

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carprodyl Quadri 50 mg tabletes suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra tablete satur:

Aktīvā viela:

Karprofēns 50 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Cūku aknu aromatizētājs
Raugš
Kroskarmelozes nātrija sāls
Kopovidons
Magnija stearāts
Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens
Celuloze, mikrokristaliskā
Laktozes monohidrāts

Āboliņa lapas formas bēša tablete ar dalījuma līniju.
Tabletes var sadalīt 4 vienādās daļās.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Skeleta-muskuļu bojājumu un deģeneratīvās locītavu slimības izraisīta iekaisuma un sāpju mazināšanai.

Kā turpinājums parenterālai atsāpināšanai pēcoperācijas sāpju kontrolē.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot kucēm grūsnības un laktācijas laikā.

Nelietot suņiem, kas jaunāki par 4 mēnešiem, ja nav specifisku datu.

Nelietot kaķiem.

Nelietot suņiem ar sirds, aknu vai nieru slimībām, kā arī, ja pastāv gremošanas trakta čūlas vai asiņošanas iespējamība, vai arī, ja ir pierādījumi par asins diskrāziju.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu, pret jebkuru no NSPL (nesteroidie pretiekaisuma līdzekļi) vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Skatīt 3.3. un 3.5. apakšpunktu.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Lietošana veciem suņiem var būt saistīta ar papildu risku. Ja no šādas lietošanas nav iespējams izvairīties, suņiem var būt nepieciešama samazināta deva un rūpīga klīniskā uzraudzība.

Izvairīties no lietošanas dehidratētiem, hipovolēmiskiem vai hipotensīviem suņiem, jo pastāv paaugstināts nieru toksicitātes risks.

Izvairīties no vienlaicīgas potenciāli nefrotoksisku zāļu lietošanas.

NSPL var izraisīt fagocitozes inhibīciju, līdz ar to, ārstējot ar bakteriālām infekcijām saistītus iekaisumus, vienlaikus uzsākt piemērotu antibakteriālo terapiju.

Tāpat kā lietojot citus NSPL, terapijas laikā ar karprofēnu laboratorijas dzīvniekiem un cilvēkiem ir novērots fotodermatīts. Šādas ādas reakcijas suņiem nekad nav novērotas.

Nelietot citus NSPL vienlaikus vai 24 stundu laikā vienu pēc otra.

Tā kā tabletes ir aromatizētas, uzglabāt tās drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Devas, kas pārsniedz ieteicamo tablešu skaitu, uzņemšana var izraisīt nopietnas blakusparādības. Šādā gadījumā, nekavējoties meklējiet veterināro palīdzību.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Nieru darbības traucējumi ¹ Aknu darbības traucējumi ^{1,3}
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana ² , mīkstas fekālijas ² /diareja ² , asinis fekālijās ² Ēstgribas zudums ² , letarģija ²

¹ Tāpat kā ar citiem NSPL.

² Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL. Šīs blakusparādības parasti rodas ārstēšanas pirmajā nedēļā un vairumā gadījumu ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos var būt smagas vai letālas.

³ Idiosinkrātisks efekts.

Ja rodas blakusparādības, pārtraukt šo veterināro zāļu lietošanu un konsultēties ar veterinārārstu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība, lietojot devās, kas tuvas terapeitiskajai devai.

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā. Nelietot kucēm grūsnības laikā.

Laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums laktācijas laikā. Nelietot kucēm laktācijas laikā.

Auglība:

Nelietot vaislas dzīvniekiem reprodukcijas periodā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Karprofēns izteikti saistās ar plazmas olbaltumvielām un var konkurēt ar citām zālēm ar tikpat labu saistīšanās spēju, kas var radīt toksisku iedarbību.

Nelietot vienlaicīgi ar citiem NSPL un glikokortikoidiem.

Izvairīties no potenciāli nefrotoksisku veterināro zāļu (piemēram, aminoglikozīdu grupas antibiotiku) vienlaicīgas lietošanas.

Skatīt arī 3.5. apakšpunktu.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā.

Sākotnējā deva ir 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā, lietojot vienu dienas devu. Katras devas pretsāpju efekts saglabājas vismaz 12 stundas.

Dienas devu var samazināt atkarībā no klīniskās atbildes reakcijas.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no pacientam novērotās atbildes reakcijas. Ilgstošai ārstēšanai jābūt regulārā veterinārārsta uzraudzībā.

Lai pagarinātu pretsāpju un pretiekaisuma iedarbību pēc operācijas, parenterālu pirmsoperācijas terapiju, kurā izmanto injicējamās karprofēnu saturošās veterinārās zāles, var turpināt ar karprofēna tablešu lietošanu 4 mg/kg ķ.sv./dienā līdz 5 dienām.

Nepārsniegt ieteicamo devu. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Tabletes sadalīšanas metode: novietot tableti uz līdzenas virsmas ar dalījuma līniju pret virsmu (izliktā puse uz augšu). Ar rādītājpirksta galu izdarīt nelielu vertikālu spiedienu uz tabletes vidusdaļu, lai to sadalītu uz pusēm. Lai iegūtu ceturtdaļas, ar rādītājpirkstu nedaudz piespiest vienas pusītes vidu, lai to salauztu garumā.

Tablete ir dalāma un to var lietot kā norādīts tabulā:

Tablešu skaits dienā	Suņa svars (kg)
¼	> 3 - < 6
½	≥ 6 - < 9
¾	≥ 9 - < 12,5
1	≥ 12,5 - < 15,5
1 ¼	≥ 15,5 - < 18,5
1 ½	≥ 18,5 - < 21,5
1 ¾	≥ 21,5 - < 25
2	≥ 25 - < 28
2 ¼	≥ 28 - < 31
2 ½	≥ 31 - < 34
2 ¾	≥ 34 - < 37
3	≥ 37 - < 40
3 ¼	≥ 40 - < 43
3 ½	≥ 43 - < 45

Tabletes ir aromatizētas, un suņi tās uzņem labprātīgi, bet vajadzības gadījumā tās var ievadīt tieši sunim mutē vai pievienot barībai.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Bibliogrāfiskie dati liecina, ka karprofenam ir laba panesība suņiem, ja 42 dienas lieto divas reizes lielāku devu nekā ieteicamā deva.

Ziņots, ka devas, kas līdz 3 reizēm pārsniedz ieteicamo devu, nerada blakusparādības.

Specifiska antidota pret karprofēnu nav, taču ir jāpiemēro vispārēja atbalsta terapija, ko lieto NSPL pārdozēšanas gadījumā.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATŪvet kods: QM01AE91.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Karprofēns ir nesteroids pretiekaisuma līdzeklis (NSPL), kas pieder 2-arilpropionskābes grupai un kam piemīt pretiekaisuma, pretsāpju un pretdrudža darbība.

Karprofēna darbības mehānisms nav labi zināms. Tomēr ir pierādīts, ka, lietojot ieteicamās devas, karprofēns ciklooksigenāzes enzīmu inhibē salīdzinoši vāji. Turklāt tika pierādīts, ka karprofēns neinhibē tromboksāna (TX) B2 veidošanos suņu asins recēšanas procesā un neinhibē ne prostaglandīna (PG) E₂, ne 12-hidroksjikozaetraēnskābes (HETE) veidošanos iekaisuma eksudātā. Tas liecina, ka karprofēna darbības mehānisms nav eikosanoīdu inhibīcija. Daži autori izteikuši pieņēmumu par karprofēna iedarbību uz vienu vai vairākiem iekaisuma mediatoriem, kas vēl nav identificēti, bet klīniski pierādījumi nav iegūti.

Karprofēns pastāv divās enantiomēru formās - R(-)-karprofēns un S(+)-karprofēns, un tirgū tiek pārdota racēmiskā forma. Laboratorijas pētījumi ar dzīvniekiem liecina, ka S(+) enantiomēram piemīt lielāka pretiekaisuma iedarbība.

Karprofēna ulcerogēna potenciāls ir pierādīts grauzējiem, bet ne suņiem.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Pēc vienreizējas iekšķīgas 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara lietošanas sunim maksimālās koncentrācijas plazmā 23 μg/ml sasniegšanas laiks ir aptuveni 2 stundas. Perorālā biopieejamība ir vairāk nekā 90 % no kopējās devas. Vairāk nekā 98 % karprofēna saistās ar plazmas olbaltumvielām, un tā izplatīšanās tilpums ir neliels.

Karprofēns izdalās ar žulti, un 70 % no iekšķīgi ievadītas karprofēna devas izdalās ar fēcēm, galvenokārt, glikuronīda konjugāta veidā. Karprofēns sunim iziet enantioselektīvu enterohepatisko ciklu, un tikai S(+) enantiomērs tiek būtiski pārstrādāts. S(+) karprofēna plazmatiskais klīrenss ir aptuveni divreiz lielāks nekā R(-) karprofēna klīrenss. Šķiet, ka arī S(+) karprofēna žults klīrenss ir pakļauts stereoselektivitātei, jo tas ir aptuveni trīs reizes lielāks nekā R(-) karprofēna klīrenss.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 3 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 72 stundas.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Neuzglabāt temperatūrā virs 30°C.

Sargāt no gaismas.

Sadalītās tabletes uzglabāt blisterī. Visas sadalītās tabletes, kas palikušas pēc 72 stundām, jāiznīcina.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Blistera komplekss: termiski aizkausēts PVDC-PVC/alumīnija blisteris ar 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 2 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 10 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 20 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 30 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 40 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 50 blisteriem pa 10 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Ceva Santé Animale

7. TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/SRP/25/0001

8. PIRMĀS TIRDZNICĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 06/01/2025

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

01/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS
MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARĶĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carprodyl Quadri 50 mg tabletes

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra tablete satur:
50 mg karprofēna

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

20 tabletes
100 tabletes
200 tabletes
300 tabletes
400 tabletes
500 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Neuzglabāt temperatūrā virs 30°C.
Sargāt no gaismas.
Sadalīto tablešu derīguma termiņš: skatīt lietošanas instrukcijā.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS



14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/SRP/25/0001

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Blisteris

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Carprodyl Quadri



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

50 mg karprofēna/tablete

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Carprodyl Quadri 50 mg tabletes suņiem

2. Sastāvs

Katra tablete satur:

Aktīvā viela:

Karprofēns 40 mg

Āboliņa lapas formas bēša tablete ar dalījuma līniju.

Tabletes var sadalīt 4 vienādās daļās.

3. Mērķsugas

Suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Skeleta-muskuļu bojājumu un deģeneratīvās locītavu slimības izraisīta iekaisuma un sāpju mazināšanai. Kā turpinājums parenterālai atsāpināšanai pēcoperācijas sāpju kontrolē.

5. Kontrindikācijas

Nelietot kucēm grūsnības un laktācijas laikā.

Nelietot suņiem, kas jaunāki par 4 mēnešiem, jo nav specifisku datu.

Nelietot kaķiem.

Nelietot suņiem ar sirds, aknu vai nieru slimībām, kā arī, ja pastāv gremošanas trakta čūlas vai asiņošanas iespējamība, vai arī, ja ir pierādījumi par asins diskrāziju.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu, pret jebkuru no NSPL (nesteroidie pretiekaisuma līdzekļi) vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Lietošana veciem suņiem var būt saistīta ar papildu risku. Ja no šādas lietošanas nav iespējams izvairīties, suņiem var būt nepieciešama samazināta deva un rūpīga klīniskā uzraudzība.

Izvairīties no lietošanas dehidratētiem, hipovolēmiskiem vai hipotensīviem suņiem, jo pastāv paaugstināts nieru toksicitātes risks.

Izvairīties no vienlaicīgas potenciāli nefrotoksisku zāļu lietošanas.

NSPL var izraisīt fagocitozes inhibīciju, līdz ar to, ārstējot ar bakteriālām infekcijām saistītus iekaisumus, vienlaikus uzsākt piemērotu antibakteriālo terapiju.

Tāpat kā lietojot citus NSPL, terapijas laikā ar karprofēnu laboratorijas dzīvniekiem un cilvēkiem ir novērots fotodermatīts. Šādas ādas reakcijas suņiem nekad nav novērotas.

Nelietot citus NSPL vienlaikus vai 24 stundu laikā vienu pēc otra.

Tā kā tabletes ir aromatizētas, uzglabāt tās drošā, dzīvniekiem nepieejamā vietā. Devas, kas pārsniedz ieteicamo tablešu skaitu, uzņemšana var izraisīt nopietnas blakusparādības. Šādā gadījumā, nekavējoties meklējiet veterināro palīdzību.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:
Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.
Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība:

Laboratoriskajos pētījumos žurkām un trušiem tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība, lietojot devās, kas tuvas terapeitiskajai devai.
Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības laikā.
Nelietot kucēm grūsnības laikā.

Laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums laktācijas laikā. Nelietot kucēm laktācijas laikā.

Auglība:

Nelietot vaislas dzīvniekiem reprodukcijas periodā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Karprofēns izteikti saistās ar plazmas olbaltumvielām un var konkurēt ar citām zālēm ar tikpat labu saistīšanās spēju, kas var radīt toksisku iedarbību.
Nelietot vienlaicīgi ar citiem NSPL un glikokortikoīdiem.
Izvairīties no potenciāli nefrotoksisku veterināro zāļu (piemēram, aminoglikozīdu grupas antibiotiku) vienlaicīgas lietošanas.

Pārdozēšana:

Bibliogrāfiskie dati liecina, ka karprofēnam ir laba panesība suņiem, ja 42 dienas lieto divas reizes lielāku devu nekā ieteicamā deva.
Ziņots, ka devas, kas līdz 3 reizēm pārsniedz ieteicamo devu, nerada blakusparādības.
Specifiska antidota pret karprofēnu nav, taču ir jāpiemēro vispārēja atbalsta terapija, ko lieto NSPL pārdozēšanas gadījumā.

7. Blakusparādības

Suņi

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Nieru darbības traucējumi ¹ Aknu darbības traucējumi ^{1,3}
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Vemšana ² , mīkstas fekālijas ² /miareja ² , asinis fekālijās ² Ēstgribas zudums ² , letarģija ²

¹ Tāpat kā ar citiem NSPL

^a Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL. Šīs blakusparādības parasti rodas ārstēšanas pirmajā nedēļā un vairumā gadījumu ir pārejošas un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos var būt smagas vai letālas.

³ Idiosinkrātisks efekts.

Ja rodas blakusparādības, pārtraukt šo veterināro zāļu lietošanu un konsultēties ar veterinārārstu.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam

pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu:
<https://www.pvd.gov.lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā.

Sākotnējā deva ir 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā, lietojot vienu dienas devu. Katras devas pretsāpju efekts saglabājas vismaz 12 stundas.

Dienas devu var samazināt atkarībā no klīniskās atbildes reakcijas.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no pacientam novērotās atbildes reakcijas. Ilgstošai ārstēšanai jābūt regulārā veterinārārsta uzraudzībā.

Lai pagarinātu pretsāpju un pretiekaisuma iedarbību pēc operācijas, parenterālu pirmsoperācijas terapiju, kurā izmanto injicējamus karprofēnu saturošas veterinārās zāles, var turpināt ar karprofēna tablešu lietošanu 4 mg/kg ķ.sv./dienā līdz 5 dienām.

Nepārsniegt ieteicamo devu. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Tabletes sadalīšanas metode: novietot tableti uz līdzenas virsmas ar dalījuma līniju pret virsmu (izliekta puse uz augšu). Ar rādītājpirksta galu izdarīt nelielu vertikālu spiedienu uz tabletes vidusdaļu, lai to sadalītu uz pusēm. Lai iegūtu ceturtdaļas, ar rādītājpirkstu nedaudz piespiest vienas pusītes vidu, lai to salauztu garumā.

Tablete ir dalāma un to var lietot kā norādīts tabulā:

Tablešu skaits dienā	Suņa svars (kg)
¼	> 3 - < 6
½	≥ 6 - < 9
¾	≥ 9 - < 12,5
1	≥ 12,5 - < 15,5
1 ¼	≥ 15,5 - < 18,5
1 ½	≥ 18,5 - < 21,5
1 ¾	≥ 21,5 - < 25
2	≥ 25 - < 28
2 ¼	≥ 28 - < 31
2 ½	≥ 31 - < 34
2 ¾	≥ 34 - < 37
3	≥ 37 - < 40
3 ¼	≥ 40 - < 43
3 ½	≥ 43 - < 45

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Tabletes ir aromatizētas, un suņi tās uzņem labprātīgi, bet vajadzības gadījumā tās var ievadīt tieši sunim mutē vai pievienot barībai.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Neuzglabāt temperatūrā virs 30°C.

Sargāt no gaismas.

Sadalītās tabletes uzglabāt blisterī. Visas sadalītās tabletes, kas palikušas pēc 72 stundām, jāiznīcina.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz blistera un kastītes pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/SRP/25/0001

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar 2 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 10 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 20 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 30 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 40 blisteriem pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 50 blisteriem pa 10 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

06/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Ceva Santé Animale, 8 rue de Logrono, 33500 Libourne, Francija.

Tālr: +800 35 22 11 51

E-pasts: pharmacovigilance@ceva.com

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Ceva Santé Animale

Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière

53950 Louverné

Francija