dag 7-14: 2 mg/kg tweemaal daags.

Bij een onderhoudsbehandeling wordt eenmaal daags 2 mg/kg/dag gegeven.

Na een intraoperatieve parenterale behandeling met carprofen kunnen pijnverlichting en behandeling van ontstekingsymptomen worden voortgezet met tabletten in een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

De behandeling is symptomatisch.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QM01AE91

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Carprofen is een NSAID dat behoort tot de groep van 2-arylpropionzuren. Carprofen heeft een pijnstillende en ontstekingsremmende werking.

Het effect van carprofen is gedeeltelijk gebaseerd op het remmende effect op de cyclo-oxygenase en lipoxygenase enzymactiviteit. Hierdoor worden schadelijke prostaglandinen die verband houden met de ontstekingsreactie niet geproduceerd. De remming van de prostaglandineproductie door carprofen is echter zo gering dat het niet het volledige effect van de stof verklaart. Bij klinische doses bij de hond is de remming van zowel het cyclo-oxygenase enzym als het lipoxygenase enzym verwaarloosbaar of afwezig. Desondanks wordt klinisch een goed pijnstillend en ontstekingsremmend effect gezien. De reden hiervoor is onbekend.

Na herhaalde therapeutische doses gedurende 8 weken, werd aangetoond dat carprofen geen nadelig effect heeft op kraakbeenweefsel in ontstoken gewrichten bij honden. Bovendien is *in vitro* aangetoond dat therapeutische concentraties carprofen de glycosaminoglycaan (GAG) synthese verhogen in chondrocyten geïsoleerd uit kraakbeenweefsel van honden met artritis.

Stimulatie van de GAG-synthese zal het verschil tussen de snelheid van degeneratie en regeneratie van de kraakbeenmatrix verkleinen, wat resulteert in een vertraging van de progressie van kraakbeenverlies.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Racemisch carprofen wordt snel geabsorbeerd uit de darm. De biologische beschikbaarheid is > 90 %. Het effect van voedsel in de dunne darm op de absorptie is niet onderzocht. De maximale plasmaconcentratie ($C_{\max}$) is ongeveer 40 mcg/ml en wordt na 0,5 tot 3 uur bereikt met een dosering van ongeveer 5 mg/kg. Carprofen is sterk eiwitgebonden en heeft daarom een klein verdelingsvolume, $V_d = 0,18$ l/kg (berekend op basis van intraveneuze toediening). De klaring is traag, $Cl = 3,8$ ml/min x kg (resultaat gebaseerd op een eenmalige intraveneuze toediening van 0,7 mg/kg).

De halfwaardetijd ($t_{1/2}$) is ongeveer 8 uur voor carprofen tabletten.

Carprofen wordt uitgescheiden door conjugatie tot glucuroniden en daaropvolgende oxidatie. 70 % van het geneesmiddel wordt uitgescheiden in de feces en 8 tot 15 % in de urine.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Hogedichtheid polyethyleen fles voorzien van een kindveilige polypropyleen sluiting.

Verpakkingsgrootten:

Kartonnen doos met 1 fles met 20 kauwtabletten van 25 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 25 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 50 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 10 kauwtabletten van 100 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 20 kauwtabletten van 100 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 100 mg.
Kartonnen doos met 1 fles met 180 kauwtabletten van 100 mg.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/328/001 (25 mg, 20 tabletten)
EU/2/24/328/002 (25 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/003 (50 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/004 (100 mg, 10 tabletten)
EU/2/24/328/005 (100 mg, 20 tabletten)
EU/2/24/328/006 (100 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/007 (100 mg, 180 tabletten)

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 19/12/2024

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carprofen Orion 50 mg/ml oplossing voor injectie

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Carprofen 50 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Benzylalcohol (E1519)	10 mg
L-arginine	
Glycocholzuur	
Lecithine	
Natriumhydroxide	
Zoutzuur, geconcentreerd	
Water voor injecties	

Heldere lichtgele tot gele oplossing.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoort(en)

Hond en kat

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Hond:

Voor perioperatieve verlichting van pijn en ontsteking, vooral bij orthopedische en weke-delen (waaronder oculaire) ingrepen.

Kat:

Voor perioperatieve pijnverlichting.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen. (Zie ook rubriek 3.5).

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden. Het diergeneesmiddel moet met bijzondere voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en oudere dieren.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet voor de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit. (Zie ook rubriek 3.3.).

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Dit diergeneesmiddel kan huid- of oogirritatie veroorzaken. Vermijd contact met huid en ogen. Spoel spetters onmiddellijk met schoon stromend water af. Als de irritatie aanhoudt, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond en kat:

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Reactie op de injectieplaats ¹ Nieraandoening Lever-galwegaandoening Spijsverteringskanaalaandoeningen
Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Braken ² , diarree ² , gebrek aan eetlust ² , bloed in de ontlasting ² Lethargie ¹

¹ Na een subcutane injectie.

² Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van het diergeneesmiddel worden vermeden. Carprofen is sterk gebonden aan plasma-eiwitten en kan daarom concurreren met andere eiwitgebonden geneesmiddelen, wat kan leiden tot meer bijwerkingen.

3.9 Toedieningswegen en dosering

Intraveneus of subcutaan gebruik.

Hond:

Een eenmalige dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht.

Toediening via intraveneuze of subcutane injectie, preoperatief met premedicatie of tijdens de inductie van anesthesie. Het effect van de carprofen injectie houdt 24 uur aan. Na 24 uur kan de analgesie bij de hond worden voortgezet met orale carprofen tabletten met een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

Kat:

Een eenmalige dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht.

Toediening via subcutane of intraveneuze injectie preoperatief tijdens de inductie van anesthesie.

Vanwege de langere halfwaardetijd bij katten en de nauwere therapeutische index moet er extra goed op worden gelet dat de aanbevolen dosis niet overschreden of herhaald wordt.

De stop van de injectieflacon mag tot 25 keer veilig worden doorgeprikt.

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

De behandeling is symptomatisch.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QM01AE91

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Carprofen is een NSAID dat behoort tot de groep van 2-arylpropionzuren. Carprofen heeft een pijnstillende en ontstekingsremmende werking.

Het effect van carprofen is gedeeltelijk gebaseerd op het remmende effect op de cyclo-oxygenase en lipoxigenase enzymactiviteit. Hierdoor worden schadelijke prostaglandinen die verband houden met de ontstekingsreactie niet geproduceerd. De remming van de prostaglandineproductie door carprofen is echter zo gering dat het niet het volledige effect van de stof verklaart. Bij klinische doses bij de hond is de remming van zowel het cyclo-oxygenase enzym als het lipoxigenase enzym verwaarloosbaar of afwezig. Desondanks wordt klinisch een goed pijnstillend en ontstekingsremmend effect gezien. De reden hiervoor is onbekend.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Hond

Na intraveneuze toediening is het verdelingsvolume van carprofen klein, $V_d = 0,18$ l/kg bij honden. De klaring is traag, $Cl = 3,8$ ml/min x kg bij honden (gebaseerd op een eenmalige intraveneuze toediening van $0,7$ mg/kg). $T_{1/2}$ is $8,0 \pm 1,2$ uur bij honden.

Carprofen wordt ook subcutaan geabsorbeerd. Na subcutane injectie wordt de maximale plasmaconcentratie van $10,2$ mcg/ml bij honden binnen 4 uur bereikt.

Carprofen-moleculen worden uitgescheiden door conjugatie tot glucuroniden en daaropvolgende oxidatie. 70 % van het geneesmiddel wordt uitgescheiden in de feces en 8 tot 15 % in de urine.

Kat

Na een eenmalige toediening ($4,0$ mg carprofen/kg) wordt de maximale plasmaconcentratie (C_{max}) van 26 mcg/ml bereikt in $3,4$ uur (t_{max}). De biologische beschikbaarheid is meer dan 90 % en de halfwaardetijd ($t_{1/2}$) is ongeveer 20 uur.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in een koelkast (2 °C- 8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Een amberkleurige injectieflacon van type I glas, afgesloten met een grijze broombutyl rubberstop.

Verpakkingsgrootte:

Kartonnen doos met 5 flacons van 20 ml.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/328/008 (50 mg/ml, 5 flacons)

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum van eerste vergunningverlening: 19/12/2024

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II

OVERIGE VOORWAARDEN EN VEREISTEN TEN AANZIEN VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

BIJLAGE III
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

KARTONNEN DOOS

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carprofen Orion 25 mg kauwtabletten
Carprofen Orion 50 mg kauwtabletten
Carprofen Orion 100 mg kauwtabletten

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

1 kauwtablet:
25 mg carprofen
50 mg carprofen
100 mg carprofen

3. VERPAKKINGSGROOTTE

10 tablets
20 tablets
60 tablets
180 tablets

4. DOELDIERSOORT(EN)

Hond.



5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEG(EN)

Oraal gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/yyyy}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiters.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/328/001 (25 mg, 20 tabletten)
EU/2/24/328/002 (25 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/003 (50 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/004 (100 mg, 10 tabletten)
EU/2/24/328/005 (100 mg, 20 tabletten)
EU/2/24/328/006 (100 mg, 60 tabletten)
EU/2/24/328/007 (100 mg, 180 tabletten)

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

ETIKET FLES

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carprofen Orion 25 mg kauwtabletten
Carprofen Orion 50 mg kauwtabletten
Carprofen Orion 100 mg kauwtabletten

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

1 kauwtablet:
25 mg carprofen
50 mg carprofen
100 mg carprofen

3. DOELDIERSOORT(EN)

Hond.



4. TOEDIENINGSWEG(EN)

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

5. WACHTTIJD(EN)

6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

9. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**KARTONNEN DOOS****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Carprofen Orion 50 mg/ml oplossing voor injectie

2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)

Carprofen 50 mg/ml

3. VERPAKKINGSGROOTTE

5 x 20 ml

4. DOELDIERSOORT(EN)

Hond en kat

**5. INDICATIES****6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Intraveneus of subcutaan gebruik.

7. WACHTTIJD(EN)**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen 28 dagen.

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren in een koelkast. Niet in de vriezer bewaren.

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Orion Corporation

14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

EU/2/24/328/008 (50 mg/ml, 5 flacons)

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

ETIKET FLES

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carprofen Orion 50 mg/ml oplossing voor injectie



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDDELEN

Carprofen 50 mg/ml

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

Na aanbreken gebruiken binnen....

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Carprofen Orion 25 mg kauwtabletten voor honden

2. Samenstelling

Werkzaam bestanddeel: carprofen 25 mg.

De 25 mg kauwtabletten zijn bruine, ronde, biconvexe, niet-gecoate tabletten met “C 148” in reliëf aan de ene zijde en een breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in twee gelijke doses gedeeld worden.

3. Doeldiersoort(en)

Hond

4. Indicaties voor gebruik

Voor verlichting van ontsteking en pijn bij aandoeningen van spieren, botten en gewrichten en na chirurgische ingrepen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij katten, omdat de eliminatietijd van carprofen langer en de therapeutische index nauwer is dan bij de hond.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden.

Carprofen moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en zeer oude honden.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet bij de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit.

Bewaar het diergeneesmiddel op een veilige plaats, aangezien de kauwtabletten een smaakstof bevatten. Bij inname van grote hoeveelheden kunnen ernstige bijwerkingen optreden. Als u vermoedt dat uw hond meer dan de aanbevolen dosis van het diergeneesmiddel heeft opgegeten, neem dan contact op met uw dierenarts.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Inslikken van het diergeneesmiddel kan maagdarmklachten, pijn of misselijkheid veroorzaken.

Er moet voor worden gezorgd dat kinderen het diergeneesmiddel niet per ongeluk inslikken. Om te voorkomen dat de tablet per ongeluk wordt ingeslikt, moet de tablet direct voor toediening uit de verpakking worden gehaald.

Als de tabletten per ongeluk worden ingeslikt, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na het hanteren van het diergeneesmiddel.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van dit diergeneesmiddel worden vermeden.

7. Bijwerkingen

Hond:

<i>Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):</i>
Nieraandoening
Hepato-biliaire aandoening
<i>Zeer zelden (1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):</i>
Braken ¹ , diarree ¹ , gebrek aan eetlust ¹ , bloed in de ontlasting ¹
Vermoeidheid ¹

¹ Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem {gegeven van het nationale meldsysteem}..

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Dag 1-6: 4 mg/kg eenmaal daags oraal toegediend of verdeeld over twee doses.

Dag 7-14: 2 mg/kg tweemaal daags.

Bij een onderhoudsbehandeling wordt eenmaal daags 2 mg/kg/dag gegeven.

Na een behandeling met carprofen, toegediend als injectie tijdens een operatie, kan de pijnverlichting en behandeling van ontstekingsymptomen worden voortgezet met tabletten in een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/24/328/001-002

Kartonnen doos met 1 fles met 20 kauwtabletten van 25 mg.

Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 25 mg.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk, België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Тел: +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.cz

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
France
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
București, 050883-RO
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006650

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.sk

Italia

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Latvija

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Puh/Tel: 010 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2, SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

17. Overige informatie

Kanalisatie
UDA

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Carprofen Orion 50 mg kauwtabletten voor honden

2. Samenstelling

Werkzaam bestanddeel: carprofen 50 mg.

De 50 mg kauwtabletten zijn bruine, ronde, biconvexe, niet-gecoate tabletten met “C 146” in reliëf aan de ene zijde en een breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in twee gelijke doses gedeeld worden.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Voor verlichting van ontsteking en pijn bij aandoeningen van spieren, botten en gewrichten en na chirurgische ingrepen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij katten, omdat de eliminatietijd van carprofen langer en de therapeutische index nauwer is dan bij de hond.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden.

Carprofen moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en zeer oude honden.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet bij de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit.

Bewaar het diergeneesmiddel op een veilige plaats, aangezien de kauwtabletten een smaakstof bevatten. Bij inname van grote hoeveelheden kunnen ernstige bijwerkingen optreden. Als u vermoedt dat uw hond meer dan de aanbevolen dosis van het diergeneesmiddel heeft opgegeten, neem dan contact op met uw dierenarts.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Inslikken van het diergeneesmiddel kan maagdarmlachten, pijn of misselijkheid veroorzaken.

Er moet voor worden gezorgd dat kinderen het diergeneesmiddel niet per ongeluk inslikken. Om te voorkomen dat de tablet per ongeluk wordt ingeslikt, moet de tablet direct voor toediening uit de verpakking worden gehaald.

Als de tabletten per ongeluk worden ingeslikt, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na het hanteren van het diergeneesmiddel.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van dit diergeneesmiddel worden vermeden.

7. Bijwerkingen

Hond:

<i>Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):</i>
Nieraandoening
Hepato-biliaire aandoening
<i>Zeer zelden (1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):</i>
Braken ¹ , diarree ¹ , gebrek aan eetlust ¹ , bloed in de ontlasting ¹
Vermoeidheid ¹

¹ Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem {gegeven van het nationale meldsysteem}..

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Dag 1-6: 4 mg/kg eenmaal daags oraal toegediend of verdeeld over twee doses.

Dag 7-14: 2 mg/kg tweemaal daags.

Bij een onderhoudsbehandeling wordt eenmaal daags 2 mg/kg/dag gegeven.

Na een behandeling met carprofen, toegediend als injectie tijdens een operatie, kan de pijnverlichting en behandeling van ontstekingsymptomen worden voortgezet met tabletten in een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.
Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/24/328/003

Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 50 mg.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk, België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Тел: +358 10 4261

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.cz

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
France
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Italia

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
București, 050883-RO
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006650

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.sk

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Puh/Tel: 010 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2, SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

Latvija

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

17. Overige informatie**Kanalisatie**

UDA

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Carprofen Orion 100 mg kauwtabletten voor honden

2. Samenstelling

Werkzaam bestanddeel: carprofen 100 mg.

De 100 mg kauwtabletten zijn bruine, vierkante, platte, niet-gecoate tabletten met “C” in reliëf aan de ene zijde en een dubbele breukstreep aan de andere zijde. De tabletten hebben een rokerig, vlezig aroma. De tabletten kunnen in vier gelijke doses gedeeld worden.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Voor verlichting van ontsteking en pijn bij aandoeningen van spieren, botten en gewrichten en na chirurgische ingrepen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij katten, omdat de eliminatietijd van carprofen langer en de therapeutische index nauwer is dan bij de hond.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden.

Carprofen moet met voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en zeer oude honden.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet bij de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit.

Bewaar het diergeneesmiddel op een veilige plaats, aangezien de kauwtabletten een smaakstof bevatten. Bij inname van grote hoeveelheden kunnen ernstige bijwerkingen optreden. Als u vermoedt dat uw hond meer dan de aanbevolen dosis van het diergeneesmiddel heeft opgegeten, neem dan contact op met uw dierenarts.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Inslikken van het diergeneesmiddel kan maagdarmlachten, pijn of misselijkheid veroorzaken.

Er moet voor worden gezorgd dat kinderen het diergeneesmiddel niet per ongeluk inslikken. Om te voorkomen dat de tablet per ongeluk wordt ingeslikt, moet de tablet direct voor toediening uit de verpakking worden gehaald.

Als de tabletten per ongeluk worden ingeslikt, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na het hanteren van het diergeneesmiddel.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van dit diergeneesmiddel worden vermeden.

7. Bijwerkingen

Hond:

<i>Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):</i>
Nieraandoeningen
Hepato-biliaire aandoeningen
<i>Zeer zelden (1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):</i>
Braken ¹ , diarree ¹ , gebrek aan eetlust ¹ , bloed in de ontlasting ¹
Vermoeidheid ¹

¹ Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem {gegeven van het nationale meldsysteem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Dag 1-6: 4 mg/kg eenmaal daags oraal toegediend of verdeeld over twee doses.

Dag 7-14: 2 mg/kg tweemaal daags.

Bij een onderhoudsbehandeling wordt eenmaal daags 2 mg/kg/dag gegeven.

Na een behandeling met carprofen, toegediend als injectie tijdens een operatie, kan de pijnverlichting en behandeling van ontstekingsymptomen worden voortgezet met tabletten in een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/24/328/004-007

Kartonnen doos met 1 fles met 10 kauwtabletten van 100 mg.

Kartonnen doos met 1 fles met 20 kauwtabletten van 100 mg.

Kartonnen doos met 1 fles met 60 kauwtabletten van 100 mg.

Kartonnen doos met 1 fles met 180 kauwtabletten van 100 mg.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk, België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Тел: +358 10 4261

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.cz

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
France
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Italia

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
București, 050883-RO
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006650

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.sk

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Puh/Tel: 010 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2, SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

Latvija

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

17. Overige informatie**Kanalisatie**

UDA

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Carprofen Orion 50 mg/ml oplossing voor injectie

2. Samenstelling

Werkzaam bestanddeel:

Carprofen 50 mg/ml

Hulpstoffen:

Benzyl alcohol (E1519) 10 mg/ml

Heldere lichtgele tot gele oplossing.

3. Doeldiersoort(en)

Hond en kat.

4. Indicaties voor gebruik

Hond:

Voor perioperatieve verlichting van pijn en ontsteking, vooral bij orthopedische en weke-delen (waaronder oculaire) ingrepen.

Kat:

Voor perioperatieve pijnverlichting.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij dieren met hart-, lever- of nieraandoeningen, maagdarmzweren of -bloeding, of bij een vermoeden van bloeddyscrasie.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of voor één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

De aanbevolen doses mogen niet overschreden worden. Het diergeneesmiddel moet met bijzondere voorzichtigheid worden gebruikt bij zeer jonge (jonger dan 6 weken) en zeer oude dieren.

Niet-steroïde ontstekingsremmers (NSAID's) kunnen remming van fagocytose veroorzaken. Daarom moet bij de behandeling van ontstekingen die gepaard gaan met een bacteriële infectie een geschikte gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

Vermijd het gebruik bij uitgedroogde, hypovolemische of hypotensieve dieren, aangezien er een potentieel risico is op verhoogde niertoxiciteit.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Mensen met bekende overgevoeligheid voor carprofen moeten het diergeneesmiddel met voorzichtigheid toedienen.

Dit diergeneesmiddel kan huid- of oogirritatie veroorzaken. Vermijd contact met huid en ogen. Spoel spetters onmiddellijk met schoon stromend water af. Als de irritatie aanhoudt, dient een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

In geval van accidentele zelfinjectie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie. Niet gebruiken tijdens dracht en lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdig gebruik van andere NSAID's of krachtige geneesmiddelen die de nieren belasten, moet gedurende 24 uur na een dosis van het diergeneesmiddel worden vermeden.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

7. Bijwerkingen

Hond en kat

<i>Zelden (1 tot 10 dieren / 10 000 behandelde dieren):</i>
Reactie op de injectieplaats ¹
Nieraandoening
Lever-galwegaandoening
Spijverteringskanaalaandoeningen
<i>Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):</i>
Braken ² , diarree ² , eetlustgebrek ² , bloed in de ontlasting ²
Vermoeidheid ²

¹ Na een subcutane injectie.

² Deze bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van de behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande aard en verdwijnen na beëindiging van de behandeling, maar kunnen in zeer zeldzame gevallen ernstig of fataal zijn. In geval van een bijwerking moet het gebruik van het diergeneesmiddel worden gestaakt en moet contact worden opgenomen met een dierenarts.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem {gegevens van het nationale meldsysteem}.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Intraveneus of subcutaan gebruik.

Honden:

Een eenmalige dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht.

Toediening via intraveneuze of subcutane injectie, preoperatief met premedicatie of tijdens de inductie van anesthesie. Het effect van de carprofen injectie houdt 24 uur aan. Na 24 uur kan de analgesie bij de hond worden voortgezet met orale carprofen tabletten met een dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht/dag gedurende 5 dagen.

Katten:

Een eenmalige dosering van 4 mg/kg lichaamsgewicht.

Toediening via subcutane of intraveneuze injectie preoperatief tijdens de inductie van anesthesie.

Vanwege de langere halfwaardetijd bij katten en de nauwere therapeutische index moet er extra goed op worden gelet dat de aanbevolen dosis niet overschreden of herhaald wordt.

De stop van de injectieflacon mag tot 25 keer veilig worden doorgeprikt.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

Niet van toepassing.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in een koelkast (2 °C-8 °C). Niet in de vriezer bewaren.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

EU/2/24/328/008

Kartonnen doos met 5 flacons van 20 ml.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Finland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

België/Belgique/Belgien

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk, België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Lietuva

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Република България

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Тел: +358 10 4261

Luxembourg/Luxemburg

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Česká republika

Orion Pharma s.r.o.
Na Strži 2102/61a,
Praha, 140 00
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.cz

Magyarország

Orion Pharma Kft.
1139 Budapest, Pap Károly u. 4-6
Tel.: +36 1 2370603

Danmark

Orion Pharma A/S
Ørestads Boulevard 73,
2300 København S
Tlf: +45 86 14 00 00

Deutschland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Eesti

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Leedu
Tel: +370 5 2769 499

Ελλάδα

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

España

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

France

Laboratoires Biové
3 Rue de Lorraine
62510 Arques
France
Tél: +33 3 21 98 21 21

Hrvatska

IRIS FARMACIJA d.o.o.
Bednjanska 12,
10000 Zagreb
Tel: +385 (0)91 2575 785

Ireland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Ísland

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Malta

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Nederland

V.M.D. nv
Hoge Mauw 900
2370 Arendonk
België
Tél/Tel: +32 14 67 20 51

Norge

Orion Pharma AS Animal Health
Postboks 4366 Nydalen,
N-0402 Oslo
Tlf: +47 4000 4190

Österreich

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Polska

Orion Pharma Poland Sp. z o.o.
ul. Fabryczna 5A,
00-446 Warszawa
Tel.: +48 22 8333177

Portugal

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

România

Orion Pharma Romania srl
B-dul T. Vladimirescu nr 22,
București, 050883-RO
Tel: +40 31845 1646

Slovenija

IRIS d.o.o.
Cesta v Gorice 8
1000 Ljubljana
Tel: +386 (0)1 2006650

Slovenská republika

Orion Pharma s.r.o.
Na strži 2102/61a,
Praha, 140 00, ČR
Tel: +420 227 027 263
orion@orionpharma.sk

Italia

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Κύπρος

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

Latvija

UAB „ORION PHARMA“
Ukmergės g. 126
LT-08100 Vilnius, Lietuva
Tel: +370 5 2769 499

Suomi/Finland

ORION PHARMA Eläinlääkkeet
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Puh/Tel: 010 4261

Sverige

Orion Pharma AB, Animal Health
Golfvägen 2, SE-182 31 Danderyd
Tel: +46 8 623 64 40

United Kingdom (Northern Ireland)

Orion Corporation
Orionintie 1
FI-02200 Espoo
Tel: + 358 10 4261

17. Overige informatie**Kanalisatie****UDD**