

**LIITE I**  
**VALMISTEYHTEENVETO**

## 1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Daxocox 15 mg tabletit koiralle  
Daxocox 30 mg tabletit koiralle  
Daxocox 45 mg tabletit koiralle  
Daxocox 70 mg tabletit koiralle  
Daxocox 100 mg tabletit koiralle  
Daxocox 140 mg tabletit koiralle  
Daxocox 200 mg tabletit koiralle

## 2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi tabletti sisältää:

### Vaikuttava aine:

Enflikoksibi	15 mg
Enflikoksibi	30 mg
Enflikoksibi	45 mg
Enflikoksibi	70 mg
Enflikoksibi	100 mg
Enflikoksibi	140 mg
Enflikoksibi	200 mg

### Apuaineet:

Musta rautaoksidi (E172)	0,26 %
Keltainen rautaoksidi (E172)	0,45 %
Punainen rautaoksidi (E172)	0,50 %

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

## 3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti

Ruskeat, pyöreät ja kuperat tai kapselin muotoiset tabletit.

## 4. KLIINISET TIEDOT

### 4.1 Kohde-eläinlaji

Koira

### 4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Nivelrikkoon liittyvän kivun ja tulehduksen hoito koiralla.

### 4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää eläimille, joilla on ruoansulatuskanavan häiriöitä, proteiinia tai verta menettävä enteropatia tai verenvuotohäiriöitä.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa munuaisten tai maksan toiminta on heikentynyt.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy sydämen vajaatoimintaa.

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville koirille.

Ei saa käyttää siitoseläimille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.  
Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä sulfonamideille.  
Ei saa käyttää nestehukasta, hypovolemiasta tai matalasta verenpaineesta kärsiville eläimille, koska tällöin munuaistoksisuuden riski saattaa kasvaa.

#### **4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain**

Muita ei-steroidisia tulehduskipulääkkeitä tai glukokortikoideja ei saa antaa samanaikaisesti tämän eläinlääkevalmisteen kanssa tai 2 viikon sisällä tämän eläinlääkevalmisteen viimeisen antokerran jälkeen.

#### **4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet**

##### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Koska eläinlääkevalmisteen turvallisuutta ei ole täysin osoitettu hyvin nuorilla eläimillä, huolellinen tarkkailu on suositeltavaa alle 6 kuukauden ikäisiä koiria hoidettaessa.

Enflikoksibin aktiivinen metaboliitti aiheuttaa puoliintumisajan pitenemistä plasmassa hitaan eliminaationsa vuoksi. Käytä tätä eläinlääkevalmistettä eläinlääkärin tarkassa seurannassa, jos on olemassa ruoansulatuskanavan haavaumien riski tai jos eläimellä on aiemmin esiintynyt intoleranssia ei-steroidisille tulehduskipulääkkeille.

##### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistettä antavan henkilön on noudatettava

Tämä eläinlääkevalmiste voi aiheuttaa yliherkkyysoireita (allergisia reaktioita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä ei-steroidisille tulehduskipulääkkeille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Jotkut ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet saattavat olla haitallisia sikiölle erityisesti kolmannella raskauskolmanneksella. Raskaana olevien naisten tulee käsitellä tätä eläinlääkevalmistettä varoen.

Tämän eläinlääkevalmisteen nieleminen voi olla haitallista erityisesti lapsille, ja pitkittyneitä farmakologisia vaikutuksia, jotka johtavat esim. ruoansulatuskanavan häiriöihin, saattaa esiintyä. Jotta valmistetta ei nieltäisi vahingossa, anna tabletti koiralle välittömästi läpipainopakkauksesta ottamisen jälkeen äläkä jaa tai murskaa tabletteja.

Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseleste tai myyntipäällys.

#### **4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)**

Oksentelua, pehmeää ulostetta ja/tai ripulia on yleisesti raportoitu kliinisissä tutkimuksissa, mutta useimmat tapaukset eivät ole vaatineet hoitoa.

Melko harvinaisissa tapauksissa on raportoitu apatiaa, ruokahaluttomuutta tai veristä ripulia. Myös ruoansulatuskanavan haavaumia on raportoitu melko harvinaisissa tapauksissa.

Veren ureapitoisuuden ja seerumin kolesterolipitoisuuden kohoamista havaittiin terveillä, nuorilla koirilla suositellulla annoksella laboratorioissa tehdyssä turvallisuustutkimuksessa.

Mikäli haittavaikutuksia esiintyy, eläinlääkevalmisteen käyttö tulee lopettaa ja tulehduskipulääkkeiden yliannostuksessa yleistä tukihoitoa tulee jatkaa niin kauan kunnes oireet ovat hävinneet. Erityistä huomiota tulee kiinnittää hemodynaamisen tilan ylläpitoon.

Eläimille, joilla esiintyy haittavaikutuksia ruoansulatuskanavassa tai munuaisissa, saattaa olla tarpeen antaa sopivia ruoansulatuskanavaa suojaavia valmisteita ja parenteraalista nestehoitoa.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

#### **4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana**

Laboratoriotutkimuksissa rotilla ja kaneilla on löydetty näyttöä sikiötoksisista vaikutuksista emolle toksisina annoksina.

Tämän eläinlääkevalmisteen turvallisuutta ei ole varmistettu tiineillä, imettävillä tai siitokseen käytettävillä kohde-eläimillä. Ei saa käyttää tiineille, imettäville tai siitokseen käytettäville koirille.

#### **4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset**

Tutkimuksia lääkkeiden yhteisvaikutuksista ei ole tehty. Muiden ei-steroidisten tulehduskipulääkkeiden tapaan tätä eläinlääkevalmistetta ei saa antaa samanaikaisesti toisten ei-steroidisten tulehduskipulääkkeiden tai glukokortikoidien kanssa.

Eläimiä tulee tarkkailla huolellisesti, jos tätä eläinlääkevalmistetta annetaan samanaikaisesti antikoagulantin kanssa.

Enflikoksibi sitoutuu voimakkaasti plasman proteiineihin ja saattaa kilpailla muiden voimakkaasti sitoutuvien aineiden kanssa, jolloin näiden aineiden samanaikaisella käytöllä saattaa olla toksisia vaikutuksia.

Muiden tulehdusta estävien valmisteiden käyttö ennen hoitoa saattaa lisätä tai voimistaa haittavaikutuksia. Tällaisten haittavaikutusten välttämiseksi tulee pitää sopiva lääkkeetön ajanjakso ennen ensimmäisen annoksen antamista, kun tällä eläinlääkevalmisteella korvataan toinen ei-steroidinen tulehduskipulääke. Lääkkeettömässä ajanjaksossa tulee kuitenkin huomioida aiemmin käytettyjen lääkevalmisteiden farmakologia.

Mahdollisesti nefrotoksisten (munuaisille myrkyllisten) eläinlääkevalmisteiden samanaikaista käyttöä tulee välttää.

#### **4.9 Annostus ja antotapa**

Suun kautta.

Valmistetta annetaan KERRAN VIIKOSSA.

Ensimmäinen annos: 8 mg enflikoksibia painokiloa kohti.

Ylläpitoannos: toista hoitoa 7 päivän välein 4 mg:n annoksella enflikoksibia painokiloa kohti.

Eläinlääkevalmiste tulee antaa välittömästi ennen koiran ateriala tai sen yhteydessä. Hoidettavan eläimen paino tulee määrittää tarkasti oikean annostelun varmistamiseksi.

Paino (kg) / tabletin koko (mg)	Annettavien tablettien määrä													
	ENSIMMÄINEN ANNOS							YLLÄPITOANNOS						
	8 mg/kg							4 mg/kg						
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	140 mg	200 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	140 mg	200 mg
2.5 - 4.9	2							1						
5 - 7.5		2							1					
7.6 – 11.2			2							1				
11.3 - 17.5				2							1			
17.6 - 25					2							1		
25.1 - 35						2							1	
35.1 - 50							2							1
50.1 - 75							4						2	

#### 4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Yliannostuksia koskevissa turvallisuustutkimuksissa, joissa valmistetta annettiin viikoittain 12 mg/painokilo 7 kuukauden ajan ja 20 mg/painokilo 3 kuukauden ajan aloitusannoksen jälkeen, havaittiin näyttöä veren ureapitoisuuden ja seerumin kolesterolipitoisuuden kohoamisesta. Muita hoitoon liittyviä vaikutuksia ei havaittu.

#### 4.11 Varoaika

Ei oleellinen.

### 5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeuttinen ryhmä: Ei-steroidiset tulehdus- ja reumalääkkeet, koksibit.  
ATCvet-koodi: QM01AH95 Enflikoksibi

#### 5.1 Farmakodynamiikka

Enflikoksibi on ei-steroidinen tulehduskipulääke, joka kuuluu koksibien ryhmään ja vaikuttaa inhiboimalla selektiivisesti syklo-oksigenaasientsyymi 2:ta (COX-2). Syklo-oksigenaasientsyymi (COX) esiintyy kahtena isoformina. COX-1 on yleensä konstitutiivinen entsyymi, jota ilmennetään kudoksissa, jotka syntetisoivat normaaleista fysiologisista toiminnoista (esim. ruoansulatuskanavassa ja munuaisissa) vastaavia tuotteita. COX-2 on pääasiassa indusoituva ja syntetisoituu makrofagien ja muiden tulehdussolujen toimesta sytokiineillä ja muilla tulehduksen välittäjäaineilla stimuloinnin jälkeen. COX-2 osallistuu kipua, eksudaatiota, tulehdusta ja kuumetta indusoivien välittäjäaineiden, kuten PGE<sub>2</sub>:n, tuotantoon.

#### 5.2 Farmakokinetiikka

Enflikoksibi imeytyy hyvin suun kautta otettuna; hyötyosuus on korkea ja kasvaa 40–50 % ruoan kanssa. Suositeltu annos perustuu valmisteen antamiseen ruoan kanssa. Kun valmistetta on annosteltu ruokituille koiralle suun kautta suositellulla aloitusannoksella 8 mg/painokilo, enflikoksibi imeytyy helposti ja saavuttaa maksimipitoisuutensa 1,8 (± 0,4) µg/ml (C<sub>max</sub>) 2 tunnin kuluessa (T<sub>max</sub>). Eliminaation puoliintumisaika (t<sub>1/2</sub>) on 20 tuntia.

Enflikoksibi muuttuu laajalti maksan mikrosomaalisen järjestelmän vaikutuksesta aktiiviseksi pyratsolimetaboliitiksi, joka saavuttaa maksimipitoisuutensa  $1,3 (\pm 0,2) \mu\text{g/ml}$  ( $C_{\text{max}}$ ) 6 päivän kuluessa ( $T_{\text{max}}$ ). Eliminaation puoliintumisaika ( $t_{1/2}$ ) on 17 päivää.

Enflikoksibi ja sen aktiivinen metaboliitti sitoutuvat voimakkaasti koiran plasman proteiineihin (98–99 %) ja erittyvät pääasiassa ulosteeseen sapen kautta ja vähemmässä määrin virtsaan.

Toistuvien antokertojen jälkeen systeeminen altistuminen enflikoksibile ja sen pyratsolimetaboliitille tasaantuu nopeasti ilman merkkejä aikariippuvaisesta farmakokinetiikasta tai liikakertymisestä kummankaan yhdisteen osalta.

## **6. FARMASEUTTISET TIEDOT**

### **6.1 Apuaineet**

Mannitoli  
Silikonoitu mikrokiteinen selluloosa  
Natriumlauryylisulfaatti  
Krospovidoni  
Kopovidoni  
Natriumstearyylifumaraatti  
Talkki  
Musta rautaoksidi (E172)  
Keltainen rautaoksidi (E172)  
Punainen rautaoksidi (E172)  
Selluloosa, mikrokiteinen  
Kuivattu makuaine

### **6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet**

Ei oleellinen.

### **6.3 Kesto aika**

Avaamattoman pakkauksen kesto aika: 4 Vuotta

### **6.4 Säilytystä koskevat erityiset varoitimet**

Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta suojassa.

Säilytä tabletteja eläinten ulottumattomissa, jotta eläimet eivät niele niitä vahingossa.

### **6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus**

Läpispainopakkaus koostuu PVC/alumiini/orientoitu polyamidi -kalvosta ja alumiinifoliosta.

Pakkauskoott:

Pahvikotelot, joissa 4, 5, 10, 12, 20, 24, 50 tai 100 tablettia Daxocox 15, 30, 45, 70 ja 100 mg pakkauksissa.

Pahvikotelot, joissa 4, 5, 12 tai 20 tablettia Daxocox 140 ja 200 mg pakkauksissa.

Kaikkia pakkauskoottia ei välttämättä ole markkinoilla.

## **6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jättemateriaalien hävittämiselle**

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jättemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

## **7. MYYNTILUVAN HALTIJA**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020  
Oostkamp  
Belgia

## **8. MYYNTILUVAN NUMERO**

EU/2/21/270/001-048

## **9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ /UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Ensimmäisen myyntiluvan myöntämispäivämäärä: 20/04/2021

## **10 TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

Tätä eläinlääkevalmistetta koskevaa yksityiskohtaista tietoa on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla osoitteessa (<http://www.ema.europa.eu/>).

## **MYyntiÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KäYTTÖÄ KOSKEVA KIELTO**

Ei oleellinen.

## **LIITE II**

- A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA VALMISTAJA**
- B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET**
- C. SELVITYS JÄÄMIEN ENIMMÄISMÄÄRISTÄ**



**A. ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVA VALMISTAJA**

Erän vapauttamisesta vastaavan valmistajan nimi ja osoite:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ  
Lelystad  
Alankomaat

**B. TOIMITTAMISEEN JA KÄYTTÖÖN LIITTYVÄT EHDOT TAI RAJOITUKSET**

Eläinlääkemääräys.

**C. SELVITYS JÄÄMIEN ENIMMÄISMÄÄRISTÄ**

Ei oleellinen.

**LIITE III**  
**MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT JA PAKKAUSSELOSTE**

## **A. MYYNTIPÄÄLLYSMERKINNÄT**

**SEURAAVAT TIEDOT ON OLTAVA ULKOPAKKAUKSESSA**

**PAHVIKOTELO**

**1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI**

Daxocox 15 mg tabletit koiralle  
Daxocox 30 mg tabletit koiralle  
Daxocox 45 mg tabletit koiralle  
Daxocox 70 mg tabletit koiralle  
Daxocox 100 mg tabletit koiralle  
Daxocox 140 mg tabletit koiralle  
Daxocox 200 mg tabletit koiralle

enflikoksibi

**2. VAIKUTTAVA AINE**

Yksi tabletti sisältää:

Enflikoksibi 15 mg  
Enflikoksibi 30 mg  
Enflikoksibi 45 mg  
Enflikoksibi 70 mg  
Enflikoksibi 100 mg  
Enflikoksibi 140 mg  
Enflikoksibi 200 mg

**3. LÄÄKEMUOTO**

Tabletti

**4. PAKKAUSKOKO**

4 tablettia  
5 tablettia  
10 tablettia  
12 tablettia  
20 tablettia  
24 tablettia  
50 tablettia  
100 tablettia

**5. KOHDE-ELÄINLAJI**

Koira

**6. KÄYTTÖAIHEET**

**7. ANTOTAPA JA ANTOREITTI (ANTOREITIT)**

Suun kautta.  
Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**8. VAROAIKA (VAROAJAT)**

**9. TARVITTAESSA ERITYISVAROITUS (ERITYISVAROITUKSET)**

Lue pakkausseloste ennen käyttöä.

**10. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

EXP {KK/VVVV}

**11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta suojassa.  
Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

**12. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Hävittäminen: lue pakkausseloste.

**13. MERKINTÄ ”ELÄIMILLE”, TOIMITTAMISLUOKITTELU SEKÄ TOIMITTAMISEN JA KÄYTÖN EHDOT JA RAJOITUKSET, JOS TARPEEN**

Eläimille. Reseptivalmiste.

**14. MERKINTÄ ”EI LASTEN NÄKYVILLE EIKÄ ULOTTUVILLE.”**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

**15. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp, Belgia

**16. MYYNTILUPIEN NUMEROT**

EU/2/21/270/001 (15 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/044 (15 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 tablettia)  
EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 tablettia)

EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 tablettia)  
EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 tablettia)  
EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 tablettia)  
EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/045 (30 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 tablettia)  
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 tablettia)  
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 tablettia)  
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 tablettia)  
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/046 (45 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 tablettia)  
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 tablettia)  
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 tablettia)  
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 tablettia)  
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/047 (70 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 tablettia)  
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 tablettia)  
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 tablettia)  
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 tablettia)  
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/048 (100 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 tablettia)  
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 tablettia)  
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 tablettia)  
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 tablettia)  
EU/2/21/270/036 (140 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/037 (140 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/038 (140 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/039 (140 mg, 20 tablettia)  
EU/2/21/270/040 (200 mg, 4 tablettia)  
EU/2/21/270/041 (200 mg, 5 tablettia)  
EU/2/21/270/042 (200 mg, 12 tablettia)  
EU/2/21/270/043 (200 mg, 20 tablettia)

## 17. VALMISTAJAN ERÄNUMERO

Lot {numero}

**LÄPIPAINOPAKKAUKSISSA JA REPÄISYPAKKAUKSISSA ON OLTAVA VÄHINTÄÄN SEURAAVAT TIEDOT**

**LÄPIPAINOPAKKAUS**

**1. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Daxocox 15 mg tabletit koiralle  
Daxocox 30 mg tabletit koiralle  
Daxocox 45 mg tabletit koiralle  
Daxocox 70 mg tabletit koiralle  
Daxocox 100 mg tabletit koiralle  
Daxocox 140 mg tabletit koiralle  
Daxocox 200 mg tabletit koiralle

enflikoksibi

**2. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI**

Ecuphar NV

**3. VIIMEINEN KÄYTTÖPÄIVÄMÄÄRÄ**

EXP {KK/VVVV}

**4. ERÄNUMERO**

Lot {numero}

**5. MERKINTÄ ”ELÄIMILLE”**

Eläimille.

## **B. PAKKAUSSELOSTE**



#### PAKKAUSSELOSTE:

**Daxocox 15 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 30 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 45 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 70 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 100 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 140 mg tabletit koiralle**  
**Daxocox 200 mg tabletit koiralle**

### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI**

#### Myyntiluvan haltija:

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp, Belgia

#### Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ  
Lelystad  
Alankomaat

### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Daxocox 15 mg tabletit koiralle  
Daxocox 30 mg tabletit koiralle  
Daxocox 45 mg tabletit koiralle  
Daxocox 70 mg tabletit koiralle  
Daxocox 100 mg tabletit koiralle  
Daxocox 140 mg tabletit koiralle  
Daxocox 200 mg tabletit koiralle

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Yksi tabletti sisältää:

#### **Vaikuttava aine:**

Enflikoksibi	15 mg
Enflikoksibi	30 mg
Enflikoksibi	45 mg
Enflikoksibi	70 mg
Enflikoksibi	100 mg
Enflikoksibi	140 mg
Enflikoksibi	200 mg

#### **Apuaineet:**

Musta rautaoksidi (E172)	0,26 %
Keltainen rautaoksidi (E172)	0,45 %
Punainen rautaoksidi (E172)	0,50 %

Ruskeat, pyöreät ja kuperat tai kapselin muotoiset tabletit.

#### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Nivelrikkoon liittyvän kivun ja tulehduksen hoito koiralla.

#### **5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää eläimille, joilla on ruoansulatuskanavan häiriöitä, proteiinia tai verta menettävä enteropatia tai verenvuotohäiriöitä.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa munuaisten tai maksan toiminta on heikentynyt.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy sydämen vajaatoimintaa.

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville koirille.

Ei saa käyttää siitoseläimille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä sulfonamideille.

Ei saa käyttää nestehukasta, hypovolemiasta tai matalasta verenpaineesta kärsiville eläimille, koska tällöin munuaistoksisuuden riski saattaa kasvaa.

#### **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Oksentelua, pehmeää ulostetta ja/tai ripulia on yleisesti raportoitu kliinisissä tutkimuksissa, mutta useimmat tapaukset eivät ole vaatineet hoitoa.

Melko harvinaisissa tapauksissa on raportoitu apatiaa, ruokahaluttomuutta tai veristä ripulia.

Myös ruoansulatuskanavan haavaumia on raportoitu melko harvinaisissa tapauksissa.

Veren ureapitoisuuden ja seerumin kolesterolipitoisuuden kohoamista havaittiin terveillä, nuorilla koirilla suositellulla annoksella laboratorioissa tehdyssä turvallisuustutkimuksessa.

Mikäli haittavaikutuksia esiintyy, eläinlääkevalmisteen käyttö tulee lopettaa ja tulehduskipulääkkeiden yliannostuksessa yleistä tukihoitoa tulee jatkaa niin kauan kunnes oireet ovat hävinneet. Erityistä huomiota tulee kiinnittää hemodynaamisen tilan ylläpitoon.

Eläimille, joilla esiintyy haittavaikutuksia ruoansulatuskanavassa tai munuaisissa, saattaa olla tarpeen antaa sopivia ruoansulatuskanavaa suojaavia valmisteita ja parenteraalista nestehoitoa.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1 000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10 000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10 000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

#### **7. KOHDE-ELÄINLAJI**

Koira

#### **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Suun kautta.  
Valmistetta annetaan KERRAN VIIKOSSA.

Ensimmäinen annos: 8 mg enflikoksibia painokiloa kohti.  
Ylläpitoannos: toista hoito 7 päivän välein 4 mg:n annoksella enflikoksibia painokiloa kohti.  
Eläinlääkevalmiste tulee antaa välittömästi ennen koiran ateraa tai sen yhteydessä. Hoidettavan eläimen paino tulee määrittää tarkasti oikean annostelun varmistamiseksi.

Paino (kg) / tabletin koko (mg)	Annettavien tablettien määrä													
	ENSIMMÄINEN ANNOS							YLLÄPITOANNOS						
	8 mg/kg							4 mg/kg						
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	140 mg	200 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	140 mg	200 mg
2.5 - 4.9	2							1						
5 - 7.5		2							1					
7.6 - 11.2			2							1				
11.3 - 17.5				2							1			
17.6 - 25					2							1		
25.1 - 35						2							1	
35.1 - 50							2							1
50.1 - 75						4							2	

## 9. ANNOSTUSOHJEET

## 10. VAROAIKA (VAROAJAT)

Ei oleellinen.

## 11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Tämä lääkevalmiste ei vaadi lämpötilan suhteen erityisiä säilytysolosuhteita.

Säilytä alkuperäispakkauksessa valolta suojassa.

Säilytä tabletteja eläinten ulottumattomissa, jotta eläimet eivät niele niitä vahingossa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu pahvikotelossa merkinnän EXP jälkeen. Eräntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

## 12. ERITYISVAROITUKSET

Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain:

Muita ei-steroidisia tulehduskipulääkkeitä tai glukokortikoideja ei saa antaa samanaikaisesti tämän eläinlääkevalmisteen kanssa tai 2 viikon sisällä tämän eläinlääkevalmisteen viimeisen antokerran jälkeen.

#### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Koska eläinlääkevalmisteen turvallisuutta ei ole täysin osoitettu hyvin nuorilla eläimillä, huolellinen tarkkailu on suositeltavaa alle 6 kuukauden ikäisiä koiria hoidettaessa.

Enflikoksibin aktiivinen metaboliitti aiheuttaa puoliintumisajan pitenemistä plasmassa hitaan eliminaationsa vuoksi. Käytä tätä eläinlääkevalmistettä eläinlääkärin tarkassa seurannassa, jos on olemassa ruoansulatuskanavan haavaumien riski tai jos eläimellä on aiemmin esiintynyt intoleranssia ei-steroidisille tulehduskipulääkkeille.

#### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistettä antavan henkilön on noudatettava:

Tämä eläinlääkevalmiste voi aiheuttaa yliherkkyysoireita (allergisia reaktioita). Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä ei-steroidisille tulehduskipulääkkeille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa.

Jotkut ei-steroidiset tulehduskipulääkkeet saattavat olla haitallisia sikiölle erityisesti kolmannella raskauskolmanneksella. Raskaana olevien naisten tulee käsitellä tätä eläinlääkevalmistettä varoen.

Tämän eläinlääkevalmisteen nieleminen voi olla haitallista erityisesti lapsille, ja pitkittyneitä farmakologisia vaikutuksia, jotka johtavat esim. ruoansulatuskanavan häiriöihin, saattaa esiintyä. Jotta valmistetta ei nieltäisi vahingossa, anna tabletti koiralle välittömästi läpipainopakkauksesta ottamisen jälkeen äläkä jaa tai murskaa tabletteja.

Jos vahingossa nielet valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakkausseloste tai myyntipäällys.

#### Tiineys ja imetys:

Laboratoriotutkimuksissa rotilla ja kaneilla on löydetty näyttöä sikiötoksisista vaikutuksista emolle toksisina annoksina.

Tämän eläinlääkevalmisteen turvallisuutta ei ole varmistettu tiineillä, imettävillä tai siitokseen käytettävillä kohde-eläimillä. Ei saa käyttää tiineille, imettäville tai siitokseen käytettäville koirille.

#### Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Tutkimuksia lääkkeiden yhteisvaikutuksista ei ole tehty. Muiden ei-steroidisten tulehduskipulääkkeiden tapaan tätä eläinlääkevalmistettä ei saa antaa samanaikaisesti toisten ei-steroidisten tulehduskipulääkkeiden tai glukokortikoidien kanssa.

Eläimiä tulee tarkkailla huolellisesti, jos tätä eläinlääkevalmistettä annetaan samanaikaisesti antikoagulantin kanssa.

Enflikoksibi sitoutuu voimakkaasti plasman proteiineihin ja saattaa kilpailla muiden voimakkaasti sitoutuvien aineiden kanssa, jolloin näiden aineiden samanaikaisella käytöllä saattaa olla toksisia vaikutuksia.

Muiden tulehdusta estävien valmisteiden käyttö ennen hoitoa saattaa lisätä tai voimistaa haittavaikutuksia. Tällaisten haittavaikutusten välttämiseksi tulee pitää sopiva lääkkeetön ajanjakso ennen ensimmäisen annoksen antamista, kun tällä eläinlääkevalmisteella korvataan toinen ei-steroidinen tulehduskipulääke. Lääkkeettömässä ajanjaksossa tulee kuitenkin huomioida aiemmin käytettyjen lääkevalmisteiden farmakologia.

Mahdollisesti nefrotoksisten (munuaisille myrkyllisten) eläinlääkevalmisteiden samanaikaista käyttöä tulee välttää.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Yliannostuksia koskevissa turvallisuustutkimuksissa, joissa valmistetta annettiin viikoittain 12 mg/painokilo 7 kuukauden ajan ja 20 mg/painokilo 3 kuukauden ajan aloitusannoksen jälkeen, havaittiin näyttöä veren ureapitoisuuden ja seerumin kolesterolipitoisuuden kohoamisesta. Muita hoitoon liittyviä vaikutuksia ei havaittu.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

Tätä eläinlääkevalmistetta koskevia yksityiskohtaisia tietoja on saatavilla Euroopan lääkeviraston verkkosivuilla osoitteessa (<http://www.ema.europa.eu/>).

**15. MUUT TIEDOT**

Pahvikotelot, jossa 4, 5, 10, 12, 20, 24, 50 tai 100 tablettia Daxocox 15, 30, 45, 70 ja 100 mg pakkauksissa.

Pahvikotelot, joissa 4, 5, 12 tai 20 tablettia Daxocox 140 ja 200 mg pakkauksissa.

Kaikkia pakkaukokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

**België/Belgique/Belgien**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tél/Tel: +32 50314269

**Lietuva**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Република България**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Luxembourg/Luxemburg**

**Ecuphar NV**  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Česká republika**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Danmark**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Tel: +45 75521244

**Deutschland**

Ecuphar GmbH  
Brandteichstraße 20  
DE-17489 Greifswald  
Tel: +49 3834835840

**Eesti**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Ελλάδα**

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ  
1<sup>ο</sup> χλμ. Λεωφόρου Παιανίας – Μαρκοπούλου,  
19002, ΤΘ 100, Παιανία, Ελλάδα  
Τηλ.: +30 2106800900

**España**

Ecuphar Veterinaria SLU  
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6<sup>o</sup>  
ES-08173 Sant Cugat del Vallés,  
Barcelona  
Tel: +34 935955000

**France**

VIRBAC France  
13<sup>e</sup> rue LID  
FR-06517, Carros  
Tel: +33 (0)805055555

**Magyarország**

VIRBAC HUNGARY KFT  
Szent István krt.11.II/21.  
HU-1055 Budapest  
Tel: +36 703387177

**Malta**

AGRIMED LIMITED  
MDINA ROAD, ZEBBUG ZBG 9016, MALTA  
Tel: +356 21465797

**Nederland**

Ecuphar BV  
Verlengde Poolseweg 16  
NL-4818 CL Breda  
Tel: +31 880033800

**Norge**

VIRBAC Danmark A/S  
Profilvej 1  
DK-6000 Kolding  
Tel: +45 75521244

**Österreich**

VIRBAC Österreich GmbH  
Hildebrandgasse 27  
A-1180 Wien  
Tel: +43-(0)121834260

**Polska**

VIRBAC Sp. z o.o.  
ul. Puławska 314  
PL 02-819 Warszawa  
Tel.: +48 228554046

**Portugal**

Belphar Lda  
Sintra Business Park 7, Edifício 1, Escritório 2K  
Zona Industrial de Abrunheira  
PT-2710-089 Sintra  
Tel: +351 308808321

**Hrvatska**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**România**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Ireland**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Slovenija**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Ísland**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269

**Slovenská republika**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Italia**

Ecuphar Italia S.r.l.  
Viale Francesco Restelli, 3/7  
IT-20124 Milano  
Tel: +39 0282950604

**Suomi/Finland**

VIRBAC  
1ere avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**Κύπρος**

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd  
Γόρδιου Δεσμού 15, Βιομηχανική περιοχή  
Αραδίππου, Λάρνακα, 7100, (Τ.Θ. 45189, 7112,  
Αραδίππου), Κύπρος.  
Τηλ.: +357 24813333

**Sverige**

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige  
SE-171 21 Solna  
Tel: +45 75521244

**Latvija**

VIRBAC  
1<sup>ere</sup> avenue 2065 m LID  
FR-06516, Carros  
Tel:+ 33-(0)492087300

**United Kingdom (Northern Ireland)**

Ecuphar NV  
Legeweg 157-i  
B-8020 Oostkamp  
Tel: +32 50314269