

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

Canidryl 100 mg tabletes suņiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Īrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canidryl 100 mg tabletes suņiem.

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Viena tablete ar grilētas gaļas garšu satur:

Karprofēns 100,0 mg/tabletē

Baltas līdz gandrīz baltas, apaļas formas tabletes ar krustenisku dalījuma līniju vienā pusē. Tabletes var sadalīt divās vai četrās daļās.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Iekaisuma un sāpju mazināšanai, ko izraisa muskuļu-skeleta sistēmas traucējumi un deģeneratīvas locītavu slimības. Pēcoperācijas sāpju mazināšanai pēc parenterālas anestēzijas.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot kaķiem.

Nelietot kucēniem, kuri jaunāki par 4 mēnešiem.

Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar sirds, aknu un nieru slimībām, ja ir iespējama gastrointestinālā čūla vai asiņošana, vai asins diskrazijas simptomi.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Saņemti ziņojumi par tipiskām blakusparādībām, kas saistītas ar nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL), tādām kā vemšana, mīksti izkārnījumi/caureja, asiņainas fekālijas, samazināta ēstgriba un letarģija. Šīs iespējamās blakusparādības parasti rodas pirmajā ārstēšanas nedēļā, lielākoties ir pārejošas un pazūd turpmākās ārstēšanas laikā, bet ļoti retos gadījumos var būt nopietnas vai letālas. Ja novērojat iespējamās blakusparādības, zāļu lietošana jāpārtrauc un jāgriežas pie veterinārārsta pēc palīdzības.

Tāpat kā ar citiem NPL, retos gadījumos zāļu lietošana var radīt nieru vai neprognozējamās aknu blakusparādības.

Ja rodas būtiskas blakusparādības vai cita iedarbība, kas nav minēta šajā instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Iekšķīgai lietošanai.

4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā.

Sākotnēji lietot 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā vienā reizē vai sadalot divās vienādās devās. Dienas devu var samazināt atkarībā no klīniskās reakcijas.

Ārstēšanas ilgums būs atkarīgs no novērotās klīniskās reakcijas. Ilgstoša terapija jāveic veterinārārsta regulārā uzraudzībā.

Lai paildzinātu analgētisku un preteikaisuma efektu pēc operācijas, parenterālo pirms operācijas terapiju ar karprofēna injekcijām var turpināt ar karprofēna tabletēm 4 mg/kg/dienā 5 dienas.

Nepārsniegt norādīto devu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Sadalītās tabletes ievietot atpakaļ blistera iepakojumā vai konteinerī un izlietot 72 stundu laikā.

Sadalītās tabletes jāizlieto nākošajā zāļu lietošanas reizē. Sadalītās tabletes, kas paliek pāri pēc pēdējās zāļu lietošanas, ir jāiznīcina.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ.

Uzglabāt sausā vietā oriģinālā iepakojumā. Sargāt no gaismas.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā.

Sadalītās tabletes ievietot atpakaļ blistera iepakojumā vai pudelē un izlietot 72 stundu laikā.

Sadalītās tabletes jāizlieto nākošajā zāļu lietošanas reizē.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Nelietot grūsnām un laktējošām kucēm.

Lietošana veciem suņiem var radīt papildu risku. Ja nav iespējams no tā izvairīties, suņiem veic rūpīgu klīnisko uzraudzību.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem vai hipotenzīviem suņiem, jo var būt palielināts nieru toksicitātes risks.

Izvairīties no vienlaicīgas lietošanas ar citām nefrotoksiskām zālēm.

NPL var kavēt fagocitozi, līdz ar to bakteriālas izcelsmes iekaisuma ārstēšanai jānozīmē piemērota papildu pretmikrobā terapija.

Vienlaicīgi vai 24 stundas pirms vai pēc šo zāļu lietošanas nelietot citus NPL. Daži no šiem NPL var cieši saistīties ar plazmas olbaltumvielām un konkurēt ar citām vielām, kas var izraisīt toksisku darbību. Karprofēnu nedrīkst lietot vienlaicīgi ar glikokortikoīdiem.

Karprofēnam nav specifiska antidota, bet pārdozēšanas gadījumā lietot vispārīgu atbalstošu terapiju kā pie pārdozēšanas ar NPL.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Nejaušas tablešu norīšanas gadījumā, meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju.
Pēc zāļu lietošanas mazgāt rokas.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizliedotas veterinārās zāles vai to atkritumi, kas iegūti no šīm veterinārajām zālēm, jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

03/2020

15. CITA INFORMĀCIJA

Iepakojumi blisteros

6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500, 1000 tabletes

Iepakojumi pudelēs

100 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300 tabletes.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Lietošanai dzīvniekiem.

Recepšu veterinārās zāles.