

ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

{Boîte en carton de 100 comprimés}

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Canidryl® 100 mg comprimés pour chiens

2. LISTE DU (DES) PRINCIPE(S) ACTIF(S)

1 comprimé sécable aromatisé contient 100 mg de carprofène.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés sécables aromatisés (arôme viande grillée)

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

Boîte de 100 comprimés

5. ESPÈCES CIBLES

Chiens

6. INDICATION(S)

Chez les chiens :

-diminution de l'inflammation et de la douleur provoquées par l'arthrose et les affections musculosquelettiques.

-en complément à l'analgésie parentérale dans le traitement de la douleur post-chirurgicale.

7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.

À administrer par voie orale.

Les comprimés peuvent être divisés en deux ou en quatre parties égales.

1 comprimé pour 25 kg de poids corporel.

8. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLES(S)

Ne pas utiliser chez les chats.

Ne pas utiliser chez les chiots âgés de moins de 4 mois.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les chiens présentant des troubles cardiaques, hépatiques ou rénaux, des risques d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinale, ou une dyscrasie sanguine avérée.

L'utilisation du médicament chez les chiens âgés peut induire un risque supplémentaire. Si une telle utilisation ne peut être évitée, les chiens peuvent avoir besoin d'un suivi clinique attentif.

Évitez toute utilisation chez les chiens déshydratés, hypovolémiques ou souffrant d'hypotension car il y a un risque potentiel de toxicité rénale accrue.

Toute administration de médicaments potentiellement néphrotoxiques doit être évitée.

Les AINS peuvent provoquer une inhibition de la phagocytose. Dans le traitement des états inflammatoires associés à une infection bactérienne, il convient donc d'initier une antibiothérapie concomitante.

Ne pas administrer d'autres AINS simultanément ou à moins de 24 heures d'intervalle les uns des autres. Certains AINS peuvent être fortement liés aux protéines plasmatiques et entrer en compétition avec d'autres médicaments à liaison forte, ce qui peut provoquer des effets toxiques.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP {MM/AAAA}

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Conserver le médicament dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Remettre les comprimés divisés dans le blister ou l'étui et les utiliser dans les 72 heures.

Les comprimés divisés doivent être utilisés lors de l'administration suivante.

12. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Lire la notice avant utilisation.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ÉCHÉANT

A usage vétérinaire

14. LA MENTION "TENIR HORS DE LA PORTÉE ET DE LA VUE DES ENFANTS"

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Titulaire :

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.

Loughrea

Co. Galway

Irlande

Exploitant :
Laboratoire Osalia
8 rue Mayran
75009 Paris
France

16. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/0782184 6/2006

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR ET SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

{Plaquette thermoformée}

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Canidryl® 100 mg comprimés pour chiens

2. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

3. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

4. DATE DE PÉREMPTION

EXP {MM/AAAA}

5. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, LE CAS ÉCHÉANT

A usage vétérinaire

B. NOTICE

NOTICE

Canidryl® 100 mg comprimés pour chiens

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENTTitulaire :

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.
Loughrea
Co. Galway
Irlande

Exploitant :

Laboratoire Osalia
8 rue Mayran
75009 Paris
France
Tél. : 01.84.79.33.23

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRIINAIRE

Canidryl® comprimés pour chiens

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

Un comprimé (arôme viande grillée) contient :
Carprofène..... 100 mg

Excipients QSP 1 comprimé.

Comprimés ronde blanc à blanc cassé avec une croix de sécabilité sur une face.
Les comprimés peuvent être divisés en demi ou en quatr.

4. INDICATION(S)

Chez les chiens :

- diminution de l'inflammation et de la douleur provoquées par l'arthrose et les affections musculosquelettiques.
- en complément à l'analgésie parentérale dans le traitement de la douleur post-chirurgicale.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas utiliser chez les chats.

Ne pas utiliser chez les chiots âgés de moins de 4 mois.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

Ne pas utiliser chez les chiens présentant des troubles cardiaques, hépatiques ou rénaux, des risques d'ulcération ou d'hémorragie gastro-intestinale, ou une dyscrasie sanguine avérée.

Voir rubrique «Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte».

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables classiques associés aux AINS, tels que vomissements, selles molles/diarrhée, hémorragie fécale occulte, perte d'appétit et léthargie, ont été observés.

Ces effets indésirables font généralement leur apparition durant la première semaine de traitement. Ils sont le plus souvent transitoires et disparaissent après la fin du traitement, mais peuvent, dans de très rares cas, être graves ou mortels.

En cas d'apparition d'effets indésirables, arrêter d'utiliser le produit et demander conseil à un vétérinaire.

Comme avec les autres AINS, il y a un risque, rare, d'effet indésirable rénal ou hépatique.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

4 mg de carprofène par kg de poids corporel par jour, par voie orale, en une administration unique ou en deux doses identiques. La dose journalière peut être réduite en fonction de la réponse clinique.

La durée du traitement dépendra de la réponse observée. Les traitements de longue durée doivent être soumis à un contrôle vétérinaire régulier.

Afin de prolonger la couverture analgésique et anti-inflammatoire après une opération, le traitement préopératoire parentéral avec injection de carprofène peut être relayé par des comprimés de carprofène à la dose de 4 mg de carprofène par kg de poids corporel par jour pendant 5 jours.

Ne pas dépasser la dose spécifiée.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Conserver les fractions de comprimés dans la plaquette thermoformée ou le flacon, et les utiliser dans les 72 heures. Les fractions de comprimés doivent être utilisées lors de la prochaine administration. Toutes fractions de comprimés restants après la dernière administration du produit doivent être éliminées.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver le médicament dans l'emballage d'origine à l'abri de l'humidité et de la lumière.

Ne pas utiliser après la date de péremption indiquée sur l'emballage.

Remettre les comprimés divisés dans le blister ou l'étui et les utiliser dans les 72 heures. Les comprimés divisés doivent être utilisés lors de l'administration suivante.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

L'utilisation du médicament chez les chiens âgés peut induire un risque supplémentaire. Si une telle utilisation ne peut être évitée, les chiens peuvent avoir besoin d'un suivi clinique attentif.

Évitez toute utilisation chez les chiens déshydratés, hypovolémiques ou souffrant d'hypotension car il y a un risque potentiel de toxicité rénale accrue.

Toute administration de médicaments potentiellement néphrotoxiques doit être évitée.

Les AINS peuvent provoquer une inhibition de la phagocytose. Dans le traitement des états inflammatoires associés à une infection bactérienne, il convient donc d'initier une antibiothérapie concomitante.

Ne pas administrer d'autres AINS simultanément ou à moins de 24 heures d'intervalle les uns des autres. Certains AINS peuvent être fortement liés aux protéines plasmatiques et

entrer en compétition avec d'autres médicaments à liaison forte, ce qui peut provoquer des effets toxiques.

Précautions à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'ingestion accidentelle des comprimés, demander conseil à un médecin et lui montrer la notice. Se laver les mains après manipulation du produit.

À usage vétérinaire.

Utilisation en cas de grossesse ou de lactation

Des études sur des animaux de laboratoire (rats, lapins) ont mis en évidence des effets fœtotoxiques du carprofène à des doses proches de la dose thérapeutique. L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de grossesse et de lactation. Ne pas utiliser chez les chiennes en gestation ou en lactation.

Interactions

Le carprofène ne doit pas être administré avec des glucocorticoïdes.

Surdosage

Aucun signe de toxicité n'est apparu lorsque des chiens étaient traités avec du carprofène à des doses allant jusqu'à 6 mg/kg deux fois par jour pendant 7 jours (3 fois la dose recommandée de 4 mg/kg) et 6 mg/kg une fois par jour pendant 7 jours supplémentaires (1,5 fois la dose recommandée de 4 mg/kg). Il n'existe pas d'antidote spécifique pour un surdosage de carprofène mais un traitement symptomatique, tel que celui appliqué aux surdosages cliniques avec les AINS, doit être mise en place.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

04/10/2022

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 6 comprimés sécables

Boîte de 1, 2, 3, 5, 6, 7, 10, 14, 18 ou 20 plaquette(s) thermoformée(s) de 10 comprimés sécables

Boîte de 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 10 plaquette(s) thermoformée(s) de 14 comprimés sécables

Flacon de 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200 comprimés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.