

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Carprodyl Quadri, 50 mg, tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

karprofeno 50 mg;

pagalbinių medžiagų:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Kiaulių kepenų kvapioji medžiaga
Mielės
Kroskarmeliozės natrio druska
Kopovidonas
Magnio stearatas
Koloidinis silicio dioksidas, bevandenis
Mikrokristalinė celiuliozė
Laktozė monohidratas

Dobilo formos smėlio spalvos tabletė su vagelėmis.
Tabletę galima padalyti į keturias lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Uždegimui ir skausmui, kurį sukelia raumenų ir skeleto sistemos sutrikimai bei degeneracinės sąnarių ligos, malšinti.

Pooperaciniam skausmui malšinti, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir laktacijos metu.

Negalima naudoti jaunesniems nei 4 mėn. amžiaus šuniukams, nes nėra specifinių duomenų.

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra virškinimo trakto opų ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujotakos sutrikimų požymių.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai, kitiems NVNU (nesteroidiniams vaistams nuo uždegimo) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

3.4. Specialieji įspėjimai

Žiūrėti 3.3. ir 3.5. punktus.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei naudojimo negalima išvengti, reikia gydyti mažesne doze ir šunis atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems ar hipotenziškiems šunims, nes didėja toksinio poveikio inkstams rizika.

Reikia vengti kartu naudoti galimai nefrotoksinius vaistus.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl esant su bakterine infekcija susijusioms uždegiminėms ligoms, reikia pradėti atitinkamą antimikrobinį gydymą.

Kaip ir naudojant kitus NVNU, gydymo karprofenu metu laboratoriniams gyvūnams ir žmonėms buvo pastebėtas fotodermatitas. Šios odos reakcijos niekada nebuvo pastebėtos šunims.

Negalima naudoti kitų NVNU kartu arba nepraėjus 24 valandoms nuo kitų NVNU naudojimo.

Dėl gero tablečių skonio, jos turi būti laikomos saugioje, gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Panaudojus didesnę nei rekomenduojama dozę, gali pasireikšti sunkios nepageidaujamos reakcijos.

Taip atsitikus, reikia nedelsiant kreiptis į veterinarijos gydytoją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Panaudojus veterinarinį vaistą, būtina plauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytina.

3.6. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)	Inkstų sutrikimas ¹ Kepenų sutrikimas ^{1,3}
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Vėmimas ² , minkštos išmatos ² / viduriavimas ² , kraujas išmatose ² , apetito sumažėjimas ² , letargija ²

¹Kaip ir naudojant kitus NVNU.

²Tipinės su NVNU susijusios nepageidaujamos reakcijos, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir dažniausiai yra laikinos ir išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti sunkios arba mirtinos.

³Idiosinkrazinis poveikis.

Pasireiškus nepageidaujamoms reakcijoms reikia nutraukti veterinarinio vaisto naudojimą ir kreiptis į veterinarijos gydytoją.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamas reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo

vietiniam atstovui, arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus artimas terapinei dozei. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas. Negalima naudoti kalėms vaikingumo metu.

Laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas laktacijos metu nenustatytas. Negalima naudoti šunims laktacijos metu.

Vaisingumas

Negalima naudoti veisiamiems gyvūnams reprodukcijos laikotarpiu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofenas gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksiškumas.

Negalima kartu su veterinariniu vaistu naudoti kitų NVNU ir gliukokortikoidų.

Reikia vengti skirti kartu su kitais galimai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais (pvz. aminoglikozidinėmis antibiotikais).

Taip pat žiūrėti 3.5. p.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti.

4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą.

Pradžioje skirti 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą dozė, kurią suduoti per kartą. Kiekvienos dozės analgetinis poveikis išlieka mažiausiai 12 valandų.

Priklausomai nuo klinikinio atsako, paros dozė galima sumažinti.

Gydymo trukmė priklauso nuo stebimo paciento atsako. Gydant ilgiau, šunį turi reguliariai apžiūrėti veterinarijos gydytojas.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 d. iš eilės.

Negalima viršyti rekomenduotinos dozės. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Tabletės padalinimo metodas: tabletes reikia padėti ant lygaus paviršiaus taip, kad pusė su vagelėmis būtų nukreipta į paviršių (išgaubta pusė į viršų). Norint padalinti per pusę, su smiliaus galiuku reikia švelniai paspausti tabletes vidurį vertikalia kryptimi. Norint padalinti į keturias dalis, reikia smiliumi spustelėti per vienos tabletės pusės vidurį.

Tabletė yra dalinama ir gali būti naudojama taip:

Tablečių skaičius per parą	Šuns kūno svoris (kg)		
$\frac{1}{4}$	> 3	–	< 6
$\frac{1}{2}$	≥ 6	–	< 9
$\frac{3}{4}$	≥ 9	–	< 12,5
1	≥ 12,5	–	< 15,5
1 $\frac{1}{4}$	≥ 15,5	–	< 18,5
1 $\frac{1}{2}$	≥ 18,5	–	< 21,5
1 $\frac{3}{4}$	≥ 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

Tabletėse yra kvapiųjų medžiagų ir jos yra mėgiamos šunų, tačiau prireikus jas galima sušerti tiesiai šuniui į burną arba įdėjus į ēdalą.

3.10. Perdozavimo simptomai (pirmosios pagalbos priemonės ir priešnuodžiai, jei būtina)

Bibliografiniai duomenys rodo, kad šunys gerai toleruoja du kartus didesnę už rekomenduojamą karprofeno dozę 42 paras.

Pranešama, kad iki 3 kartų didesnės dozės už rekomenduojamą dozę, nesukelia nepageidaujamų reakcijų.

Specifinio priešnuodžio karprofenui nėra, tačiau turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas esant klinikiniam NVNU perdozavimui.

3.11. Specialieji naudojimo apribojimai ir specialiosios naudojimo sąlygos, įskaitant antimikrobinių ir antiparazitinių veterinarinių vaistų naudojimo apribojimus, kuriais siekiama apriboti atsparumo išsivystymo riziką

Netaikytina.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas:

QM01AE91

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas yra 2-arilpropiono rūgšties klasės nesteroidinis vaistas nuo uždegimo (NVNU) ir pasižymi priešuždegiminiu, analgezinio bei karščiavimą mažinančiu poveikiu.

Karprofeno veikimo mechanizmas nėra gerai žinomas. Tačiau nustatyta, kad naudojant rekomenduojamą dozę, ciklooksigenazės fermento slopinimas karprofeno atveju yra gana silpnas. Taip pat, buvo nustatyta, kad karprofenas neslopina tromboksano (TX) B2 gamybos šunų krešančiame kraujyje ir taip pat neslopina nei prostaglandino (PG) E2, nei 12-hidroksieikozatetraeno rūgšties (HETE) uždegimo eksudate. Tai leidžia manyti, kad karprofeno veikimo mechanizmas nėra susijęs su eikozanoidų slopinimu. Kai kurie mokslininkai teigė, kad karprofenas gali veikti vieną ar kelis dar neišaiškintus uždegimo mediatorius, tačiau klinikiniai įrodymai šiam teiginiui nebuvo pateikti. Karprofenas egzistuoja dviejų enantiomerinių formų – R(-)-karprofenas ir S(+)-karprofenas, o prekyboje yra raceminė forma. Laboratoriniai tyrimai su gyvūnais rodo, kad S(+) enantiomeras turi stipresnį priešuždegiminį poveikį.

Karprofeno potencialas sukelti opas buvo nustatytas graužikams, bet ne šunims.

4.3. Farmakokinetika

Šunims sušėrus vienkartinę 4 mg karprofeno dozę 1 kg kūno svorio, maksimali 23 µg/ml koncentracija plazmoje pasiekama maždaug per 2 valandas. Karprofeno biologinis prieinamumas per burną yra daugiau nei 90 % visos dozės. Daugiau nei 98 % karprofeno prisijungia prie plazmos baltymų, o jo

pasiskirstymo tūris yra mažas.

Karprofenas išsiskiria su tulžimi, 70 % į veną suleistos karprofeno dozės pašalinama su išmatomis, daugiausia gliukuronido konjugato pavidalu. Karprofenas šunims pereina enantioselektyvų enterohepatinį ciklą, kurio metu reikšmingai perdirbamas tik S(+) enantiomeras. S(+) karprofeno plazmos klirensas yra apie du kartus didesnis nei R(-) karprofeno. S(+) karprofeno tulžies klirensas taip pat yra stereoselektyvus, nes jis yra maždaug tris kartus didesnis nei R(-) karprofeno.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytina.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.

Tinkamumo laikas, atidarius pirminę pakuotę, – 72 val.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Padalintos tabletės turėtų būti laikomos lizdinėje plokštelėje. Padalintos ir per 72 valandas nesunaudotos tablečių pusės turi būti sunaikintos.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Lizdinės plokštelės: karščiu užlydytos PVDC-PVC/ aliuminio folijos lizdinės plokštelės po 10 tablečių plokštelėje.

Kartoninė dėžutė su 2 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 20 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 30 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 40 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

5.5. Specialiosios nesunaudotų veterinarinių vaistų ar su jų naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas.

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Ceva Santé Animale

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2859/001-006

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2025-02-04

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-01-27

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PRIEDAS
ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS**Kartoninė dėžutė****1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS**

Carprodyl Quadri, 50 mg, tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra:
50 mg karprofeno.

3. PAKUOTĖS DYDIS

20 tablečių
100 tablečių
200 tablečių
300 tablečių
400 tablečių
500 tablečių

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys

5. INDIKACIJA (-OS)**6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)**

Sušerti.

7. IŠLAUKA**8. TINKAMUMO DATA**

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.
Saugoti nuo šviesos.
Tinkamumo laikas, padalinus tabletes: žr. pakuotės lapelį.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS**14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)**

LT/2/25/2859/001
LT/2/25/2859/002
LT/2/25/2859/003
LT/2/25/2859/004
LT/2/25/2859/005
LT/2/25/2859/006

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŽŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ

Lizdinė plokštelė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Carprodyl Quadri



2. VEIKLIŲJŲ MEDŽIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

50 mg karprofeno tabletėje

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Carprodyl Quadri, 50 mg, tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

karprofeno

50 mg;

Dobilo formos smėlio spalvos tabletė su vagelėmis. Tabletę galima padalyti į keturias lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Uždegimui ir skausmui, kurį sukelia raumenų ir skeleto sistemos sutrikimai bei degeneracinės sąnarių ligos, malšinti.

Pooperaciniam skausmui malšinti, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ir laktacijos metu.

Negalima naudoti jaunesniems nei 4 mėn. amžiaus šuniukams, nes nėra specifinių duomenų.

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti šunims, sergantiems širdies, kepenų ar inkstų ligomis, jei yra virškinimo trakto opų ar kraujavimo galimybė, arba jei yra kraujo diskrazijos požymių.

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui veikliajai medžiagai, kitiems NVNU (nesteroidiniams vaistams nuo uždegimo) ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, siekiant užtikrinti saugų naudojimą paskirties rūšių gyvūnams

Naudojant vaistą senyviems šunims, gali kilti papildomas pavojus. Jei naudojimo negalima išvengti, reikia gydyti mažesne doze ir šunis atidžiai kliniškai stebėti.

Reikia vengti naudoti dehidruotiems, hipovolemiškiems ar hipotenziškiems šunims, nes didėja toksinio poveikio inkstams rizika.

Reikia vengti kartu naudoti galimai nefrotoksinius vaistus.

NVNU gali slopinti fagocitozę, todėl esant su bakterine infekcija susijusioms uždegiminėms ligoms, reikia pradėti atitinkamą antimikrobinį gydymą.

Kaip ir naudojant kitus NVNU, gydymo karprofenu metu laboratoriniams gyvūnams ir žmonėms buvo pastebėtas fotodermatitas. Šios odos reakcijos niekada nebuvo pastebėtos šunims.

Negalima naudoti kitų NVNU kartu arba nepraėjus 24 valandoms nuo kitų NVNU naudojimo.

Dėl gero tablečių skonio, jos turi būti laikomos saugioje, gyvūnams nepasiekiamoje vietoje.

Panaudojus didesnę nei rekomenduojama dozę, gali pasireikšti sunkios nepageidaujamos reakcijos.

Taip atsitikus, reikia nedelsiant kreiptis į veterinarijos gydytoją.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto pakuotės lapelį ar etiketę.

Panaudojus veterinarinį vaistą, būtina plauti rankas.

Vaikingumas

Laboratoriniais tyrimais su žiurkėmis ir triušiais nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus artimas terapinei dozei. Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo metu nenustatytas.

Negalima naudoti kalėms vaikingumo metu.

Laktacija

Veterinarinio vaisto saugumas laktacijos metu nenustatytas. Negalima naudoti šunims laktacijos metu.

Vaisingumas

Negalima naudoti veisiamiems gyvūnams reprodukcijos laikotarpiu.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofenas gerai jungiasi su kraujo plazmos baltymais ir gali konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, todėl gali pasireikšti toksiškumas.

Negalima kartu su veterinariniu vaistu naudoti kitų NVNU ir gliukokortikoidų.

Reikia vengti skirti kartu su kitais galimai nefrotoksiškai veikiančiais vaistais (pvz. aminoglikozidinėmis antibiotikais).

Perdozavimas

Bibliografiniai duomenys rodo, kad šunys gerai toleruoja du kartus didesnę už rekomenduojamą karprofeno dozę 42 paras.

Pranešama, kad iki 3 kartų didesnės dozės už rekomenduojamą dozę, nesukelia nepageidaujamų reakcijų.

Specifinio priešnuodžio karprofenui nėra, tačiau turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas esant klinikiniam NVNU perdozavimui.

7. Nepageidaujamos reakcijos

Šunys

Reta (1–10 gyvūnų iš 10 000 gydytų gyvūnų)
Inkstų sutrikimas ¹
Kepenų sutrikimas ^{1,3}
Labai reta (<1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)
Vėmimas ² , minkštos išmatos ² / viduriavimas ² , kraujas išmatose ² , apetito sumažėjimas ² , letargija ²

¹Kaip ir naudojant kitus NVNU.

²Tipinės su NVNU susijusios nepageidaujamos reakcijos, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir dažniausiai yra laikinos ir išnyksta nutraukus gydymą, tačiau labai retais atvejais gali būti sunkios arba mirtinos.

³Idiosinkrazinis poveikis.

Pasireiškus nepageidaujamoms reakcijoms reikia nutraukti veterinarinio vaisto naudojimą ir kreiptis į veterinarinį gydytoją.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamąs reakcijas. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą.

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarinį gydytoją. Apie bet kokias nepageidaujamąs

reakcijas taip pat galite pranešti registruotojui arba registruotojo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą: <https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Sušerti.

4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą.

Pradžioje skirti 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio per parą dozė, kurią suduoti per kartą. Kiekvienos dozės analgetinis poveikis išlieka mažiausiai 12 valandų.

Priklausomai nuo klinikinio atsako, paros dozė galima sumažinti.

Gydymo trukmė priklauso nuo stebimo paciento atsako. Gydant ilgiau, šunį turi reguliariai apžiūrėti veterinarijos gydytojas.

Norint prailginti pooperacinio skausmo ir uždegimo malšinimą, priešoperacinį parenterinį gydymą injekciniu karprofenu galima tęsti karprofeno tabletėmis, skiriant 4 mg/kg kūno svorio per parą, 5 d. iš eilės.

Negalima viršyti rekomenduotinos dozės. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Tabletės padalinimo metodas: tabletę reikia padėti ant lygaus paviršiaus taip, kad pusė su vagelėmis būtų nukreipta į paviršių (išgaubta pusė į viršų). Norint padalinti per pusę, su smiliaus galiuku reikia švelniai paspausti tabletės vidurį vertikalia kryptimi. Norint padalinti į keturias dalis, reikia smiliumi spustelėti per vienos tabletės pusės vidurį.

Tabletė yra dalinama ir gali būti naudojama taip:

Tablečių skaičius per parą	Šuns kūno svoris (kg)
$\frac{1}{4}$	> 3 – < 6
$\frac{1}{2}$	≥ 6 – < 9
$\frac{3}{4}$	≥ 9 – < 12,5
1	≥ 12,5 – < 15,5
1 $\frac{1}{4}$	≥ 15,5 – < 18,5
1 $\frac{1}{2}$	≥ 18,5 – < 21,5
1 $\frac{3}{4}$	≥ 21,5 – < 25
2	≥ 25 – < 28
2 $\frac{1}{4}$	≥ 28 – < 31
2 $\frac{1}{2}$	≥ 31 – < 34
2 $\frac{3}{4}$	≥ 34 – < 37
3	≥ 37 – < 40
3 $\frac{1}{4}$	≥ 40 – < 43
3 $\frac{1}{2}$	≥ 43 – < 45

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Tabletėse yra kvapiųjų medžiagų ir jos yra mėgiamos šunų, tačiau prireikus jas galima sušerti tiesiai šuniui į burną arba įdėjus į ēdalą.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Negalima laikyti aukštesnėje kaip 30 °C temperatūroje.

Saugoti nuo šviesos.

Padalintos tabletės turėtų būti laikomos lizdinėje plokštelėje. Padalintos ir per 72 valandas nesunaudotos tablečių pusės turi būti sunaikintos.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės ir dėžutės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus ir visas atitinkamam veterinariniam vaistui taikytinas nacionalines surinkimo sistemas. Šios priemonės turi padėti apsaugoti aplinką.

Veterinarijos gydytojas arba vaistininkas gali patarti, ką daryti su nereikalingais vaistais.

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Registracijos numeriai:

LT/2/25/2859/001

LT/2/25/2859/002

LT/2/25/2859/003

LT/2/25/2859/004

LT/2/25/2859/005

LT/2/25/2859/006

Pakuotės dydžiai:

Kartoninė dėžutė su 2 lizdinėmis plokštelėmis po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 10 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 20 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 30 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 40 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 50 lizdinių plokštelių po 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-06-03

Išsamią informaciją apie šį veterinarinį vaistą galima rasti Sąjungos vaistų duomenų bazėje (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamą nepageidaujamą reakciją:

Ceva Santé Animale

8 rue de Logrono

33500 Libourne

Prancūzija

Tel. +800 35221151

El.p. pharmacovigilance@ceva.com

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Ceva Santé Animale

Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière

53950 Louverné

Prancūzija

17. Kita informacija