

VEDLEGG I
PREPARATOMTALE

1. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

Daxocox 15 mg tabletter til hund
Daxocox 30 mg tabletter til hund
Daxocox 45 mg tabletter til hund
Daxocox 70 mg tabletter til hund
Daxocox 100 mg tabletter til hund

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSETNING

Hver tablette inneholder:

Virkestoff:

Enflikoksib	15 mg
Enflikoksib	30 mg
Enflikoksib	45 mg
Enflikoksib	70 mg
Enflikoksib	100 mg

Hjelpestoffer:

Svart jernoksid (E172)	0,26 %
Gult jernoksid (E172)	0,45 %
Rødt jernoksid (E172)	0,50 %

For fullstendig liste over hjelpestoffer se pkt. 6.1.

3. LEGEMIDDELFORM

Tabletter

Brune, runde og konvekse tabletter.

4. KLINISKE OPPLYSNINGER

4.1 Dyrearter som preparatet er beregnet til (målarter)

Hunder

4.2 Indikasjoner, med angivelse av målarter

Til behandling av smerter og betennelser knyttet til osteoartritt (eller degenerativ leddsykdom) hos hunder.

4.3 Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til dyr som lider av gastrointestinale lidelser, enteropati som innebærer protein- eller blodtap eller blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes i tilfeller av nedsatt nyre- eller leverfunksjon.

Skal ikke brukes i tilfeller av hjerteinsuffisiens.

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende hunder.

Skal ikke brukes til dyr beregnet på avlsformål.

Skal ikke brukes i tilfeller av overfølsomhet overfor virkestoffet eller noen av hjelpestoffene.

Skal ikke brukes i tilfeller av kjent overfølsomhet overfor sulfonamider.

Skal ikke brukes til dyr som er dehydrert, hypovolemisk eller hypotensivt, da det er en potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

4.4 Spesielle advarsler for de enkelte målarter

Ikke gi andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler (NSAIDs) eller glukokortikoider samtidig som dette veterinærlegemiddelet gis, eller innen 2 uker etter forrige gang dette veterinærlegemiddelet ble gitt.

4.5 Særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr

Siden legemidlets sikkerhet ikke har blitt demonstrert fullt ut hos veldig unge dyr, anbefales nøye overvåking under behandling av unge hunder under seks måneders alder.

Den aktive metabolitten i enflikoksib har på grunn av den lave eliminéringshastigheten utvidet plasmahalveringstid. Bruk dette veterinærpreparatet under nøye veterinærøvervåking i tilfeller der det er fare for gastrointestinale sårdannelser, eller dersom dyret tidligere har vist intoleranse mot ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler.

Særlige forholdsregler for personer som håndterer veterinærpreparatet

Dette veterinærpreparatet kan utløse (allergisk) overfølsomhetsreaksjoner. Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs må unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Enkelte ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler kan være skadelig for det ufødte liv, spesielt under graviditetens tredje trimester. Gravide kvinner bør være forsiktige med håndtering av dette veterinærpreparatet.

Svelging av dette veterinærlegemiddelet vil kunne være skadelig, spesielt for barn, og langvarige farmakologiske effekter som fører til f.eks. gastrointestinale lidelser vil kunne observeres. For å unngå utilsiktet inntak, gi tabletten til hunden umiddelbart etter at den er tatt ut av blistereksemplaret og ikke del eller knus tabletter.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

4.6 Bivirkninger (frekvens og alvorlighetsgrad)

Oppkast, myk avføring og/eller diaré har blitt innrapportert som vanlig forekommende i forbindelse med kliniske studier, men i de fleste tilfeller kom hundene seg igjen uten behandling.

Apati, tap av matlyst eller blodig diaré er innrapportert i sjeldne tilfeller.
Mage-tarmsår er innrapportert i mindre vanlige tilfeller.

Forhøyet blodorena og serumkolesterolnivåer ble observert hos friske, unge hunder ved anbefalt dose i et laboratoriestudie med fokus på sikkerhet.

Ved tilfeller av bivirkninger bør bruken av veterinærlegemiddelet stoppes og generell støttende behandling, som for klinisk overdosering av ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, skal brukes inntil symptomene har opphört fullstendig. En bør være spesielt nøye med å opprettholde hemodynamisk status.

Gastrointestinale beskyttelsesmidler og parenterale væsker, vil - alt etter behov - kunne være nødvendig for dyr som opplever gastrointestinale bivirkninger eller bivirkninger som gjelder nyrene.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)

- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

4.7 Bruk under drektighet, diegiving eller egglegging

Laboratoriestudier på rotter og kaniner har vist føtotoksiske effekter ved maternalt toksiske doser.

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet, diegiving eller reproduksjon er ikke klarlagt. Skal ikke brukes til drektige eller diegivende hunder eller avlshunder.

4.8 Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon

Ingen studier på interaksjon mellom legemidler er blitt utført. I likhet med andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, skal dette veterinærlegemiddelet ikke gis samtidig med andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler eller glukokortikoider.

Dyr bør overvåkes nøyne dersom dette veterinærlegemiddelet gis samtidig med et antikoagulerende middel.

Enflikoksib er sterkt bundet til plasmaproteiner og vil kunne konkurrere med andre sterkt bundne substanser, slik at samtidig medisinering vil kunne føre til toksiske effekter.

Forbehandling med andre antiinflammatoriske virkestoffer vil kunne føre til ytterligere eller økte bivirkninger. For å unngå slike bivirkninger når dette veterinærpreparatet skal gis som erstatning for et annet ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel, må det sørges for en passende behandlingsfri periode før den første dosen gis. Den behandlingsfrie perioden bør imidlertid ta hensyn til farmakologien knyttet til legemidlene som ble brukt tidligere.

Samtidig medisinering med potensielt nefrotoksiske veterinærlegemidler bør unngås.

4.9 Dosering og tilførselsvei

Gis via munnen

Doseringsintervallet er EN GANG I UKEN.

Første dose: 8 mg enflikoksib pr. kg kroppsvekt.

Vedlikeholdsdose: Gjenta behandlingen hver 7. dag med en dose på 4 mg enflikoksib pr. kg kroppsvekt.

Veterinærlegemiddelet skal gis umiddelbart før eller sammen med hundens måltid. Kroppsvekten til dyr som skal behandles bør fastsettes nøyaktig for å sikre at riktig dose gis.

Kroppsvekt (kg)/tablettstørrelse (mg)	Antall tabletter som skal gis									
	FØRSTE DOSE 8 mg/kg					VEDLIKEHOLDSDOSE 4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3 - 4,9	2					1				
5 - 7,5		2					1			
7,6 - 11,2			2					1		
11,3 - 15		4					2			
15,1 - 17,5				2					1	
17,6 - 25					2					1
25,1 - 35			4						2	
35,1 - 50					4					2
50,1 - 75					6					3

4.10 Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter), om nødvendig

I et overdosestudium med kontinuerlig, ukentlig medisinering ved 12 mg/kg kroppsvekt over en periode på 7 måneder, og ved 20 mg/kg kroppsvekt over en periode på 3 måneder, med en startdose, var det tegn til forhøyet økning i urea- og serumkolesterolnivået. Ingen andre tilknyttede behandlingsrelaterte effekter ble påvist.

4.11 Tilbakeholdelsestid(er)

Ikke relevant.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk gruppe: Antiinflammatoriske og antireumatiske produkter, ikke-steroider, coxiber.
ATCvet-kode: QM01AH95 enfliksib

5.1 Farmakodynamiske egenskaper

Enfliksib er et ikke-steroid antiinflammatorisk middel som tilhører coxib-klassen og virker ved selektiv inhibering av enzymet cyclooxygenase 2. Cyklooksygenaseenzymet (COX) er tilstede i to isoformer. COX-1 er vanligvis et konstitutivt enzym uttrykt i vev, som syntetiserer produkter som er ansvarlige for normale fysiologiske funksjoner (f.eks. i mage-tarmkanalen og nyrene), og COX-2 er hovedsakelig induserbar og syntetiseres av makrofager og andre inflammatoriske celler etter stimulering av cytokiner og andre betennelsesmediatorer. COX-2 er involvert i produksjonen av mediatorer, inkludert PGE2, som induserer smerte, eksudasjon, betennelse og feber.

5.2 Farmakokinetiske opplysninger

Enfliksib absorberes godt etter oral medisinering; biotilgjengeligheten er høy, og den økes med 40-50 % sammen med fôr. Den anbefalte dosen er basert på medisinering sammen med mat. Etter oral medisinering til matede hunder ved anbefalt startdose på 8 mg/kg kroppsvekt, absorberes enfliksib lett og når sin maksimale konsentrasjon på 1,8 ($\pm 0,4$) µg/ml (C_{max}) etter 2 timer (T_{max}). Elimineringshalveringstiden ($t_{1/2}$) er 20 t.

Enfliksib omdannes i stor grad av det hepatiske mikrosomale systemet til en aktiv pyrazolmetabolitt som når sin maksimale konsentrasjon på 1,3 ($\pm 0,2$) µg/ml (C_{max}) etter 6 dager (T_{max}). Elimineringshalveringstiden ($t_{1/2}$) er 17 dager.

Enflikoksib og dets aktive metabolitt er i stor grad bundet til hundens plasmaproteiner (98 - 99 %), og utskilles hovedsakelig i avføring via galleveien og i mindre grad gjennom urinen.

Etter gjentagende systemiske eksponeringer, når enflikoksib og dets pyrazolmetabolitt raskt et platå, uten tegn til tidsavhengig farmakokinetikk eller overakkumulering av noen av komponentene.

6. FARMASØYTISKE OPPLYSNINGER

6.1 Liste over hjelpestoffer

Mannitol
Silifisert mikrokristallinsk cellulose
Natriumlaurilsulfat
Crospovidon
Copovidon
Natriumstearylfumarat
Talkum
Svart jernoksid (E172)
Gult jernoksid (E172)
Rødt jernoksid (E172)
Mikrokristallinsk cellulose
Tørket smaksstoff

6.2 Relevante uforlikeligheter

Ikke relevant.

6.3 Holdbarhet

Holdbarhet for veterinærpreparatet i uåpnet salgspakning: 30 måneder

6.4 Oppbevaringsbetingelser

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser vedrørende temperatur.

Oppbevares i original pakning for å beskytte mot lys.

Oppbevar tabletter utilgjengelig for dyr for å unngå utsiktet inntak.

6.5 Indre emballasje, type og sammensetning

Blisterpakningene er laget av en PVC-/aluminium-/orientert polyamidblisterfolie og en aluminiumsfolie som lokk.

Pakkestørrelser:

Kartonger som inneholder 4, 10, 12, 20, 24, 50 eller 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

6.6 Særlige forholdsregler for håndtering av ubrukt veterinærpreparat, rester og emballasje fra bruken av slike preparater

Ubrukt legemiddel, legemiddelrester og emballasje skal kasseres i overensstemmelse med lokale krav.

7. INNEHAVER AV MARKEDFØRINGSTILLATELSE

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020
Oostkamp
Belgia

8. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(NUMRE)

EU/2/21/270/001-035

9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLATELSE/SISTE FORNYELSE

Dato for første markedsføringstillatelse: {DD/MM/ÅÅÅÅ}

10 OPPDATERINGSVIDEO

Detaljert informasjon om dette veterinærlegemiddelet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret(<http://www.ema.europa.eu/>).

FORBUD MOT SALG, UTLEVERING OG/ELLER BRUK

Ikke relevant.

VEDLEGG II

- A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE**
- B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK**
- C. MRL-STATUS**

A. TILVIRKER ANSVARLIG FOR BATCH RELEASE

Navn og adresse til tilvirket ansvarlig for batch release

Lelypharma B.V.

Zuiveringweg 42

8243 PZ

Lelystad

Nederland

B. VILKÅR ELLER RESTRIKSJONER VEDRØRENDE LEVERANSE OG BRUK

Veterinærpreparatet er underlagt reseptplikt.

C. MRL-STATUS

Ikke relevant.

VEDLEGG III
MERKING OG PAKNINGSVEDLEGG

A. MERKING

OPPLYSNINGER SOM SKAL ANGIS PÅ DEN YTRE EMBALLASJE**KARTONG****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Daxocox 15 mg tabletter til hund
Daxocox 30 mg tabletter til hund
Daxocox 45 mg tabletter til hund
Daxocox 70 mg tabletter til hund
Daxocox 100 mg tabletter til hund

Enflikoksib

2. DEKLARASJON AV VIRKESTOFFER(ER)

Hver tablette inneholder:

Enflikoksib 15 mg
Enflikoksib 30 mg
Enflikoksib 45 mg
Enflikoksib 70 mg
Enflikoksib 100 mg

3. LEGEMIDDELFORM

Tabletter

4. PAKNINGSSTØRRELSE

4 tabletter
10 tabletter
12 tabletter
20 tabletter
24 tabletter
50 tabletter
100 tabletter

5. DYREARTER SOM LEGEMIDLET ER BEREGNET TIL (Målarter)

Hunder

6. INDIKASJON(ER)**7. BRUKNING(MÅTE OG ADMINISTRASJONSVEI(ER))**

Gis via munnen.
Les pakningsvedlegget før bruk.

8. TILBAKEHOLDELSESTID(ER)**9. SPESIELL(E) ADVARSEL/ADVARSLER, OM NØDVENDIG**

Les pakningsvedlegget før bruk.

10. UTLØPSDATO

EXP {måned/år}

11. OPPBEVARINGSBETINGELSER

Oppbevares i original pakning for å beskytte mot lys.

Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser vedrørende temperatur.

12. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Kassasjon: les pakningsvedlegget.

13. TEKSTEN "TIL DYR" OG EVENTUELLE VILKÅR ELLER BEGRENSNING MED HENSYN TIL UTLEVERING OG BRUK, HVIS RELEVANT

Til dyr. Reseptpliktig.

14. TEKSTEN "OPPBEVARES UTILGJENGELIG FOR BARN"

Oppbevares utilgjengelig for barn.

15. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE

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

16. MARKEDSFØRINGSTILLATELSESNUMMER(-NUMRE)

EU/2/21/270/001 (15 mg, 4 tabletter)
EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 tabletter)
EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 tabletter)
EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 tabletter)
EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 tabletter)
EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 tabletter)
EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 tabletter)
EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 tabletter)
EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 tabletter)
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 tabletter)

EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 tabletter)
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 tabletter)
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 tabletter)
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 tabletter)
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 tabletter)
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 tabletter)
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 tabletter)
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 tabletter)
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 tabletter)
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 tabletter)
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 tabletter)
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 tabletter)
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 tabletter)
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 tabletter)
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 tabletter)
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 tabletter)
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 tabletter)
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 tabletter)
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 tabletter)
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 tabletter)
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 tabletter)
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 tabletter)
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 tabletter)
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 tabletter)
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 tabletter)

17. TILVIRKERENS PRODUKSJONSUMMER

Lot {nummer}

MINSTEKRAV TIL OPPLYSNINGER PÅ GJENNOMTRYKKSPAKNINGER (BLISTER)**BLISTER****1. VETERINÆRPREPARATETS NAVN**

Daxocox 15 mg tabletter til hund
Daxocox 30 mg tabletter til hund
Daxocox 45 mg tabletter til hund
Daxocox 70 mg tabletter til hund
Daxocox 100 mg tabletter til hund

Enflikoksib

2. NAVN PÅ INNEHAVEREN AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSEN

Ecuphar NV

3. UTLØPSDATO

EXP [måned/år]

4. PRODUKSJONSNUMMER

Lot {nummer}

5. TEKSTEN "TIL DYR"

Til dyr.

B. PAKNINGSVEDLEGG

PAKNINGSVEDLEGG:

Daxocox 15 mg tabletter til hund
Daxocox 30 mg tabletter til hund
Daxocox 45 mg tabletter til hund
Daxocox 70 mg tabletter til hund
Daxocox 100 mg tabletter til hund

**1. NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT
PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER
FORSKJELLIGE**

Innehaver av markedsføringstillatelse:

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

Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ
Lelystad
Nederland

2. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

Daxocox 15 mg tabletter til hund
Daxocox 30 mg tabletter til hund
Daxocox 45 mg tabletter til hund
Daxocox 70 mg tabletter til hund
Daxocox 100 mg tabletter til hund

3. DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER)

Hver tablette inneholder:

Virkestoff:

Enflikoksib	15 mg
Enflikoksib	30 mg
Enflikoksib	45 mg
Enflikoksib	70 mg
Enflikoksib	100 mg

Hjelpestoffer:

Svart jernoksid (E172)	0,26%
Gult jernoksid (E172)	0,45%
Rødt jernoksid (E172)	0,50%

Brune runde og konvekse tabletter.

4. INDIKASJON(ER)

Til behandling av smerter og betennelser knyttet til osteoartritt (eller degenerativ leddsykdrom) hos hunder.

5. KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes til dyr som lider av gastrointestinale lidelser, enteropati som innebærer protein- eller blodtap eller blødningsforstyrrelser.

Skal ikke brukes i tilfeller av nedsatt nyre- eller leverfunksjon.

Skal ikke brukes i tilfeller av hjerteinsuffisiens.

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende hunder.

Skal ikke brukes til dyr beregnet på avlsformål.

Skal ikke brukes i tilfeller av overfølsomhet overfor virkestoffet eller overfor noen av hjelpestoffene.

Skal ikke brukes i tilfeller av kjent overfølsomhet overfor sulfonamider.

Skal ikke brukes til dyr som er dehydrert, hypovolemisk eller hypotensivt, da det er en potensiell risiko for økt nyretoksisitet.

6. BIVIRKNINGER

Oppkast, myk avføring og/eller diaré har blitt innrapportert som vanlig forekommende i forbindelse med kliniske studier, men i de fleste tilfeller kom hundene seg igjen uten behandling.

Apati, tap av matlyst eller blodig diaré er innrapportert i sjeldne tilfeller.

Mage-tarmsår er innrapportert i mindre vanlige tilfeller.

Forhøyet blodorena og serumkolesterolnivåer ble observert hos friske, unge hunder ved anbefalt dose i et laboratoriestudie med fokus på sikkerhet.

Ved tilfeller av bivirkninger bør bruken av veterinærlegemiddelet stoppes og generell støttende behandling, som for klinisk overdosering av ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, skal brukes inntil symptomene har opphört fullstendig. En bør være spesielt nøye med å opprettholde hemodynamisk status.

Gastrointestinale beskyttelsesmidler og parenterale væsker, vil - alt etter behov - kunne være nødvendig for dyr som opplever gastrointestinale bivirkninger eller bivirkninger som gjelder nyrene.

Frekvensen av bivirkninger angis etter følgende kriterier:

- Svært vanlige (flere enn 1 av 10 behandlede dyr får bivirkning(er))
- Vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 100 behandlede dyr)
- Mindre vanlige (flere enn 1 men færre enn 10 av 1000 behandlede dyr)
- Sjeldne (flere enn 1 men færre enn 10 av 10 000 behandlede dyr)
- Svært sjeldne (færre enn 1 av 10 000 behandlede dyr, inkludert isolerte rapporter).

Hvis du legger merke til noen bivirkninger, også slike som ikke allerede er nevnt i dette pakningsvedlegget, eller du tror at legemidlet ikke har virket, bør dette meldes til din veterinær.

7. DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREGNET TIL (MÅLARTER)

Hunder

8. DOSERING FOR HVER MÅLART, TILFØRSELSVEI(ER) OG TILFØRSELSMÅTE

Gis via munnen.

Doseringsintervallet er EN GANG I UKEN.

Første dose: 8 mg enflikoksib pr. kg kroppsvekt.

Vedlikeholdsdose: Gjenta behandlingen hver 7. dag med en dose på 4 mg enflikoksib pr. kg kroppsvekt. Veterinærlegemiddelet skal gis umiddelbart før eller sammen med hundens måltid. Kroppsvekten til dyr som skal behandles bør fastsettes nøyaktig for å sikre at riktig dose gis.

Kroppsvekt (kg)/tablettestørrelse (mg)	Antall tabletter som skal gis									
	FØRSTE DOSE					VEDLIKEHOLDSDOSE				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	
3-4,9	2					1				
5-7,5		2					1			
7,6-11,2			2					1		
11,3-15		4						2		
15,1-17,5				2					1	
17,6-25					2					1
25,1-35			4						2	
35,1-50					4					2
50,1-75					6					3

9. OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK

10. TILBAKEHOLDELESTID(ER)

Ikke aktuelt

11. SPESIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Dette veterinærlegemidlet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser vedrørende temperatur.

Oppbevares i original pakning for å beskytte mot lys.

Oppbevar tabletter utilgjengelig for dyr for å unngå utilsiktet inntak.

Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken etter EXP. Utloepsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

12. SPESIELLE ADVARSLER

Spesielle advarsler for de enkelte målarter:

Ikke gi andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler eller glukokortikoider samtidig som dette veterinærlegemiddelet gis, eller innen 2 uker etter forrige gang dette veterinærpreparatet ble gitt.

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:

Siden legemidlets sikkerhet ikke har blitt demonstrert fullt ut hos veldig unge dyr, anbefales nøye overvåking under behandling av unge hunder under 6 måneders alder.

Den aktive metabolitten i enflikoksib har på grunn av den lave elimineringshastigheten utvidet plasmahalveringstid. Bruk dette veterinærpreparatet under nøye veterinærovervåking i tilfeller der det er fare for gastrointestinale sårannelser, eller dersom dyret tidligere har vist intoleranse mot ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler.

Spesielle forholdsregler for personen som håndterer veterinærpreparatet:

Dette veterinærpreparatet kan utløse (allergisk) overfølsomhetsreaksjoner. Personer med kjent overfølsomhet overfor NSAIDs må unngå kontakt med veterinærpreparatet.

Enkelte ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler kan være skadelig for det ufødte liv, spesielt under graviditetens tredje trimester. Gravide kvinner bør være forsiktige med håndtering av dette veterinærpreparatet.

Svelging av dette veterinærlegemiddelet vil kunne være skadelig, spesielt for barn, og langvarige farmakologiske effekter som fører til f.eks. gastrointestinale lidelser vil kunne observeres. For å unngå utilsiktet inntak, gi tabletten til hunden umiddelbart etter at den er tatt ut av blistereksemplaret og ikke del eller knus tabletter.

Ved utilsiktet inntak, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.

Drektighet og diegivning:

Laboratoriestudier på rotter og kaniner har vist føtotokiske effekter ved maternalt toksiske doser.

Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet, diegiving eller reproduksjon er ikke klarlagt. Skal ikke brukes til drektige eller diegivende hunder eller avlshunder.

Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:

Ingen studier på interaksjon mellom legemidler er blitt utført. I likhet med andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler, skal dette veterinærlegemiddelet ikke gis samtidig med andre ikke-steroide antiinflammatoriske legemidler eller glukokortikoider.

Dyr bør overvåkes nøye dersom dette veterinærlegemiddelet gis samtidig med et antikoagulerende middel.

Enflikoksib er sterkt bundet til plasmaproteiner og vil kunne konkurrere med andre sterkt bundne substanser, slik at samtidig medisinering vil kunne føre til toksiske effekter.

Forbehandling med andre antiinflammatoriske virkestoffer vil kunne føre til ytterligere eller økte bivirkninger. For å unngå slike bivirkninger når dette veterinærpreparatet skal gis som erstatning for et annet ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel, må det sørges for en passende behandlingsfri periode før den første dosen gis. Den behandlingsfrie perioden bør imidlertid ta hensyn til farmakologien knyttet til legemidlene som ble brukt tidligere.

Samtidig medisinering med potensielt nefrotokiske veterinærlegemidler bør unngås.

Overdosering (symptomer, førstehjelp, antidoter):

I et overdosestudium med kontinuerlig ukentlig administrering av 12 mg/kg kroppsvekt over en periode på 7 mnd og 20 mg/kg kroppsvekt over en periode på 3 mnd, med en startdose, var det ingen forøkning av blodorea og serumkolesterolnivåer. Ingen andre tilknyttede behandlingsrelaterte effekter ble påvist.

13. SÆRLIGE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE

Spør veterinæren eller på apoteket hvordan du skal kvitte deg med legemidler som ikke lenger brukes. Disse tiltakene er med på å beskytte miljøet.

14. DATO DA PAKNINGSVEDLEGGET SIST BLE GODKJENT

Detaljert informasjon om dette veterinærlegemidlet finnes på nettstedet til Det europeiske legemiddelkontoret (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. YTTERLIGERE INFORMASJON

Kartonger som inneholder 4, 10, 12, 20, 24, 50 eller 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

For ytterligere opplysninger om dette veterinærpreparatet, ta kontakt med lokal representant for innehaver av markedsføringstillatelsen.

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

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

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

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

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

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

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

Deutschland

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

Nederland

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

Eesti

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

Norge

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

Ελλάδα

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

Österreich

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

España

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

Polska

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

France

VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517, Carros
Tel: +33 (0)805055555

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^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

România

VIRBAC
1^{ere} 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^{ere} 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^{ere} 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^{ere} 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