ALLEGATO I RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Daxocox 15 mg compresse per cani

Daxocox 30 mg compresse per cani

Daxocox 45 mg compresse per cani

Daxocox 70 mg compresse per cani

Daxocox 100 mg compresse per cani

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa contiene:

Principio attivo:

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

Eccipienti:

Ossido di ferro nero (E172) 0,26% Ossido di ferro giallo (E172) 0,45% Ossido di ferro rosso (E172) 0,50%

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse

Compresse marroni, rotonde e convesse.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani

4.2 Indicazioni per l'uso, specificando le specie di destinazione

Per il trattamento del dolore e dell'infiammazione associati all'osteoartrosi (o malattia degenerativa delle articolazioni) nei cani.

4.3 Controindicazioni

Non usare in animali che soffrono di disturbi gastrointestinali, enteropatia proteino disperdente o emorragica o disturbi emorragici.

Non usare in caso di funzionalità renale o epatica compromessa.

Non utilizzare in caso di insufficienza cardiaca.

Non utilizzare in cani in gravidanza o in allattamento.

Non utilizzare in animali destinati alla riproduzione.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno degli eccipienti.

Non usare in caso di ipersensibilità nota ai sulfonamidi.

Non usare in animali disidratati, ipovolemici o ipotesi, poiché esiste un potenziale rischio di aumento della tossicità renale.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Non somministrare altri Farmaci Antinfiammatori Non Steroidei (FANS) o glucocorticoidi contemporaneamente o entro 2 settimane dall'ultima somministrazione di questo medicinale veterinario.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Poiché la sicurezza del medicinale non è stata completamente dimostrata in animali molto giovani, si consiglia un attento monitoraggio durante il trattamento di cani giovani di età inferiore a 6 mesi.

Il metabolita attivo di enflicoxib mostra un'emivita plasmatica prolungata a causa della sua bassa velocità di eliminazione. Utilizzare questo medicinale veterinario sotto stretto monitoraggio veterinario nei soggetti a rischio di ulcerazione gastrointestinale o se l'animale ha precedentemente manifestato intolleranza ai FANS.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Questo medicinale veterinario può causare reazioni in soggetti ipersensibili (allergici). Le persone con nota ipersensibilità ai FANS devono evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Alcuni FANS possono essere dannosi per il feto, specialmente durante il terzo trimestre di gravidanza. Le donne in gravidanza devono somministrare questo medicinale veterinario con attenzione.

L'ingestione di questo medicinale veterinario può essere dannosa, soprattutto per i bambini, per i prolungati effetti farmacologici che possono portare ad es. a disturbi gastrointestinali. Per evitare l'ingestione accidentale, somministrare la compressa al cane immediatamente dopo il prelievo dalla confezione in blister e non dividere o frantumare le compresse.

In caso di ingestione accidentale, consultare immediatamente un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Vomito, feci molli e / o diarrea sono stati comunemente riportati negli studi clinici, ma la maggior parte dei casi si è risolta senza trattamento.

In casi non comuni sono state segnalate apatia, perdita di appetito o diarrea emorragica. In casi non comuni è stata segnalata ulcerazione gastrointestinale.

In uno studio sulla sicurezza condotto in laboratorio su cani giovani e sani trattati con la dose raccomandata, sono stati osservati elevati livelli sierici di urea e colesterolo nel sangue.

In caso di reazioni avverse, l'uso del medicinale veterinario deve essere interrotto e deve essere applicata una terapia di supporto generale, come per il sovradosaggio clinico con FANS, fino alla completa risoluzione della sintomatologia. Particolare attenzione deve essere prestata per mantenere lo stato emodinamico.

Per gli animali che manifestano reazioni avverse gastrointestinali o renali può essere necessario somministrare gastroprotettori e fluidoterapia parenterale, a seconda dei casi.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Studi di laboratorio su ratti e conigli hanno mostrato evidenza di effetti fetotossici a dosi tossiche per la madre.

La sicurezza di questo medicinale veterinario non è stata stabilita durante la gravidanza, l'allattamento o la riproduzione nelle specie di destinazione. Non utilizzare in cani in gravidanza, in allattamento o da riproduzione.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Non sono stati effettuati studi di interazione farmacologica. Come per altri FANS, questo medicinale veterinario non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri FANS o glucocorticoidi.

Gli animali devono essere attentamente monitorati se questo medicinale veterinario viene somministrato contemporaneamente a un anticoagulante.

Enflicoxib ha un elevato legame con le proteine plasmatiche e può competere con altre sostanze dotate di elevato legame con le proteine plasmatiche, in modo tale che la somministrazione concomitante può provocare effetti tossici.

Il trattamento precedente con altre sostanze antinfiammatorie può provocare reazioni avverse aggiuntive o più gravi. Per evitare tali reazioni avverse quando questo medicinale veterinario deve essere somministrato in sostituzione di un altro FANS, assicurare un adeguato periodo senza trattamento prima di somministrare la prima dose. Il periodo di sospensione del trattamento dovrebbe, tuttavia, considerare la farmacocinetica dei medicinali precedentemente utilizzati.

La somministrazione concomitante di medicinali veterinari potenzialmente nefrotossici deve essere evitata.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Uso orale.

L'intervallo di somministrazione è UNA VOLTA ALLA SETTIMANA.

Prima dose: 8 mg di enflicoxib per kg di peso corporeo.

Dose di mantenimento: ripetere il trattamento ogni 7 giorni alla dose di 4 mg di enflicoxib per kg di peso corporeo.

Il medicinale veterinario deve essere somministrato immediatamente prima o insieme al pasto del cane. Il peso corporeo degli animali da trattare deve essere determinato con precisione per garantire la somministrazione della dose corretta.

	Numero di compresse da somministrare									
	PRIMA DOSE				DOSE DI MANTENIMENTO					
	8 mg/kg				4 mg/kg					
Peso corporeo (Kg)	15	30	45	70	100	15	30	45	70	100
/compressa da (mg)	mg	mg	mg	mg	mg	mg	mg	mg	mg	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 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Negli studi sulla sicurezza del sovradosaggio, la somministrazione settimanale continua di 12 mg / kg di peso corporeo per un periodo di 7 mesi e di 20 mg/kg di peso corporeo per un periodo di 3 mesi, con una dose di attacco iniziale, è stato evidenziato un aumento dell'urea ematica e dei livelli sierici di colesterolo. Non sono stati rilevati altri effetti correlati al trattamento.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: Prodotti antinfiammatori e antireumatici, non steroidei, Coxib. Codice ATCvet: QM01AH95 enflicoxib.

5.1 Proprietà farmacodinamiche

L'enflicoxib è un farmaco antinfiammatorio non steroideo appartenente alla classe dei coxib e agisce mediante inibizione selettiva dell'enzima cicloossigenasi 2. L'enzima cicloossigenasi (COX) è presente in due isomeri. La COX-1 è solitamente un enzima costitutivo espresso nei tessuti, che sintetizzano prodotti responsabili delle normali funzioni fisiologiche (ad esempio nel tratto gastrointestinale e nei reni), e la COX-2 è principalmente inducibile e sintetizzata dai macrofagi e da altre cellule infiammatorie dopo stimolazione da parte di citochine e altri mediatori dell'infiammazione. COX-2 è coinvolto nella produzione di mediatori, tra cui PGE2, che inducono dolore, essudazione, infiammazione e febbre.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

L'enflicoxib è ben assorbito dopo somministrazione orale; la biodisponibilità è elevata e aumenta del 40-50% con il cibo. La dose raccomandata si basa sulla somministrazione con il cibo. Dopo somministrazione orale a cani alimentati alla dose di attacco raccomandata di 8 mg / kg di peso corporeo, enflicoxib viene prontamente assorbito e raggiunge la sua concentrazione massima di 1,8 (\pm 0,4) μ g / ml (C_{max}) dopo 2 ore (T_{max}). L'emivita di eliminazione ($t_{1/2}$) è di 20 h.

Enflicoxib viene ampiamente trasformato dal sistema microsomiale epatico in un metabolita pirazolico attivo, che raggiunge la sua concentrazione massima di 1,3 (\pm 0,2) μ g / ml (C_{max}) dopo 6 giorni (T_{max}). L'emivita di eliminazione ($t_{1/2}$) è di 17 giorni.

Enflicoxib e il suo metabolita attivo hanno un elevato legame con le proteine plasmatiche del cane (98-99%) e vengono escreti principalmente nelle feci per via biliare e, in misura minore, nelle urine.

Dopo somministrazioni ripetute, l'esposizione sistemica a enflicoxib e al suo metabolita pirazolo raggiunge rapidamente un plateau, senza evidenza di farmacocinetica tempo-dipendente o di accumulo eccessivo per nessuno dei due composti.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Mannitolo
Cellulosa microcristallina silicizzata
Sodio laurilsolfato
Crospovidone
Copovidone
Sodio stearil fumarato
Talco
Ossido di ferro nero (E172)
Ossido di ferro giallo (E172)
Cellulosa microcristallina
Aroma secco

6.2 Incompatibilità principali

Non pertinente.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 30 mesi

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dalla luce.

Per evitare qualsiasi ingestione accidentale, conservare le compresse fuori dalla portata degli animali.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

I blister sono costituiti da un blister in PVC/alluminio/orientato verso la poliammide e da un foglio di copertura in alluminio.

Confezione:

Scatole di cartone contenenti 4, 10, 12, 20, 24, 50 o 100 compresse.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo.

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Ecuphar NV Legeweg 157-i B-8020 Oostkamp Belgium

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/21/270/001-035

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

<Data della prima autorizzazione:{GG/MM/AAAA}</pre>

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Tutte le informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul sito web dell'Agenzia Europea per i Medicinali (http://www.ema.europa.eu/).

DIVIETO DI VENDITA, FORNITURA E/O IMPIEGO

Non pertinente.

ALLEGATO II

- A. PRODUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI
- B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E DI IMPIEGO
- C. INDICAZIONE DEI LMR

A. PRODUTTORE(I) RESPONSABILE(I) DEL RILASCIO DEI LOTTI

Nome ed indirizzo del produttore responsabile del rilascio dei lotti

Lelypharma B.V. Zuiveringweg 42 8243 PZ Lelystad The Netherlands

B. CONDIZIONI O LIMITAZIONI DI FORNITURA E DI IMPIEGO

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

C. INDICAZIONE DEI LMR

Non pertinente

ALLEGATO III ETICHETTATURA E FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

A. ETICHETTATURA

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO **SCATOLA DI CARTONE** 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO Daxocox 15 mg compresse per cani Daxocox 30 mg compresse per cani Daxocox 45 mg compresse per cani Daxocox 70 mg compresse per cani Daxocox 100 mg compresse per cani Enflicoxib 2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI Ogni compressa contiene: Enflicoxib 15 mg Enflicoxib 30 mg Enflicoxib 45 mg Enflicoxib 70 mg Enflicoxib 100 mg 3. FORMA FARMACEUTICA Compresse 4. **CONFEZIONI** 4 compresse 10 compresse 12 compresse 20 compresse 24 compresse 50 compresse 100 compresse 5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Uso orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO(I) DI ATTESA

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

EXP {mese/anno}

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dalla luce Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Smaltimento: leggere il foglietto illustrativo.

13. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO" E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, SE PERTINENTE

Solo per uso veterinario. Da vendere solo su prescrizione medico veterinaria.

14. LA SCRITTA "TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI"

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

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

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

EU/2/21/270/001 (15 mg, 4 compresse)

EU/2/21/270/002 (15 mg, 10 compresse)

EU/2/21/270/003 (15 mg, 12 compresse)

EU/2/21/270/004 (15 mg, 20 compresse)

EU/2/21/270/005 (15 mg, 24 compresse)

EU/2/21/270/006 (15 mg, 50 compresse)

EU/2/21/270/007 (15 mg, 100 compresse)

EU/2/21/270/008 (30 mg, 4 compresse)

EU/2/21/270/009 (30 mg, 10 compresse)

```
EU/2/21/270/010 (30 mg, 12 compresse)
EU/2/21/270/011 (30 mg, 20 compresse)
EU/2/21/270/012 (30 mg, 24 compresse)
EU/2/21/270/013 (30 mg, 50 compresse)
EU/2/21/270/014 (30 mg, 100 compresse)
EU/2/21/270/015 (45 mg, 4 compresse)
EU/2/21/270/016 (45 mg, 10 compresse)
EU/2/21/270/017 (45 mg, 12 compresse)
EU/2/21/270/018 (45 mg, 20 compresse)
EU/2/21/270/019 (45 mg, 24 compresse)
EU/2/21/270/020 (45 mg, 50 compresse)
EU/2/21/270/021 (45 mg, 100 compresse)
EU/2/21/270/022 (70 mg, 4 compresse)
EU/2/21/270/023 (70 mg, 10 compresse)
EU/2/21/270/024 (70 mg, 12 compresse)
EU/2/21/270/025 (70 mg, 20 compresse)
EU/2/21/270/026 (70 mg, 24 compresse)
EU/2/21/270/027 (70 mg, 50 compresse)
EU/2/21/270/028 (70 mg, 100 compresse)
EU/2/21/270/029 (100 mg, 4 compresse)
EU/2/21/270/030 (100 mg, 10 compresse)
EU/2/21/270/031 (100 mg, 12 compresse)
EU/2/21/270/032 (100 mg, 20 compresse)
EU/2/21/270/033 (100 mg, 24 compresse)
EU/2/21/270/034 (100 mg, 50 compresse)
EU/2/21/270/035 (100 mg, 100 compresse)
```

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lot {numero}

BLISTER
1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
Daxocox 15 mg compresse per cani Daxocox 30 mg compresse per cani
Daxocox 45 mg compresse per cani
Daxocox 70 mg compresse per cani Daxocox 100 mg compresse per cani
Enflicoxib
2. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO
Ecuphar NV
3. DATA DI SCADENZA
EXP {mese/anno}
4. NUMERO DI LOTTO
Lot {numero}
5. LA SCRITTA "SOLO PER USO VETERINARIO"

INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI BLISTER O SUGLI STRIPS

B. FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:

Daxocox 15 mg compresse per cani Daxocox 30 mg compresse per cani Daxocox 45 mg compresse per cani Daxocox 70 mg compresse per cani Daxocox 100 mg compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

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

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Lelypharma B.V. Zuiveringweg 42 8243 PZ Lelystad The Netherlands

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Daxocox 15 mg compresse per cani Daxocox 30 mg compresse per cani Daxocox 45 mg compresse per cani Daxocox 70 mg compresse per cani Daxocox 100 mg compresse per cani

3. INDICAZIONE DEL(I)PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni compressa contiene:

Principio attivo:

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

Eccipienti:

Ossido di ferro nero (E172) 0,26% Ossido di ferro giallo (E172) 0,45% Ossido di ferro rosso (E172) 0,50%

Compresse marroni, rotonde e convesse.

4. INDICAZIONE(I)

Per il trattamento del dolore e dell'infiammazione associati all'osteoartrosi (o malattia degenerativa delle articolazioni) nei cani.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in animali che soffrono di disturbi gastrointestinali, enteropatia proteino disperdente o emorragica o disturbi emorragici.

Non usare in caso di funzionalità renale o epatica compromessa.

Non utilizzare in caso di insufficienza cardiaca.

Non utilizzare in cani in gravidanza o in allattamento.

Non utilizzare in animali destinati alla riproduzione.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare in caso di ipersensibilità nota ai sulfonamidi.

Non usare in animali disidratati, ipovolemici o ipotesi, poiché esiste un potenziale rischio di aumento della tossicità renale.

6. REAZIONI AVVERSE

Vomito, feci molli e/o diarrea sono stati comunemente riportati negli studi clinici, ma la maggior parte dei casi si è risolta senza trattamento.

In casi non comuni sono state segnalate apatia, perdita di appetito o diarrea emorragica. In casi non comuni è stata segnalata ulcerazione gastrointestinale.

In uno studio sulla sicurezza condotto in laboratorio su cani giovani e sani trattati con la dose raccomandata, sono stati osservati elevati livelli sierici di urea e colesterolo nel sangue.

In caso di reazioni avverse, l'uso del medicinale veterinario deve essere interrotto e deve essere applicata una terapia di supporto generale, come per il sovradosaggio clinico con FANS, fino alla completa risoluzione della sintomatologia. Particolare attenzione deve essere prestata per mantenere lo stato emodinamico.

Per gli animali che manifestano reazioni avverse gastrointestinali o renali può essere necessario somministrare gastroprotettori e fluidoterapia parenterale, a seconda dei casi.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Uso orale.

L'intervallo di somministrazione è UNA VOLTA ALLA SETTIMANA.

Prima dose: 8 mg di enflicoxib per kg di peso corporeo.

Dose di mantenimento: ripetere il trattamento ogni 7 giorni alla dose di 4 mg di enflicoxib per kg di peso corporeo.

Il medicinale veterinario deve essere somministrato immediatamente prima o insieme al pasto del cane. Il peso corporeo degli animali da trattare deve essere determinato con precisione per garantire la somministrazione della dose corretta.

	Numero di compresse da somministrare									
	PRIMA DOSE				DOSE DI MANTENIMENTO					
	8 mg/kg				4 mg/kg					
Peso corporeo (Kg) /compressa da (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

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione.

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dalla luce.

Per evitare qualsiasi ingestione accidentale, conservare le compresse fuori dalla portata degli animali.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo {SCAD}. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Non somministrare altri Farmaci Antinfiammatori Non Steroidei (FANS) o glucocorticoidi contemporaneamente o entro 2 settimane dall'ultima somministrazione di questo medicinale veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Poiché la sicurezza del medicinale non è stata completamente dimostrata in animali molto giovani, si consiglia un attento monitoraggio durante il trattamento di cani giovani di età inferiore a 6 mesi.

Il metabolita attivo di enflicoxib mostra un'emivita plasmatica prolungata a causa della sua bassa velocità di eliminazione. Utilizzare questo medicinale veterinario sotto stretto monitoraggio veterinario in soggetti a rischio di ulcerazione gastrointestinale o se l'animale ha precedentemente manifestato intolleranza ai FANS.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Questo medicinale veterinario può causare reazioni in soggetti ipersensibili (allergici). Le persone con nota ipersensibilità ai FANS devono evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Alcuni FANS possono essere dannosi per il feto, specialmente durante il terzo trimestre di gravidanza. Le donne in gravidanza devono somministrare questo medicinale veterinario con attenzione.

L'ingestione di questo medicinale veterinario può essere dannosa, soprattutto per i bambini, per i prolungati effetti farmacologici che possono portare ad es. a disturbi gastrointestinali. Per evitare l'ingestione accidentale, somministrare la compressa al cane immediatamente dopo il prelievo dalla confezione in blister e non dividere o frantumare le compresse.

In caso di ingestione accidentale, consultare immediatamente un medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

<u>Gravidanza</u> e <u>allattamento</u>:

Studi di laboratorio su ratti e conigli hanno mostrato evidenza di effetti fetotossici a dosi tossiche per la madre.

La sicurezza di questo medicinale veterinario non è stata stabilita durante la gravidanza, l'allattamento o la riproduzione nelle specie di destinazione. Non utilizzare in cani in gravidanza, in allattamento o da riproduzione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non sono stati effettuati studi di interazione farmacologica. Come per altri FANS, questo medicinale veterinario non deve essere somministrato contemporaneamente ad altri FANS o glucocorticoidi.

Gli animali devono essere attentamente monitorati se questo medicinale veterinario viene somministrato contemporaneamente a un anticoagulante.

Enflicoxib ha un elevato legame con le proteine plasmatiche e può competere con altre sostanze dotate di elevato legame con le proteine plasmatiche, in modo tale che la somministrazione concomitante può provocare effetti tossici.

Il trattamento precedente con altre sostanze antinfiammatorie può provocare reazioni avverse aggiuntive o più gravi. Per evitare tali reazioni avverse quando questo medicinale veterinario deve essere somministrato in sostituzione di un altro FANS, assicurare un adeguato periodo senza trattamento prima di somministrare la prima dose. Il periodo di sospensione del trattamento dovrebbe, tuttavia, considerare la farmacocinetica dei medicinali precedentemente utilizzati.

La somministrazione concomitante di medicinali veterinari potenzialmente nefrotossici deve essere evitata.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Negli studi sulla sicurezza del sovradosaggio, la somministrazione settimanale continua di 12 mg / kg di peso corporeo per un periodo di 7 mesi e di 20 mg/kg di peso corporeo per un periodo di 3 mesi, con una dose di carico iniziale, è stato evidenziato un aumento dell'urea ematica. e dei livelli sierici di colesterolo. Non sono stati rilevati altri effetti correlati al trattamento.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Tutte le informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul sito Web dell'Agenzia Europea per i Medicinali (http://www.ema.europa.eu/).

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezione:

Scatole di cartone contenenti 4, 10, 12, 20, 24, 50 o 100 compresse.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.>

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

België/Belgique/Belgien

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

Република България

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

Česká republika

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

Lietuva

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

Magyarország

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

Danmark

VIRBAC Danmark A/S Profilvej 1 DK-6000 Kolding

Tel: +45 75521244

Deutschland

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

Eesti

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

Ελλάδα

ΧΕΛΛΑΦΑΡΜ ΑΕ

1° χλμ. Λεωφόρου Παιανίας – Μαρκοπούλου, 19002, ΤΘ 100, Παιανία, Ελλάδα

Τηλ.: +30 2106800900

España

Ecuphar Veterinaria SLU C/Cerdanya, 10-12 Planta 6° ES-08173 Sant Cugat del Vallés, Barcelona

Tel: +34 935955000

France

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

Hrvatska

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

Malta

AGRIMED LIMITED MDINA ROAD, ZEBBUG ZBG 9016, MALTA

Tel: +356 21465797

Nederland

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

Norge

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

Österreich

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

Polska

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

Portugal

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

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

Ísland

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

Italia

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

Κύπρος

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

Latvija

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

Slovenija

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

Slovenská republika

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

Suomi/Finland

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

Sverige

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

United Kingdom (Northern Ireland)

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