

BIJLAGE I
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cartaxx 20 mg kauwtabletten voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per tablet:

Werkzame bestanddelen:

Carprofen 20 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen
Microkristallijne cellulose
Natriumsaccharine
Vanilline
Lactosemonohydraat
Natriumzetmeelglycolaat (type A)
Magnesiumstearaat

Witte tot gebroken witte ronde en bolle kauwtablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde, diameter 7 mm.

De tabletten kunnen in 2 of 4 gelijke delen worden verdeeld.

3. KLINISCHE GEGEVENS

3.1 Doeldiersoorten

Hond.

3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Vermindering van ontsteking en pijn veroorzaakt door acute en chronische aandoeningen van het bewegingsapparaat (bijv. osteoartritis).

Voor de vermindering van postoperatieve pijn bij chirurgie van de weke delen, na voorafgaande parenterale analgesie.

3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor carprofen of één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij honden die lijden aan ernstige hart-, lever- of nieraandoeningen of kans lopen op zweervormingen of bloedingen in het maagdarmsstelsel.

Niet gebruiken bij gedehydrateerde, hypovolemische en hypotensieve dieren.

Niet gebruiken bij katten.

Niet gebruiken bij drachtige of lacterende teven.

3.4 Speciale waarschuwingen

Geen.

3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Gebruik bij honden jonger dan 6 weken of bij oudere honden kan een extra risico met zich meebrengen. Als dergelijk gebruik onvermijdelijk is, gebruik het dan alleen volgens de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts. Het kan nodig zijn de behandelde hond onder zorgvuldig klinisch toezicht te houden.

NSAID's (niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen) kunnen fagocytose remmen en daarom moet in geval van een met een bacteriële infectie gepaard gaande ontsteking een gepaste gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

De kauwtabletten bevatten een smaakstof. Om accidentele inname te voorkomen, de tabletten buiten het bereik van dieren bewaren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Carprofen is een niet-steroïdaal anti-inflammatoir geneesmiddel.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor NSAID's moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Direct huidcontact door de gebruiker met de werkzame stof moet worden vermeden, aangezien bij mensen fototoxische reacties kunnen optreden en er een risico bestaat op het ontwikkelen van een fotocontactallergie, die jarenlang kan aanhouden als een ernstige lichtgevoeligheid met roodheid, zwelling en blaarvorming van de huid. Laboratoriumonderzoeken hebben aangetoond dat carprofen en andere NSAID's fotosensibiliserende eigenschappen hebben.

Accidentele inname van het diergeneesmiddel kan gastro-intestinale bijwerkingen opleveren, zoals misselijkheid en maagpijn. Accidentele inname door kinderen dient te worden voorkomen. Ter voorkoming van accidentele inname moeten ongebruikte tabletten worden teruggedaan in de geopende blister en in het kartonnen doosje.

In geval van accidentele inname dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Handen wassen na gebruik.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

3.6 Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Allergische reactie Verhoogde leverenzymen, hepatopathie, leverstoornis Diarree ¹ , melena ¹ , zachte ontlasting ¹ , braken ¹ Verhoogde nierparameters ¹ , vergroot urinevolume ¹ Oligurie ¹ Verlies van eetlust ¹ , lethargie ¹ , polydipsie ¹
--	--

¹ Kenmerkende bijwerkingen in verband met NSAID's; tijdelijk, treden meestal op tijdens de eerste week van de behandeling en verdwijnen nadat de behandeling is gestopt, maar in zeer zeldzame gevallen kunnen ze zeer ernstig of zelfs dodelijk zijn. Als er bijwerkingen optreden, moet de behandeling onmiddellijk worden stopgezet en moet de hond onmiddellijk naar een dierenarts worden gebracht.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiters voor de desbetreffende contactgegevens.

3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Dracht en lactatie:

Uit laboratoriumonderzoeken bij proefdieren (rat, konijn) zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op foetotoxische effecten van carprofen bij doses die dicht tegen de therapeutische dosering aanzitten.

Niet gebruiken bij honden tijdens dracht en lactatie.

3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Carprofen mag niet samen met glucocorticoïden en andere NSAID's worden toegediend. Bij voorbehandeling met steröïdale of niet-steröïdale ontstekingsremmers moet strikt een behandelingsvrije periode in acht worden genomen, anders kunnen eventuele bijwerkingen verergeren. Carprofen bindt zich sterk aan plasma-eiwitten en concurreert met andere sterk bindende geneesmiddelen, wat tot toxische bijwerkingen kan leiden. Het mag daarom niet gelijktijdig worden toegediend met andere stoffen die eveneens een hoge plasma-eiwitbinding vertonen. Gelijktijdige toediening van antistollingsmiddelen moet worden vermeden vanwege een toegenomen bloedingsneiging.

Gelijktijdige toediening van mogelijk nefrotoxische geneesmiddelen moet worden vermeden.

3.9 Toedieningswegen en dosering

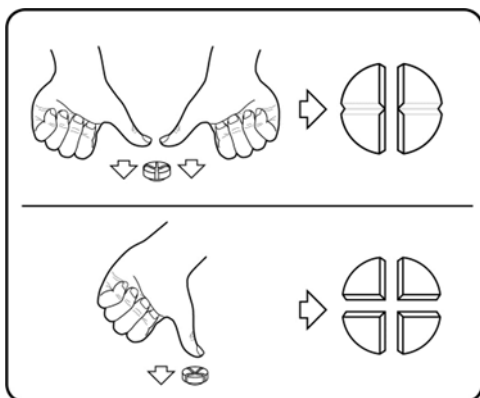
Oraal gebruik

De dosis van 4 mg carprofen per kg lichaamsgewicht eenmaal daags toedienen.

De aanbevolen dosering mag niet worden verhoogd.

De behandelingsduur hangt af van het klinische verloop van de ziekte en moet worden bepaald door de behandelende dierenarts. Langdurige behandeling mag alleen onder toezicht van een dierenarts plaatsvinden. Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

De tabletten kunnen voor een nauwkeurige dosering in 2 of 4 gelijke delen worden verdeeld. Leg de tablet op een vlak oppervlak, met de gegroefde zijde naar boven en de convexe (bolle) zijde richting het oppervlak.



Twee gelijke delen: de tablet met de duimen aan beide zijden doordrukken.

Vier gelijke delen: de tablet met de duim in het midden doordrukken.

Resterende tabletfractionen moeten worden gebruikt bij de volgende toediening(en).

3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Er zijn geen tekenen van toxiciteit waargenomen bij toediening aan honden van carprofen in hoeveelheden tot 9 mg/kg eenmaal daags gedurende 14 dagen.

Er is geen specifiek tegengif voor overdosering met carprofen. In een voorkomend geval dient een algehele ondersteunende behandeling, zoals bij klinische overdosering met NSAID's, worden gegeven.

3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

3.12 Wachttijden

Niet van toepassing.

4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS

4.1 ATCvet-code: QM 01 AE 91.

4.2 Farmacodynamische eigenschappen

Carprofen is een niet-steroïdaal anti-inflammatoir geneesmiddel behorende tot de 2-arylpropionzuren. Het heeft een ontstekingsremmende, pijnstillende en koortswerende werking.

Zoals de meeste NSAID's is carprofen een specifieke cyclo-oxygenaseremmer in de arachidonzuurcascade. Dit zorgt voor een verstoring van de prostaglandinesynthese. Deze prostaglandinen spelen een belangrijke rol bij het ontstaan van ontstekingsreacties en bij de bescherming van het slijmvlies van het maagdarmkanaal tegen zweervorming. Cyclo-oxygenase (COX) bestaat uit twee iso-enzymen, COX-1 en COX-2. Het COX-1-enzym is altijd aanwezig in het bloed en heeft autoregulerende functies (zoals bescherming van het slijmvlies in het maagdarmkanaal en bescherming van de nieren).

COX-2 is daarentegen niet altijd aanwezig in het bloed. Aangenomen wordt dat dit enzym het ontstekingsproces induceert. Geconcludeerd wordt dat de mate waarin COX-1 geremd wordt de kans

op vorming van zweren in het maagdarmkanaal bepaalt en dat de verhouding tussen de iso-enzymen de kans op bijwerkingen of de werkzaamheid bepaalt. Carprofen zorgt voor een gunstige COX-2:COX-1-verhouding bij honden.

De exacte andere werkingsmechanismen van carprofen zijn nog niet volledig opgehelderd.

4.3 Farmacokinetische eigenschappen

Carprofen wordt snel opgenomen bij honden. Na een eenmalige orale toediening bij honden van 4 mg carprofen per kg lichaamsgewicht bedraagt de gemiddelde tijd waarna een maximale plasmaconcentratie van 26 µg/ml wordt bereikt één uur (0,25 - 2 uur). Het distributievolume in het lichaam is laag, omdat de binding aan plasma-eiwit 99 % is. De halfwaardetijd op basis van het harmonisch gemiddelde ($t_{1/2}$) bedraagt 6,4 uur.

Carprofen wordt voornamelijk uitgescheiden in de gal, waarbij 70 % van een intraveneus toegediende dosis carprofen wordt uitgescheiden in de feces, voornamelijk als het glucuronideconjugaat, en 8 -15 % via de urine.

5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

5.1 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

5.2 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 30 maanden.

5.3. Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Bewaar de tabletten (helften/kwartten) in de blisterverpakking en de blisterverpakking in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen ten aanzien van de temperatuur.

5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

PVC/PE/PVDC-aluminium blisterverpakkingen, elk met 10 tabletten.

Kartonnen doosje met 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 of 250 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Alfasan Nederland B.V.

7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 134079

8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING

Datum eerste vergunningverlening: 4 december 2025

9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

BIJLAGE II
ETIKETTERING EN BIJSLUITER

A. ETIKETTERING

GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD

Kartonnen doos

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cartaxx 20 mg kauwtabletten

2. GEHALTE AAN WERKZAME BESTANDELEN

Per tablet:

Carprofen 20 mg

3. VERPAKKINGSGROOTTE

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

4. DOELDIERSOORTEN

Hond.



5. INDICATIES

6. TOEDIENINGSWEGEN

Oraal gebruik.

7. WACHTTIJDEN

8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.
Bewaar de tablet delen in de blisterverpakking en de blisterverpakking in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.
Resterende tablet fracties moeten worden gebruikt bij de volgende toediening(en).

10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

Alfasan Nederland B.V.

14. NUMMERS VAN DE VERGUNNINGEN VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 134079

15. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

**MINIMALE GEGEVENS DIE OP KLEINE PRIMAIRE VERPAKKINGSEENHEDEN
MOETEN WORDEN VERMELD**

Aluminium blisterverpakking

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Cartaxx



2. KWANTITATIEVE GEGEVENS OVER DE WERKZAME BESTANDELEN

Carprofen 20 mg/tablet

3. PARTIJNUMMER

Lot {nummer}

4. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

Exp. {mm/jjjj}

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Cartaxx 20 mg kauwtabletten voor honden
Cartaxx 50 mg kauwtabletten voor honden
Cartaxx 100 mg kauwtabletten voor honden

2. Samenstelling

Per tablet:

Cartaxx 20 mg

Werkzame bestanddelen:

Carprofen 20 mg

Witte tot gebroken witte ronde en bolle kauwtablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde, afmeting 7 mm.

Cartaxx 50 mg

Werkzame bestanddelen:

Carprofen 50 mg

Witte tot gebroken witte ronde en bolle kauwtablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde, afmeting 10 mm.

Cartaxx 100 mg

Werkzame bestanddelen:

Carprofen 100 mg

Witte tot gebroken witte ronde en bolle kauwtablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde, afmeting 13 mm.

De tabletten kunnen in 2 of 4 gelijke delen worden verdeeld.

3. Doeldiersoorten

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Vermindering van ontsteking en pijn veroorzaakt door acute en chronische aandoeningen van het bewegingsapparaat (bijv. osteoartritis).

Voor de vermindering van postoperatieve pijn bij chirurgie van de weke delen, na voorafgaande parenterale analgesie.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor carprofen of één van de hulpstoffen.
Niet gebruiken bij honden die lijden aan ernstige hart-, lever- of nieraandoeningen of kans lopen op zweervormingen of bloedingen in het maagdarmsstelsel.
Niet gebruiken bij gedehydrateerde, hypovolemische en hypotensieve dieren.
Niet gebruiken bij katten.
Niet gebruiken bij drachtige of lacterende teven.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Gebruik bij honden jonger dan 6 weken of bij oudere honden kan een extra risico met zich meebrengen. Als dergelijk gebruik onvermijdelijk is, gebruik het dan alleen volgens de batenrisicobeoordeling door de behandelende dierenarts. Het kan nodig zijn de behandelde hond onder zorgvuldig klinisch toezicht te houden.

NSAID's (niet-steroïdale anti-inflammatoire geneesmiddelen) kunnen fagocytose remmen en daarom moet in geval van een met een bacteriële infectie gepaard gaande ontsteking een gepaste gelijktijdige antimicrobiële behandeling worden gestart.

De kauwtabletten bevatten een smaakstof. Om accidentele inname te voorkomen, de tabletten buiten het bereik van dieren bewaren.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Carprofen is een niet-steroïdaal anti-inflammatoir geneesmiddel.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor NSAID's moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Direct huidcontact door de gebruiker met de werkzame stof moet worden vermeden, aangezien bij mensen fototoxische reacties kunnen optreden en er een risico bestaat op het ontwikkelen van een fotocontactallergie, die jarenlang kan aanhouden als een ernstige lichtgevoeligheid met roodheid, zwelling en blaarvorming van de huid. Laboratoriumonderzoeken hebben aangetoond dat carprofen en andere NSAID's fotosensibiliserende eigenschappen hebben.

Accidentele inname van het diergeneesmiddel kan gastro-intestinale bijwerkingen opleveren, zoals misselijkheid en maagpijn. Accidentele inname door kinderen dient te worden voorkomen. Ter voorkoming van accidentele inname moeten ongebruikte tabletten worden teruggedaan in de geopende blister en in het kartonnen doosje.

In geval van accidentele inname dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Handen wassen na gebruik.

Dracht en lactatie:

Uit laboratoriumonderzoeken bij proefdieren (rat, konijn) zijn gegevens naar voren gekomen die wijzen op foetotoxische effecten van carprofen bij doses die dicht tegen de therapeutische dosering aanzitten.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht of lactatie. Niet gebruiken bij honden tijdens dracht of lactatie.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Carprofen mag niet samen met glucocorticoïden en andere NSAID's worden toegediend.

Bij voorbehandeling met steroïdale of niet-steroïdale ontstekingsremmers moet strikt een behandelingsvrije periode in acht worden genomen, anders kunnen eventuele bijwerkingen verergeren.

Carprofen bindt zich sterk aan plasma-eiwitten en concurreert met andere sterk bindende

geneesmiddelen, wat tot toxische bijwerkingen kan leiden. Het mag daarom niet gelijktijdig worden toegediend met andere stoffen die eveneens een hoge plasma-eiwitbinding vertonen.

Gelijktijdige toediening van antistollingsmiddelen moet worden vermeden vanwege een toegenomen bloedingsneiging.

Gelijktijdige toediening van mogelijk nefrotoxische geneesmiddelen moet worden vermeden.

Overdosering:

Er zijn geen tekenen van toxiciteit waargenomen bij toediening aan honden van carprofen in hoeveelheden tot 9 mg/kg eenmaal daags gedurende 14 dagen. Er is geen specifiek tegengif voor overdosering met carprofen. In een voorkomend geval dient een algehele ondersteunende behandeling, zoals bij klinische overdosering met NSAID's, worden gegeven.

7. Bijwerkingen

Hond:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Allergische reactie Verhoogde leverenzymen, hepatopathie, leverstoornis Diarree ¹ , melena ¹ , zachte ontlasting ¹ , braken ¹ Verhoogde nierparameters ¹ , vergroot urinevolume ¹ , Oligurie ¹ Verlies van eetlust ¹ , lethargie ¹ , polydipsie ¹
--	--

¹ Kenmerkende bijwerkingen in verband met NSAID's; tijdelijk, treden meestal op tijdens de eerste week van de behandeling en verdwijnen nadat de behandeling is gestopt, maar in zeer zeldzame gevallen kunnen ze zeer ernstig of zelfs dodelijk zijn. Als er bijwerkingen optreden, moet de behandeling onmiddellijk worden stopgezet en moet de hond onmiddellijk naar een dierenarts worden gebracht.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik

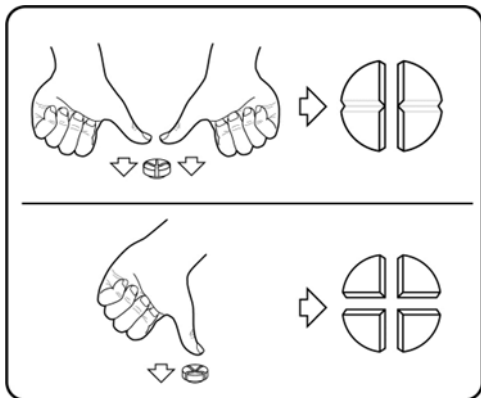
De dosis van 4 mg carprofen per kg lichaamsgewicht eenmaal daags toedienen.

De aanbevolen dosering mag niet worden verhoogd.

De behandelingsduur hangt af van het klinische verloop van de ziekte en moet worden bepaald door de behandelende dierenarts. Langdurige behandeling mag alleen onder toezicht van een dierenarts plaatsvinden. Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De tabletten kunnen voor een nauwkeurige dosering in 2 of 4 gelijke delen worden verdeeld. Leg de tablet op een vlak oppervlak, met de gegroefde zijde naar boven en de convexe (bolle) zijde richting het oppervlak.



Twee gelijke delen: de tablet met de duimen aan beide zijden doordrukken.

Vier gelijke delen: de tablet met de duim in het midden doordrukken.

Resterende tabletfracties moeten worden gebruikt bij de volgende toediening(en).

10. Wachtijden

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen ten aanzien van de temperatuur.

Bewaar de tabletdelen (helften/kwartten) in de blisterverpakking en de blisterverpakking in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht. Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de blisterverpakking/doos na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

Cartaxx 20 mg: REG NL134079
Cartaxx 50 mg: REG NL 134080
Cartaxx 100 mg: REG NL 134081

PVC/PE/PVDC-aluminium blisterverpakkingen, elk met 10 tabletten.
Kartonnen doosje met 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 of 250 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Alfasan Nederland B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederland

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Alfasan Diergeneesmiddelen B.V.
Kuipersweg 9
3449 JA Woerden
Nederland
Tel: +31(0)348 416945

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie

KANALISATIE

UDA