

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cartaxx 100 mg košļājamās tabletes suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katra tablete satur:

Aktīvās vielas:

Karprofēns 100 mg

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Celuloze, mikrokristāliskā
Saharīna nātrijs sāls
Vanilīns
Laktozes monohidrāts
Nātrija cietes glikolāts (A tips)
Magnija stearāts

Balta vai gandrīz balta, apaļa un izliekta košļājamā tablete ar krustveida dalījuma līniju vienā pusē, 13 mm diametrā.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Iekaisuma un sāpju mazināšanai akūtu un hronisku skeleta-muskuļu sistēmas slimību (piem., osteoartrīta) gadījumā.

Pēcoperācijas sāpju mazināšanai pēc mīksto audu operācijas, kad iepriekš parenterāli ir ievadīti pretsāpju līdzekļi.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret karprofēnu vai pret jebkuru no palīgvielām.

Nelietot suņiem ar smagām sirds, aknu vai nieru slimībām, vai gadījumā, ja pastāv čūlu veidošanās kuņģa-zarnu traktā vai asiņošanas iespējamība.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem un hipotensīviem dzīvniekiem.

Nelietot kaķiem.

Nelietot kucēm grūsnības vai laktācijas laikā.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Nav.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērksugām:

Lietošana suņiem, kas jaunāki par 6 nedēļām, vai veciem suņiem var radīt papildu risku. Ja no šādas lietošanas nevar izvairīties, lietot tikai saskaņā ar atbildīgā veterinārārsta veikto ieguvuma un riska izvērtējumu, un ārstētajiem suņiem var būt nepieciešama rūpīga klīniskā uzraudzība.

NSPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi) var izraisīt fagocitozes inhibīciju. Tāpēc, ārstējot bakteriālas infekcijas izraisītu iekaisumu, vienlaicīgi jāuzsāk piemērota antimikrobiāla terapija.

Košļājamās tabletes ir aromatizētas. Lai nepieļautu nejaušu norīšanu, glabājiet tabletes dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret NSPL ir jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Jāizvairās no tiešas ādas saskares ar aktīvo vielu, jo cilvēkiem var rasties fototoksiskas reakcijas vai pastāv fotoalerģijas attīstības risks, kas var saglabāties gadiem ilgi kā smaga fotojutība/jutība pret gaisumu ar ādas apsārtumu, pietūkumu un pūslīšu veidošanos. Laboratoriskajos pētījumos ir pierādītas karprofēna, kā arī citu NSPL fotosensibilizējošās īpašības.

Šo veterināro zāļu nejauša norīšana var izraisīt kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumus, piemēram, sliktu dūšu un sāpes vēderā. Uzmanīties, lai bērni nejauši nenorītu zāles. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, neizlietotās tablešu daļas jāievieto atpakaļ atvārtajā blistera nodalījumā un jāieliek atpakaļ kastītē.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija Paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatopātija, aknu slimības Diareja ¹ , melēna ¹ , mīksti izkārnījumi ¹ , vemšana ¹ Paaugstināti nieru darbības parametri ¹ , palielināts urīna tilpums ¹ Oligūrija ¹ Ēstgribas zudums ¹ , letarģija ¹ , polidipsija ¹
--	---

¹ Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL; īslaicīgas, parasti rodas pirmajā ārstēšanas nedēļā un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos tās var būt ļoti nopietnas vai pat izraisīt nāvi. Ja rodas blakusparādības, ārstēšana nekavējoties jāpārtrauc un suns nekavējoties jānogādā pie veterinārārsta.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam, vai tā vietējam pārstāvim, vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām, trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība devās, kas līdzīgas terapeitiskajai devai.

Nelietot suņiem grūsnības un laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Karprofēnu nedrīkst lietot kopā ar glikokortikoidiem un citiem NSPL.

Ja iepriekš veikta ārstēšana ar steroīdiem vai NSPL, stingri jāievēro periods bez ārstēšanas, pretējā gadījumā iespējamās blakusparādības var pasliktināties. Karprofēns var izteikti saistīties ar plazmas olbaltumvielām un konkurēt ar citām vielām ar augstu saistīšanās spēju, kā rezultātā var būt toksiska iedarbība. Tādēļ to nedrīkst lietot vienlaikus ar citām vielām, kurām arī ir augsta saistīšanās spēja ar plazmas olbaltumvielām.

Jāizvairās no vienlaicīgas antikoagulantu lietošanas, jo pastāv paaugstināta asiņošanas tendence.

Jāizvairās no potenciāli nefrotoksisku zāļu vienlaicīgas lietošanas.

3.9. Lietošanas veids un devas

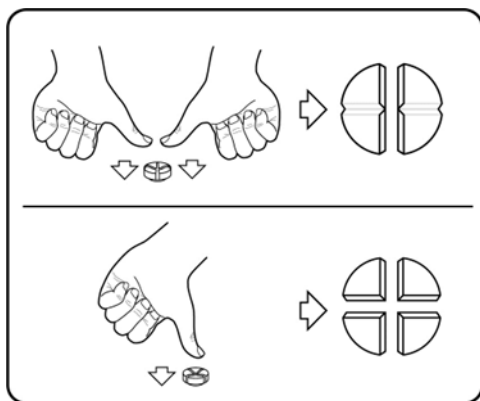
Iekšķīgai lietošanai.

Lietot 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā.

Norādīto devu nedrīkst palielināt.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no slimības klīniskās gaitas, un to nosaka atbildīgais veterinārārsts. Ilgstoša ārstēšana jāveic tikai veterinārārsta uzraudzībā. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzas devas lietošanu. Novietojiet tableti uz gludas virsmas ar dalījuma līniju uz augšu un izliekto (noapaļoto) pusi uz leju.



Divas vienādas daļas: ar īkšķiem uzspiediet uz abām tabletes malām.

Četras vienādas daļas: ar īkšķi uzspiediet tabletes vidū.

Atlikusī(-šās) tabletes daļa(-s) jādod nākamajā(-s) zāļu lietošanas reizē(-s).

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Suņiem, lietojot karprofēnu līdz 9 mg/kg vienu reizi dienā 14 dienas, netika novērotas toksicitātes pazīmes.

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā nav specifiska antidota, bet jāpiemēro vispārēja atbalstoša terapija, tāda pati kā klīniskas NSPL pārdozēšanas gadījumā.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QM01AE91

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis, kas pieder 2-arilpropionskābju grupai. Tam piemīt pretiekaisuma, pretsāpju un pretdrudža iedarbība.

Karprofēns, tāpat kā lielākā daļa NSPL, ir specifisks ciklooksigenāzes inhibitors arahidonskābes kaskādē. Tas traucē prostaglandīnu sintēzi. Prostaglandīniem ir svarīga loma iekaisuma reakciju veidošanā, un tie ir viens no kuņģa-zarnu trakta gļotādas aizsardzības mehānismiem pret čūlu veidošanos. Ciklooksigenāzei (COX) ir divi izoenzīmi — COX-1 un COX-2. COX-1 enzīms pastāvīgi atrodas asinīs, un tam ir autoregulēšanas funkcijas (piemēram, gļotādas aizsardzība kuņģa-zarnu traktā un nieru aizsardzība).

Turpretī COX-2 neatrodas asinīs pastāvīgi. Tiek uzskatīts, ka šis enzīms izraisa iekaisuma procesu. Secināts, ka COX-1 inhibīcijas pakāpe nosaka kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās ātrumu, un izoenzīmu attiecība vienam pret otru nosaka blakusparādību biežumu vai efektivitāti. Suņiem karprofēnam ir labvēlīga COX-2:COX-1 attiecība.

Citi precīzi karprofēna darbības mehānismi vēl nav pilnībā noskaidroti.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Suņiem karprofēns uzsūcas ātri. Pēc vienreizējas iekšķīgas 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara lietošanas suņiem vidējais laiks, lai sasniegtu maksimālo plazmas koncentrāciju 26 µg/ml, ir viena stunda (0,25–2 stundas). Izkliedes tilpums organismā ir mazs, jo saistīšanās ar plazmas proteīniem ir 99%. Harmoniskais vidējais eliminācijas pusperiods ($t_{1/2}$) ir 6,4 stundas.

Karprofēns galvenokārt izdalās žultī, 70% no intravenozas karprofēna devas izvadoties ar fekālijām, galvenokārt glikuronīda konjugāta veidā, un 8–15% — ar urīnu.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Nav piemērojama.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 30 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Tabletes daļas (pusītes/ceturtdaļas) uzglabāt blisterī un blisteri — ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

PVH/PE/PVDH / alumīnija blisteri, katrā pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 vai 250 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmet veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Alfasan Nederland B.V.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/DCP/25/0075

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 10/12/2025

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

12/2025

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Kartona kastīte

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cartaxx 100 mg košļājamās tabletes

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katra tablete satur:

Karprofēns 100 mg

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

10 tabletes
20 tabletes
30 tabletes
40 tabletes
50 tabletes
60 tabletes
70 tabletes
80 tabletes
90 tabletes
100 tabletes
120 tabletes
250 tabletes

4. MĒRĶSUGAS

Suņi



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.
Tabletes daļas uzglabāt blisterī un blisteri ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.
Atlikusī(-šās) tabletes daļa(-s) jādod nākamajā(-s) zāļu lietošanas reizē(-s).

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Alfasan Nederland B.V.

Vietējais pārstāvis:
UAB "Vetmarket"

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI

V/DCP/25/0075

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

Alumīnija blisters

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Cartaxx



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Carprofen 100 mg/tablet

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mēnesis/gads}

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Cartaxx 20 mg košļājamās tabletes suņiem
Cartaxx 50 mg košļājamās tabletes suņiem
Cartaxx 100 mg košļājamās tabletes suņiem

2. Sastāvs

Katra tablete satur:

Cartaxx 20 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 20 mg

Balta vai gandrīz balta, apaļa un izliekta košļājamā tablete ar krustveida dalījuma līniju vienā pusē, 7 mm izmērā.

Cartaxx 50 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 50 mg

Balta vai gandrīz balta, apaļa un izliekta košļājamā tablete ar krustveida dalījuma līniju vienā pusē, 10 mm izmērā.

Cartaxx 100 mg

Aktīvās vielas:

Karprofēns 100 mg

Balta vai gandrīz balta, apaļa un izliekta košļājamā tablete ar krustveida dalījuma līniju vienā pusē, 13 mm izmērā.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

3. Mērķsugas

Suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Iekaisuma un sāpju mazināšanai akūtu un hronisku skeleta-muskuļu sistēmas slimību (piem., osteoartrīta) gadījumā.

Pēcoperācijas sāpju mazināšanai pēc mīksto audu operācijas, kad iepriekš parenterāli ir ievadīti pretsāpju līdzekļi.

5. Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret karprofēnu vai pret jebkuru no palīgvielām. Nelietot suņiem ar smagām sirds, aknu vai nieru slimībām, vai gadījumā, ja pastāv čūlu veidošanās kuņģa-zarnu traktā vai asiņošanas iespējamība.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem un hipotensīviem dzīvniekiem.

Nelietot kaķiem.

Nelietot kucēm grūsnības vai laktācijas laikā.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Lietošana suņiem, kas jaunāki par 6 nedēļām, vai veciem suņiem var radīt papildu risku. Ja no šādas lietošanas nevar izvairīties, lietot tikai saskaņā ar atbildīgā veterinārārsta veikto ieguvuma un riska izvērtējumu, un ārstētajiem suņiem var būt nepieciešama rūpīga klīniskā uzraudzība.

NSPL (nesteroīdie pretiekaisuma līdzekļi) var izraisīt fagocitozes inhibīciju. Tāpēc, ārstējot bakteriālas infekcijas izraisītu iekaisumu, vienlaicīgi jāuzsāk piemērota antimikrobiāla terapija.

Košļājamās tabletes ir aromatizētas. Lai nepieļautu nejaušu norīšanu, glabājiet tabletes dzīvniekiem nepieejamā vietā.

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

Karprofēns ir nesteroīdais pretiekaisuma līdzeklis.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību pret NSPL ir jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm.

Jāizvairās no tiešas ādas saskares ar aktīvo vielu, jo cilvēkiem var rasties fototoksiskas reakcijas vai pastāv fotoalerģijas attīstības risks, kas var saglabāties gadiem ilgi kā smaga fotojutība/ jutība pret gaismu ar ādas apsārtumu, pietūkumu un pūslīšu veidošanos. Laboratoriskajos pētījumos ir pierādītas karprofēna, kā arī citu NSPL fotosensibilizējošās īpašības.

Šo veterināro zāļu nejauša norīšana var izraisīt kuņģa-zarnu trakta darbības traucējumus, piemēram, sliktu dūšu un sāpes vēderā. Uzmanīties, lai bērni nejauši nenorītu zāles. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, neizlietotās tablešu daļas jāievieto atpakaļ atvērtajā blistera nodalījumā un jāieliek atpakaļ kastītē.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc rīkošanās ar veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Laboratoriskajos pētījumos laboratorijas dzīvniekiem (žurkām, trušiem) tika konstatēta karprofēna fetotoksiska iedarbība devās, kas līdzīgas terapeitiskajai devai.

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības vai laktācijas laikā. Nelietot suņiem grūsnības un laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Karprofēnu nedrīkst lietot kopā ar glikokortikosteroīdiem un citiem NSPL.

Ja iepriekš veikta ārstēšana ar steroīdiem vai NSPL, stingri jāievēro periods bez ārstēšanas, pretējā gadījumā iespējamās blakusparādības var pasliktināties. Karprofēns var izteikti saistīties ar plazmas olbaltumvielām un konkurēt ar citām vielām ar augstu saistīšanās spēju, kā rezultātā var būt toksiska iedarbība. Tādēļ to nedrīkst lietot vienlaikus ar citām vielām, kurām arī ir augsta saistīšanās spēja ar plazmas olbaltumvielām.

Jāizvairās no vienlaicīgas antikoagulantu lietošanas, jo pastāv paaugstināta asiņošanas tendence.

Jāizvairās no potenciāli nefrotoksisku zāļu vienlaicīgas lietošanas.

Pārdozēšana:

Suņiem, lietojot karprofēnu līdz 9 mg/kg vienu reizi dienā 14 dienas, netika novērotas toksicitātes pazīmes. Karprofēna pārdozēšanas gadījumā nav specifiska antidota, bet jāpiemēro vispārēja atbalstoša terapija, tāda pati kā klīniskas NSPL pārdozēšanas gadījumā.

7. Blakusparādības

Suņi:

Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Alerģiska reakcija Paaugstināts aknu enzīmu līmenis, hepatopātija, aknu slimības Diareja ¹ , melēna ¹ , mīksti izkārnījumi ¹ , vemšana ¹ Paaugstināti nieru darbības parametri ¹ , palielināts urīna tilpums ¹ Oligūrija ¹ Ēstgribas zudums ¹ , letarģija ¹ , polidipsija ¹
--	---

¹ Tipiskas blakusparādības, kas saistītas ar NSPL; īslaicīgas, parasti rodas pirmajā ārstēšanas nedēļā un izzūd pēc ārstēšanas pārtraukšanas, taču ļoti retos gadījumos tās var būt ļoti nopietnas vai pat izraisīt nāvi. Ja rodas blakusparādības, ārstēšana nekavējoties jāpārtrauc un suns nekavējoties jānogādā pie veterinārārsta.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu. <https://www.pvd.gov.lv/lv>

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai

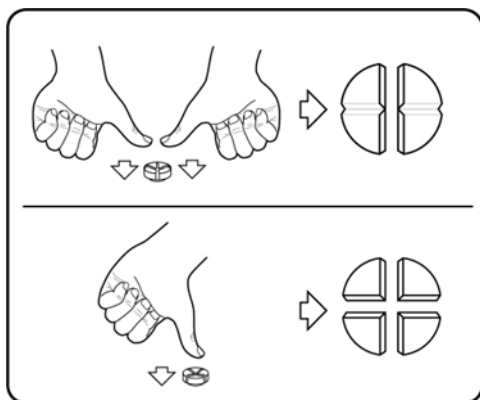
Lietot 4 mg karprofēna uz kg ķermeņa svara vienu reizi dienā.

Norādīto devu nedrīkst palielināt.

Ārstēšanas ilgums ir atkarīgs no slimības klīniskās gaitas, un to nosaka atbildīgais veterinārārsts. Ilgstoša ārstēšana jāveic tikai veterinārārsta uzraudzībā. Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzas devas lietošanu. Novietojiet tableti uz gludas virsmas ar dalījuma līniju uz augšu un izliekto (noapaļoto) pusi uz leju.



Divas vienādas daļas: ar īkšķiem uzspiediet uz abām tabletes malām.

Četras vienādas daļas: ar īkšķi uzspiediet tabletes vidū.

Atlikusī(-šās) tabletes daļa(-s) jādod nākamajā(-s) zāļu lietošanas reizē(-s).

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt oriģinālajā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.

Tabletes daļas (pusītes/ceturtdaļas) uzglabāt blisterī un blisteri ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas. Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz blistera/ārējā iepakojuma pēc "Exp". Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

Cartaxx 20 mg: V/DCP/25/0073

Cartaxx 50 mg: V/DCP/25/0074

Cartaxx 100 mg: V/DCP/25/0075

PVH/PE/PVDH-alumīnija blisteri, katrā pa 10 tabletēm.

Kartona kastīte ar 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 vai 250 tabletēm.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

12/2025

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Lelypharma B.V.
Zuiveringsweg 42
8243 PZ Lelystad
Nīderlande

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

UAB "Vetmarket"
Nemuno g. 4, Virbališkių k.
LT-53458 Kauno raj.
Lietuva
Tel: + 370 63791390
farmacija@vetmarket.lt

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.