

VIÐAUKI I
SAMANTEKT Á EGINLEIKUM LYFS

1. HEITI DÝRALYFS

Daxocox 15 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 30 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 45 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 70 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 100 mg töflur fyrir hunda

2. INNHALDSLÝSING

Hver tafla inniheldur:

Virkt innihaldsefni:

Enflcoxib 15 mg
Enflcoxib 30 mg
Enflcoxib 45 mg
Enflcoxib 70 mg
Enflcoxib 100 mg

Hjálparefni:

Járnoxíð svart (E172)	0,26%
Járnoxíð gult (E172)	0,45%
Járnoxíð rauðt (E172)	0,50%

Sjá lista yfir öll hjálparefni í kafla 6.1.

3. LYFJAFORM

Töflur

Brúnar, kringlóttar og ávalar töflur.

4. KLÍNÍSKAR UPPLÝSINGAR

4.1 Dýrategundir

Hundar

4.2 Ábendingar fyrir tilgreindar dýrategundir

Til meðferðar við verkjum og bólgu í tengslum við slitgigt (eða liðahrörnun) hjá hundum.

4.3 Frábendingar

Gefið ekki dýrum sem þjást af truflunum í meltingarvegi, sjúkdómi í meltingarvegi sem veldur prótín-eða blóðmissi eða blæðingakvillum.

Notist ekki hjá hundum með skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi.

Notist ekki hjá hundum með hjartabilun.

Gefið ekki hundum á meðgöngu eða mjólkandi hundum.

Gefið ekki dýrum sem ætluð eru til undaneldis.

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

Notist ekki ef þekkt ofnæmi fyrir súlfónamíðum er til staðar.

Gefið ekki dýrum með vessaþurrð, blóðþurrð eða lágan blóðþrýsting, þar sem aukin hætta gæti verið á eiturhrifum á nýru.

4.4 Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund

Gefið ekki önnur bólgeyðandi gigtarlyf (NSAID) eða sykurstera samhliða eða innan 2 vikna frá síðustu gjöf á þessu dýralyfi.

4.5 Sérstakar varúðarreglur við notkun

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum

Þar sem ekki hefur verið að fullu sýnt fram á öryggi lyfsins hjá mjög ungum dýrum er náið eftirlit ráðlagt við meðferð hunda sem eru yngri en 6 mánaða.

Helmingunartími virka umbrotsefnis enflicoxib í blóðvökva lengist vegna hægs brotthvarfs. Notið þetta dýralyf undir ströngu eftirliti dýralæknis þegar hætta er á sáramyndun í maga og görnum, eða ef dýrið hefur áður sýnt óþol gagnvart bólgeyðandi gigtarlyfum.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið

Þetta dýralyf getur valdið ofnæmisviðbrögðum. Fólk með ofnæmi fyrir bólgeyðandi gigtarlyfum ætti að forðast snertingu við dýralyfið.

Sum bólgeyðandi gigtarlyf geta verið skaðleg fyrir ófædd börn, sérstaklega á síðustu þrem mánuðum meðgöngu. Barnshafandi konur ættu að sýna aðgát þegar þær gefa þetta dýralyf.

Inntaka þessa dýralyfs getur verið skaðleg, sérstaklega fyrir börn, og vart gæti orðið við langvarandi lyfjafræðileg áhrif sem leiða t.d. til truflana í meltingarvegi. Til að koma í veg fyrir inntöku fyrir slysni skal gefa hundinum töfluna strax eftir að hún er fjarlægð úr þynnupakkningunni og ekki brjóta eða mylja töflurnar.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn fyrir slysni skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

4.6 Aukaverkanir (tíðni og alvarleiki)

Algengt er að tilkynnt hafi verið um uppköst, mjúkar hægðir og/eða niðurgang í klínískum prófunum, en í flestum tilvikum náðist bati án meðferðar.

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um sljóleika, lystarleysi eða blóð í niðurgangi.

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um sáramyndun í maga og görnum.

Hækkað þvagefni í blóði og kólesterólmanni í sermi kom fram hjá heilbrigðum, ungum hundum í ráðlöögðum skammti í rannsóknarstofurannsókn á öryggi.

Hætta skal notkun dýralyfsins í tilfelli aukaverkana og beita skal almennri stuðningsmeðferð, eins og við klínískum ofskammti af bólgeyðandi gigtarlyfum, þar til öll einkenni hafa horfið. Sérstaklega skal hyggja að því að viðhalsa stöðuleika blóðflæðis.

Nauðsynlegt getur verið að gefa lyf sem vernda maga og garnir og innrennslisvökva, eins og við á, fyrir dýr sem upplifa aukaverkanir í maga og görnum eða nýrum.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- Mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- Algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- Sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)

- Koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik).

4.7 Notkun á meðgöngu eða við mjólkurgjöf

Vísbendingar um eiturverkanir á fóstur við skammta sem hafa eiturverkanir á móður hafa komið fram við rannsóknir á rottum og kanínúm á rannsóknarstofu.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu, við mjólkurgjöf eða við æxlun dýra af viðkomandi dýrategundum. Ekki er mælt með notkun dýralyfsins á meðgöngu, við mjólkurgjöf eða hjá dýrum til undaneldis.

4.8 Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir

Engar rannsóknir hafa verið gerðar á milliverkunum við önnur lyf. Eins og gildir um önnur bólgeyðandi gitartlyf skal ekki gefa þetta dýralyf samhliða öðrum bólgeyðandi gitartlyfjum eða sykursterum.

Dýr skulu vera undir nánu eftirliti ef þetta dýralyf er gefið samhliða segavarnarlyfi.

Enflicoxib er með mikla bindingu við prótín í blóðvökva og gæti keppt við önnur efni með mikla bindingu, þannig að samhliða gjöf getur leitt til eituráhrifa.

Formeðferð með öðrum bólgeyðandi efnum getur leitt til fleiri eða aukinna aukaverkana. Til að forðast slíkar aukaverkanir þegar þetta dýralyf er gefið í stað annars bólgeyðandi gitartlyfs skal tryggja viðeigandi meðferðarlaust tímabil áður en fyrsti skammturinn er gefinn. Meðferðarlausa tímabilið ætti hinsvegar að taka tillit til lyfjafræði lyfjanna sem áður voru notuð.

Forðast skal samhliða gjöf dýralyfja sem mögulega geta valdið nýrnaeitrun.

4.9 Skammtar og íkomuleið

Til inntöku.

Skammtamillibil er EINU SINNI Í VIKU.

Fyrsti skammtur: 8 mg enflicoxib á hvert kg líkamsþyngdar.

Viðhaldsskammtur: Endurtakið meðferðina á 7 daga fresti með 4 mg skammti af enflicoxib á hvert kg líkamsþyngdar.

Gefa á dýralyfið strax fyrir eða með fóðrun hundsins. Ákvarða skal líkamsþyngd dýra í meðferð á nákvæman hátt til að tryggja að réttur skammtur sé gefinn.

Fjöldi taflna sem gefa skal										
	FYRSTI SKAMMTUR 8 mg/kg					VIÐHALDSSKAMMTUR 4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
Líkamsþyngd (kg) / töflustærð (mg)	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3-4,9	2					1				
5-7,5		2					1			
7,6-11,2			2					1		
11,3-15		4					2			
15,1-17,5				2					1	
17,6-25					2					1
25,1-35			4					2		
35,1-50					4					2
50,1-75						6				3

4.10 Ofskömmtn (einkenni, bráðameðferð, móteitur), ef þörf krefur

Í rannsókn á öryggi vegna ofskömmunar við samfellda vikulega skammtagjöf með 12 mg/kg líkamsþyngdar yfir 7 mánaða tímabil og við skammtagjöf með 20 mg/kg líkamsþyngdar yfir 3 mánaða tímabil, með hleðsluskammti í upphafi, komu fram vísbendingar um aukið magni þvagefnis í blóði og hækkuð kólesterólgildi í sermi. Engar aðrar meðferðartengdar verkanir greindust.

4.11 Biðtími fyrir afurðanýtingu

Á ekki við.

5. LYFJAFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

Flokkun eftir verkun: Bólgeyðandi lyf og verkjalyf nema barksterar, Coxib-lyf.
ATCvet flokkur: QM01AH95 enflicoxib

5.1 Lyfhrif

Enflicoxib er bólgeyðandi lyf sem er ekki steri og tilheyrir coxib flokknum og verkar með sértaekri hömlun ensímsins sýklóoxýgenasi 2. Sýklóoxýgenasa ensímið (COX) er til staðar í tveimur ísóformum. COX-1 er venjulega símyndað ensím í vefjum þar sem nýmyndun efna sem eru ábyrg fyrir eðlilegri lífeðlisfræðilegi starfsemi (t.d. í meltingarvegi og nýrum) fer fram, og COX-2 er aðallega vakaensím og nýmyndað af átfrumum og öðrum bólgufrumum eftir örvin frumuboða og annarra bólgiumiðlara. COX-2 á þátt í framleiðslu miðlara, þar á meðal PGE2, sem valda verkjum, vilsun, bólgi og hita.

5.2 Lyfjahvörf

Frásog enflicoxib er gott eftir inntöku; aðgengi er mikið, og eykst um 40–50% við gjöf með mat. Ráðlagður skammtur er byggður á gjöf með mat. Hjá fóðruðum hundum við inntöku með ráðlöögðum hleðsluskammti 8 mg/kg líkamsþyngdar, er frásog enflicoxib skjótt og nær hámarksþéttini 1,8 ($\pm 0,4$) µg/ml (C_{max}) eftir 2 klst. (T_{max}). Helmingunartími brothvarfs ($t_{1/2}$) er 20 klst.

Enflicoxib er í miklum mæli umbreytt fyrir tilstilli frymisagnakerfis í lifur (hepatic microsomal system) í virkt pýrasól umbrotsefni, sem nær hámarksþéttini 1,3 ($\pm 0,2$) µg/ml (C_{max}) eftir 6 daga (T_{max}). Helmingunartími brothvarfs ($t_{1/2}$) er 17 dagar.

Enflicoib og virkt umbrotsefni þess bindast í miklum mæli prótínum í blóðvökva hunda (98–99%) og eru aðallega útskilin með hægðum í galli, og að minna leytí í þvagi.

Eftir endurteknar skammta nær altæk útsetning fyrir enflicoibi og pýrasól-umbrotsefni þess jafnvægi, án vísbendinga um tímaháð lyfjahvörf eða of mikla uppsöfnun af öðru hvoru efnasambandinu.

6. LYFJAGERÐARFRÆÐILEGAR UPPLÝSINGAR

6.1 Hjálparefni

Mannitol
Kísilrunninn örkristallaður sellulósi
Natríumlárylsulfat
Krospóvídón
Copovidone
Natríumstérylfúmarat
Talcum
Járnoxíð svart (E172)
Járnoxíð gult (E172)
Járnoxíð rauðt (E172)
Örkristallaður sellulósi
Purrt bragðefni

6.2 Ósamrýmanleiki sem skiptir máli

Á ekki við.

6.3 Geymsluþol

Geymsluþol dýralyfsins í söluumbúðum: 30 mánuðir

6.4. Sérstakar varúðarreglur við geymslu

Engar kröfur eru um sérstök hitaskilyrði við geymslu dýralyfsins.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

Til að koma í veg fyrir inntöku af slysni skal geyma töflur þar sem dýr ná ekki til.

6.5 Gerð og samsetning innri umbúða

Þynnupakkningar eru gerðar úr PVC/ál/stefndum (oriented) pólýamíðþynnum og álpynnu til lokunar.

Pakkningastærðir:

Öskjur sem innihalda 4, 10, 12, 20, 24, 50 eða 100 töflur.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

6.6 Sérstakar varúðarreglur vegna förgunar ónotaðra dýralyfja eða úrgangs sem til fellur við notkun þeirra

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralyfs í samræmi við gildandi reglur.

7. MARKAÐSLEYFISHAFI

Ecuphar NV

Legeweg 157-i
B-8020
Oostkamp
Belgíu

8. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/21/270/001-035

9. DAGSETNING FYRSTU ÚTGÁFU MARKAÐSLEYFIS/ENDURNÝJUNAR MARKAÐSLEYFIS

Dagsetning fyrstu útgáfu markaðsleyfis: {DD/MM/ÁÁÁÁ}

10 DAGSETNING ENDURSKODUNAR TEXTANS

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

BANN VIÐ SÖLU, AFGREIÐSLU OG/EÐA NOTKUN

Á ekki við.

VIÐAUKI II

- A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPÝKKT**
- B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN**
- C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK DÝRALYFJALEIFA**

A. FRAMLEIÐENDUR SEM ERU ÁBYRGIR FYRIR LOKASAMPYKKT

Nafn og heimilisfang framleiðanda sem ber ábyrgð á lokasamþykkt

Lelypharma B.V.

Zuiveringweg 42

8243 PZ

Lelystad

Hollandi

B. FORSENDUR FYRIR, EÐA TAKMARKANIR Á, AFGREIÐSLU OG NOTKUN

Dýralyfið er lyfseðilsskylt.

C. UPPLÝSINGAR UM HÁMARK DÝRALYFJALEIFA

Á ekki við.

VIÐAUKI III
ÁLETRANIR OG FYLGISEÐILL

A. ÁLETRANIR

UPPLÝSINGAR SEM EIGA AÐ KOMA FRAM Á YTRI UMBÚÐUM

ASKJA

1. HEITI DÝRALYFS

Daxocox 15 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 30 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 45 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 70 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 100 mg töflur fyrir hunda

enflicoxib

2. VIRK INNIHALDSEFNI

Hver tafla inniheldur:

Enflicoxib 15 mg
Enflicoxib 30 mg
Enflicoxib 45 mg
Enflicoxib 70 mg
Enflicoxib 100 mg

3. LYFJAFORM

Töflur

4. PAKKNINGASTÆRD

4 töflur
10 töflur
12 töflur
20 töflur
24 töflur
50 töflur
100 töflur

5. DÝRATEGUNDIR

Hundar

6. ÁBENDING(AR)

7. AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF OG ÍKOMULEIÐ(IR)

Inngjöf um munn.
Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

8. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

9. SÉRSTÖK VARNAÐARORD, EF ÞÖRF KREFUR

Lesið fylgiseðilinn fyrir notkun.

10. FYRNINGARDAGSETNING

EXP {mánuður/ár}

11. SÉRSTÖK GEYMSLUSKILYRÐI

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.
Engar kröfur eru um sérstök hitaskilyrði við geymslu dýralyfsins.

12. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR Á ÓNOTUÐUM LYFJUM EÐA ÚRGANGI, EF VIÐ Á

Förgun: Lesið fylgiseðill.

13. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“ OG SKILYRÐI EÐA TAKMARKANIR Á AFGREIÐSLU OG NOTKUN, EF VIÐ Á

Dýralyf. Lyfseðilsskylt.

14. VARNAÐARORDIN „GEYMIÐ ÞAR SEM BÖRN HVORKI NÁ TIL NÉ SJÁ“

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

15. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp, Belgíu

16. MARKAÐSLEYFISNÚMER

EU/2/00/000/001 (15 mg, 4 töflur)
EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 töflur)
EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 töflur)
EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 töflur)
EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 töflur)
EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 töflur)
EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 töflur)
EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 töflur)
EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 töflur)
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 töflur)

EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 töflur)
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 töflur)
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 töflur)
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 töflur)
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 töflur)
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 töflur)
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 töflur)
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 töflur)
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 töflur)
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 töflur)
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 töflur)
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 töflur)
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 töflur)
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 töflur)
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 töflur)
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 töflur)
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 töflur)
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 töflur)
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 töflur)
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 töflur)
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 töflur)
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 töflur)
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 töflur)
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 töflur)
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 töflur)

17. LOTUNÚMER FRAMLEIÐANDA

Lot {númer}

**LÁGMARKSUPPLÝSINGAR SEM SKULU KOMA FRAM Á PYNNUM EÐA STRIMLUM
PYNNUPAKKNING**

1. HEITI DÝRALYFS

Daxocox 15 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 30 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 45 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 70 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 100 mg töflur fyrir hunda

Enflicoxib

2. HEITI MARKAÐSLEYFISHAFA

Ecuphar NV

3. FYRNINGARDAGSETNING

EXP {mánuður/ár}

4. LOTUNÚMER

Lot {númer}

5. VARNAÐARORDIN „DÝRALYF“

Dýralyf.

B. FYLGISEÐILL

FYLGISEÐILL:
Daxocox 15 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 30 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 45 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 70 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 100 mg töflur fyrir hunda

1. HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG ÞESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMPÝKKT, EF ANNAR

Markaðsleyfishafi:

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp, Belgíu

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ
Lelystad
Hollandi

2. HEITI DÝRALYFS

Daxocox 15 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 30 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 45 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 70 mg töflur fyrir hunda
Daxocox 100 mg töflur fyrir hunda

3. VIRK(T) INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI

Hver tafla inniheldur:

Virkt innihaldsefni:

Enflxicib 15 mg
Enflxicib 30 mg
Enflxicib 45 mg
Enflxicib 70 mg
Enflxicib 100 mg

Hjálparefni:

Járnoxíð svart (E172)	0,26%
Járnoxíð gult (E172)	0,45%
Járnoxíð rauðt (E172)	0,50%

Brúnar kringlóttar og ávalar töflur.

4. ÁBENDING(AR)

Til meðferðar við verkjum og bólgu í tengslum við slitgigt (eða liðahrörnun) hjá hundum.

5. FRÁBENDINGAR

Gefið ekki dýrum sem þjást af truflunum í meltingarvegi, sjúkdómi í meltingarvegi sem veldur prótín-eða blóðmissi eða blæðingakvillum.

Notist ekki hjá hundum með skerta nýrna- eða lifrarstarfsemi.

Notist ekki hjá hundum með hjartabilunar.

Gefið ekki hundum á meðgöngu eða mjólkandi hundum.

Gefið ekki dýrum sem ætluð eru til undaneldis.

Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna.

Notist ekki ef þekkt ofnæmi fyrir sulfónamíðum er til staðar.

Gefið ekki dýrum með vessaþurrð, blóðþurrð eða lágan blóðþrýsting, þar sem aukin hætta gæti verið á eiturhrifum á nýrum.

6. AUKAVERKANIR

Algengt er að tilkynnt hafi verið um uppköst, mjúkar hægðir og/eða niðurgang í klínískum prófunum, en í flestum tilvikum náðist bati án meðferðar.

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um sljóleika, lystarleysi eða blóð í niðurgangi.

Í sjaldgæfum tilvikum hefur verið tilkynnt um sáramyndun í maga og görnum.

Hækkað þvagefni í blóði og kólesterólmagn í sermi kom fram hjá heilbrigðum, ungum hundum í ráðlöögðum skammti í rannsóknarstofurannsókn á öryggi.

Hætta skal notkun dýralyfsins í tilfelli aukaverkana og beita skal almennri stuðningsmeðferð, eins og við klínískum ofskammti af bólgueyðandi gigtarlyfjum, þar til öll einkenni hafa horfið. Sérstaklega skal hyggja að því að viðhalda stöðuleika blóðflæðis.

Nauðsynlegt getur verið að gefa lyf sem vernda maga og garnir og innrennslisvökva, eins og við á, fyrir dýr sem upplifa aukaverkanir í maga og görnum eða nýrum.

Tíðni aukaverkana er skilgreind samkvæmt eftirfarandi:

- Mjög algengar (aukaverkanir koma fyrir hjá fleiri en 1 af hverjum 10 dýrum sem fá meðferð)
- Algengar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 100 dýrum sem fá meðferð)
- Sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 1.000 dýrum sem fá meðferð)
- Mjög sjaldgæfar (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð)
- Koma örsjaldan fyrir (koma fyrir hjá færri en 1 af hverjum 10.000 dýrum sem fá meðferð, þ.m.t. einstök tilvik).

Gerið dýralækni viðvart ef vart verður enhverra aukaverkana, jafnvel aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum eða ef svo virðist sem lyfið hafi ekki tilætluð áhrif.

7. DÝRATEGUNDIR

Hundar

8. SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF

Til inntöku.

Skammtamillibil er EINU SINNI Í VIKU.

Fyrsti skammtur: 8 mg enflicoxtib á hvert kg líkamsþyngdar.

Viðhaldsskammtur: Endurtakið meðferðina á 7 daga fresti með 4 mg skammti af enflcoxib á hvert kg líkamsþyngdar.

Gefa á dýralyfið strax fyrir eða með fóðrun hundsins.

Ákvarða skal líkamsþyngd dýra í meðferð á nákvæman hátt til að tryggja að réttur skammtur sé gefinn.

Líkamsþyngd (kg) / töflustærð (mg)	Fjöldi taflna sem gefa skal									
	FYRSTI SKAMMTUR					VIDHALDSSKAMMTUR				
	8 mg/kg					4 mg/kg				
	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg	15 mg	30 mg	45 mg	70 mg	100 mg
3-4,9	2					1				
5-7,5		2					1			
7,6-11,2			2					1		
11,3-15		4					2			
15,1-17,5				2					1	
17,6-25					2					1
25,1-35			4						2	
35,1-50					4					2
50,1-75					6					3

9. LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF

10. BIÐTÍMI FYRIR AFURÐANÝTINGU

Á ekki við

11. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VIÐ GEYMSLU

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.

Engar kröfur eru um sérstök hitaskilyrði við geymslu dýralyfsins.

Geymið í upprunalegum umbúðum til varnar gegn ljósi.

Til að koma í veg fyrir inntöku af slysni skal geyma töflur þar sem dýr ná ekki til.

Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem fram kemur á öskjunni á eftir EXP. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

12. SÉRSTÖK VARNAÐARORÐ

Sérstök varnaðarorð fyrir hverja dýrategund:

Gefið ekki önnur bólgeyðandi gigtarlyf (NSAID) eða sykurstera samhliða eða innan 2 vikna frá síðustu gjöf á þessu dýralyfi.

Sérstakar varuðarreglur við notkun hjá dýrum:

Þar sem ekki hefur verið að fullu sýnt fram á öryggi lyfsins hjá mjög ungum dýrum er náið eftirlit ráðlagt við meðferð hunda sem eru yngri en 6 mánaða.

Helmingunartími virka umbrotsefnis enflicoxib í blóðvökva lengist vegna hægs brotthvarfs. Notið þetta dýralyf undir ströngu eftirliti dýralæknis þegar hætta er á sáramyndun í maga og görnum, eða ef dýrið hefur áður sýnt óþol gagnvart bólgeyðandi gigtarlyfjum.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Þetta dýralyf getur valdið ofnæmisviðbrögðum. Fólk með ofnæmi fyrir bólgeyðandi gigtarlyfjum ætti að forðast snertingu við dýralyfið.

Sum bólgeyðandi gigtarlyf geta verið skaðleg fyrir ófædd börn, sérstaklega á síðustu þrem mánuðum meðgöngu. Barnshafandi konur ættu að sýna aðgát þegar þær gefa þetta dýralyf

Inntaka þessa dýralyfs getur verið skaðleg, sérstaklega fyrir börn, og vart gæti orðið við langvarandi lyfjafræðileg áhrif sem leiða t.d. til truflana í meltingarvegi. Til að koma í veg fyrir inntöku fyrir slysni skal gefa hundinum töfluna strax eftir að hún er fjarlægð úr þynnupakkningunni og ekki brjóta eða mylja töflurnar.

Ef dýralyfið er óvart tekið inn fyrir slysni skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralyfsins.

Meðganga og mjólkurgjöf:

Vísbindingar um eiturverkanir á fóstur við skammta sem hafa eiturverkanir á móður hafa komið fram við rannsóknir á rottum og kanínum á rannsóknarstofu.

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralyfsins á meðgöngu, við mjólkurgjöf eða við æxlun dýra af viðkomandi dýrategundum. Ekki er mælt með notkun dýralyfsins á meðgöngu, við mjólkurgjöf eða hjá dýrum til undaneldis.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar rannsóknir hafa verið gerðar á milliverkunum við önnur lyf. Eins og gildir um önnur bólgeyðandi gigtarlyf skal ekki gefa þetta dýralyf samhliða öðrum bólgeyðandi gigtarlyfjum eða sykursterum.

Dýr skulu vera undir nánu eftirliti ef þetta dýralyf er gefið samhliða segavarnarlyfi.

Enflicoxib er með mikla bindingu við protín blóðvökva og gæti keppt við önnur efni með mikla bindingu, þannig að samhliða gjöf getur leitt til eituráhrifa.

Formeðferð með öðrum bólgeyðandi efnunum getur leitt til fleiri eða aukinna aukaverkana. Til að forðast slíkar aukaverkanir þegar þetta dýralyf er gefið í stað annars bólgeyðandi gigtarlyfs skal tryggja viðeigandi meðferðarlaust tímabil áður en fyrsti skammturinn er gefinn. Meðferðarlausa tímabilið ætti hinsvegar að taka tillit til lyfjafræði lyfjanna sem áður voru notuð.

Forðast skal samhliða gjöf dýralyfa sem mögulega geta valdið nýrnaeitrun.

Ofskömmtun (einkenni, bráðameðferð, móteitur):

Í rannsókn á öryggi vegna ofskömmtunar við samfellda vikulega skammtagjöf með 12 mg/kg líkamsþyngdar yfir 7 mánaða tímabil, og við skammtagjöf með 20 mg/kg líkamsþyngdar yfir 3 mánaða tímabil með hleðsluskammti í upphafi komu fram vísbindingar um aukið magni þvagefnis í blóði og hækkuð kólesterólgildi í sermi. Engar aðrar meðferðartengdar verkanir greindust.

13. SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA ÓNOTAÐRA LYFJA EÐA ÚRGANGS, EF VIÐ Á

Leitið ráða hjá dýralækni eða í apóteki um hvernig heppilegast er að farga lyfjum sem hætt er að nota. Markmiðið er að vernda umhverfið.

14. DAGSETNING SÍÐUSTU SAMÞYKKTAR FYLGISEÐILSINS

Ítarlegar upplýsingar um dýralyfið eru birtar á vef Lyfjastofnunar Evrópu (<http://www.ema.europa.eu/>).

15. AÐRAR UPPLÝSINGAR

Öskjur sem innihalda 4, 10, 12, 20, 24, 50 eða 100 töflur

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Hafið samband við fulltrúa markaðsleyfishafa á hverjum stað ef óskað er upplýsinga um lyfið.

België/Belgique/Belgien

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tél/Tel: +32 50314269

Lietuva

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Република България

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Luxembourg/Luxemburg

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Česká republika

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel: + 33-(0)492087300

Magyarország

VIRBAC HUNGARY KFT
Szent István krt.11.II/21.
HU-1055 Budapest
Tel: +36 703387177

Danmark

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: +45 75521244

Malta

AGRIMED LIMITED
MDINA ROAD, ZEBBUG ZBG 9016, MALTA
Tel: +356 21465797

Deutschland

Ecuphar GmbH
Brandteichstraße 20
DE-17489 Greifswald
Tel: +49 3834835840

Nederland

Ecuphar BV
Verlengde Poolseweg 16
NL-4818 CL Breda
Tel: +31 880033800

Eesti

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Norge

VIRBAC Danmark A/S
Profilvej 1
DK-6000 Kolding
Tel: +45 75521244

Ελλάδα

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ
1^ο χλμ. Λεωφόρου Παιανίας – Μαρκοπούλου,
19002, ΤΘ 100, Παιανία, Ελλάδα
Τηλ.: +30 2106800900

Österreich

VIRBAC Österreich GmbH
Hildebrandgasse 27
A-1180 Wien
Tel: +43-(0)121834260

España

Ecuphar Veterinaria SLU
C/Cerdanya, 10-12 Planta 6^o
ES-08173 Sant Cugat del Vallés,
Barcelona
Tel: +34 935955000

Polska

VIRBAC Sp. z o.o.
ul. Puławska 314
PL 02-819 Warszawa
Tel.: +48 228554046

France

VIRBAC France
13^e rue LID
FR-06517, Carros
Tel: +33 (0)805055555

Portugal

Belphar Lda
Sintra Business Park 7, Edifício 1, Escritório 2K
Zona Industrial de Abrunheira
PT-2710-089 Sintra
Tel: +351 308808321

Hrvatska

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

România

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Ireland

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Slovenija

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Ísland

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269

Slovenská republika

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Italia

Ecuphar Italia S.r.l.
Viale Francesco Restelli, 3/7
IT-20124 Milano
Tel: +39 0282950604

Suomi/Finland

VIRBAC
1ere avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

Κύπρος

Panchris Feeds (Veterinary) Ltd
Γόρδιου Δεσμού 15, Βιομηχανική περιοχή
Αραδίππου, Λάρνακα, 7100, (Τ.Θ. 45189, 7112,
Αραδίππου), Κύπρος.
Τηλ.: +357 24813333

Sverige

VIRBAC Danmark A/S Filial Sverige
SE-171 21 Solna
Tel: +45 75521244

Latvija

VIRBAC
1^{ere} avenue 2065 m LID
FR-06516, Carros
Tel:+ 33-(0)492087300

United Kingdom (Northern Ireland)

Ecuphar NV
Legeweg 157-i
B-8020 Oostkamp
Tel: +32 50314269