

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

V/MRP/08/1565

V/MRP/08/1566

V/MRP/08/1567

Canidryl 20 mg, 50 mg un 100 mg tabletes suņiem

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

Reģistrācijas apliecības turētājs un ražotājs:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway,

Īrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canidryl

20 mg, 50 mg un 100 mg tabletes suņiem

Carprofen

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU DAUDZUMS

Viena tablete ar grīlētas gaļas garšu satur:

Karprofēns	20,0 mg/tabletē
Karprofēns	50,0 mg/tabletē
Karprofēns	100,0 mg/tabletē

4. INDIKĀCIJA(-S)

Iekaisuma samazināšanai un sāpju atvieglošanai, ko izraisa muskuļu-skeleta sistēmas traucējumi un deģeneratīvas locītavu slimības. Pēcoperācijas sāpju mazināšanai kā parenterālās anestēzijas turpinājums.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot kaķiem.

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 asiņošana vai čūlas slimība, kā arī asins diskrāzijas simptomi.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar nesteroīdiem pretiekaisuma līdzekļiem (NPL), tādas kā vemšana, mīksti izkārnījumi/caureja, asiņainas fekālijas, samazināta ēstgriba un letargija. Šīs iespējamās blakusparādības parasti sākas pirmajā ārstēšanas nedēļā, lielākoties ir pārejoši un pazūd turpmākās ārstēšanas laikā, bet ļoti retos gadījumos var būt nopietnas vai letālas.

Ja novērojat iespējamās blakusparādības, produkta lietošana jāpārtrauc un jāgriežas pie veterinārārsta. Tāpat kā ar citiem NPL, retos gadījumos produkta lietošana var radīt nieru vai idiosinkrātisku hepatisku blakusparādību.

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 PANĒMIENA

Iekšķīgai lietošanai.

4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara dienā.

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

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

Lai panāktu analgētisku un pretiekaisuma efektu pēc operācijas, parenterālo pre-operatīvo terapiju ar karprofēna injekcijām var turpināt ar Karprofēna tabletēm 4 mg/kg/dienā 5 dienas.

Nepārsniet norādīto devu.

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Nav piemērojami.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

UZGLABĀT BĒRNIEM NEPIEEJAMĀ UN NEREDZAMĀ VIETĀ.

Uzglabāt sausā vietā oriģinālā iepakojumā. Sargāt no gaismas.

Nelietot, ja beidzies derīguma termiņš, kurš norādīts marķējumā.

Jebkuras sadalītās un neizlietotās tabletes jāiznīcina nekavējoties.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Nelietot grūsnām un laktējošām kucēm.

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

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem vai hipotenzīviem suņiem, tā kā ir iespējams 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 konkurenta pretmikrobā terapija.

Vienlaicīgi vai 24 stundu laikā 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 glikokortikoidiem.

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

Personai, kas lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanā, jāievēro īpaši norādījumi

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

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI RĪCĪBAI AR NEIZLIETOTĀM VETERINĀRAJĀM ZĀLĒM VAI TO ATKRITUMIEM, JA TĀDI IR

Jebkuras neizlietotās veterinārās zāles vai to atkritumi, kas iegūti no šīm veterinārajām zālēm, jāiznīcina saskaņā ar vietējo normatīvo aktu prasībām.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

09/2011

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 konteineros

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

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

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

Lietošanai dzīvniekiem.

Recepšu veterinārās zāles.