

[Version 9.1, 11/2024]

I PRIEDAS
VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cartaxx, 50 mg, kramtomosios tabletės šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

Kiekvienoje tabletėje yra:

veikliosios medžiagos:

karprofeno 50 mg,

pagalbinės medžiagos:

Kokybinė pagalbinių medžiagų ir kitų sudedamųjų medžiagų sudėtis
Celiuliozė, mikrokristalinė
Sacharino natrio druska
Vanilinas
Laktozė monohidratas
Karboksimetilkrakmolo A natrio druska
Magnio stearatas

Balta arba beveik balta, apvali, išgaubta 10 mm skersmens kramtomoji tabletė su kryžiaus formos laužimo vagele vienoje pusėje.

Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. KLINIKINĖ INFORMACIJA

3.1. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

3.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Uždegimui ir skausmui malšinti sergant ūminėmis ir lėtinėmis raumenų ir skeleto sistemos ligomis (pvz., osteoartritu).

Pooperaciniam skausmui malšinti po minkštųjų audinių operacijos, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

3.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems sunkia širdies, kepenų ar inkstų liga, arba jei virškinimo trakte gali būti opų ar galimas kraujavimas iš jo.

Negalima naudoti gyvūnams, kuriems pasireiškė dehidratacija, hipovolemija ar hipotenzija.

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ar laktacijos metu.

3.4. Specialieji įspėjimai

Nėra.

3.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant jaunesniems nei 6 savaičių šuniukams arba senyviems šunims, gali kilti papildoma rizika. Jei tokio naudojimo išvengti neįmanoma, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką, o gydomiems šunims gali būti reikalingas atidus klinikinis stebėjimas.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, reikia kartu pradėti tinkamą antimikrobinį gydymą.

Kramtomosios tabletės yra kvapios. Tabletes reikia laikyti gyvūnams nepasiekiamoje vietoje, kad šie jų neprarytų atsitiktinai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas NVNU, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu. Naudotojas turėtų vengti tiesioginio odos sąlyčio su veikliąja medžiaga, nes žmonėms gali pasireikšti fototoksinės reakcijos arba išsivystyti daug metų nepraeinanti fotoalergija, pasireiškianti stipriu fotojautrumu (jautrumu šviesai), dėl kurio oda parausta, patinsta ir susidaro pūslės. Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad karprofenas, kaip ir kiti NVNU, turi fotosensibilizuojančių savybių.

Atsitiktinai prarijus šio veterinarinio vaisto, jis gali sukelti virškinimo trakto sutrikimus, tokius kaip pykinimas ir skrandžio skausmas. Reikia būti atsargiems, kad veterinarinio vaisto atsitiktinai neprarytų vaikai. Nepanaudotas tabletės dalis, kad nebūtų atsitiktinai prarytos, reikia grąžinti į atidarytą lizdinės plokštelės vietą ir įdėti į kartoninę dėžutę.

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

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Specialiosios aplinkos apsaugos atsargumo priemonės

Netaikytinos.

3.6. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Alerginė reakcija Padidėjęs kepenų fermentų kiekis, hepatopatija, kepenų veiklos sutrikimas Viduriavimas ¹ , melena ¹ , minkštos išmatos ¹ , vėmimas ¹ Padidėję inkstų rodikliai ¹ , padidėjęs šlapimo kiekis ¹ Oligurija ¹ Apetito praradimas ¹ , letargija ¹ , polidipsija ¹
---	--

¹ Tipinis šalutinis poveikis, susijęs su NVNU, yra laikinas, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir išnyksta nutraukus gydymą, bet labai retais atvejais gali būti labai sunkus ar net mirtinas. Jei pasireiškia šalutinis poveikis, gydymą reikia nedelsiant nutraukti ir kuo skubiau nugabenti šunį pas veterinarą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti veterinarinio vaisto saugumą. Pranešimus, pageidautina, turėtų siųsti veterinarijos gydytojas registruotojui arba jo vietiniam atstovui arba nacionalinei kompetentingai institucijai per nacionalinę pranešimų teikimo sistemą. Taip pat žr. atitinkamus kontaktinius duomenis pakuotės lapelyje.

3.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu nenustatytas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus į terapinę dozę panašias dozes.

Negalima naudoti šunims vaikingumo ir laktacijos metu.

3.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais ir kitais NVNU.

Jei prieš tai buvo gydoma steroidiniais ar nesteroidiniais VNU, būtinas laikotarpis be gydymo, antraip galimas šalutinis poveikis gali sustiprėti. Karprofenas gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, o tai gali sukelti toksinį poveikį. Todėl jo negalima naudoti vienu metu su kitomis medžiagomis, kurios gerai jungiasi su plazmos baltymais.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti antikoaguliantus, nes padidėja polinkis kraujuoti.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti vaistus, galinčius turėti nefrotoksinį poveikį.

3.9. Dozės ir naudojimo būdas

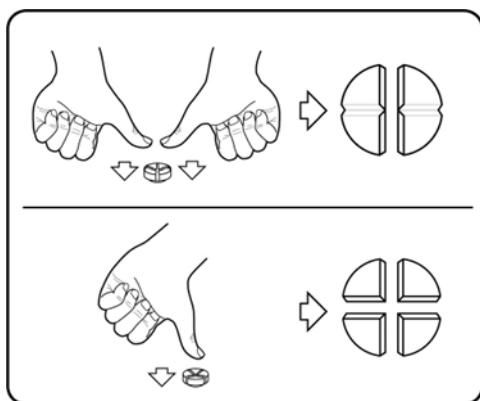
Naudoti per burną.

Kartą per parą suduoti 4 mg karprofeno kilogramui kūno svorio dozę.

Nurodytos dozės padidinti negalima.

Gydymo trukmė priklauso nuo ligos klinikinės eigos ir ją turi nustatyti atsakingas veterinarijos gydytojas. Ilgalaikis gydymas gali būti taikomas tik prižiūrint veterinarijos gydytojui. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

Kad būtų užtikrinta tiksli dozė, tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis. Padėkite tabletę ant lygaus paviršiaus taip, kad jos pusė su vagele būtų atsukta į viršų, o išgaubta (suapvalinta) pusė – į minėtą paviršių.



Dvi lygios dalys: nykščiais paspauskite abu tabletės šonus.

Keturi lygios dalys: nykščiu paspauskite tabletės centrą.

Likusi (-ios) tabletės dalis (-ys) turėtų būti panaudota (-os) suduodant vaisto dozę (-es) kitą kartą.

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

Šunims 14 dienų kartą per parą sudavus iki 9 mg/kg karprofeno, toksinio poveikio požymių nenustatyta. Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, bet turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikinio NVNU perdozavimo atvejais.

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

Netaikytinos.

3.12. Išlauka

Netaikytina.

4. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

4.1. ATCvet kodas: QM01AE91

4.2. Farmakodinamika

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo, priklausantis 2-arilpropiono rūgščių grupei. Jis pasižymi priešuždegiminiu, analgezinio ir antipiretinio poveikiu.

Kaip ir dauguma NVNU, karprofenas yra specifinis ciklooksigenazės inhibitorius vykstant arachidono rūgšties kaskadai. Taip pertraukiama prostaglandinų sintezė. Prostaglandinai atlieka svarbų vaidmenį formuojantis uždegiminėms reakcijoms ir veikia kaip vienas iš virškinimo trakto gleivinės apsauginių mechanizmų, saugančių nuo opų susidarymo. Yra du ciklooksigenazės (COX) izofermentai: COX-1 ir COX-2. COX-1 fermentas kraujyje yra nuolatos ir atlieka automatinio reguliavimo funkcijas (pvz., saugo virškinimo trakto gleivinę ir inkstus).

Priešingai, COX-2 kraujyje nuolatos nėra. Manoma, kad šis fermentas sukelia uždegiminį procesą. Nustatyta, kad COX-1 slopinimo laipsnis lemia virškinimo trakto opų susidarymo dažnį, o abiejų izofermentų tarpusavio santykis – šalutinio poveikio reiškinių dažnį arba veiksmingumą. Šunų organizme karprofenas pasižymi palankiu COX-2:COX-1 santykiu.

Kiti tikslūs karprofeno veikimo mechanizmai dar nėra iki galo išaiškinti.

4.3. Farmakokinetika

Šunų organizme karprofenas absorbuojamas greitai. Šunims sušėrus vienkartinę 4 mg karprofeno 1 kg kūno svorio dozę, vidutinis laikas, per kurį pasiekta maksimali 26 µg/ml koncentracija kraujo plazmoje, buvo viena valanda (0,25–2 val.). Pasiskirstymo organizme tūris buvo mažas, nes 99 % prisijungė prie plazmos baltymų. Harmoninis vidutinis pusinės eliminacijos laikas ($t_{1/2}$) buvo 6,4 val.

Karprofenas daugiausia šalinamas su tulžimi: 70 % į veną suleistos karprofeno dozės pašalinama su išmatomis, daugiausia kaip gliukuronido konjugatas, o 8–15 % pašalinama su šlapimu.

5. FARMACINIAI DUOMENYS

5.1. Pagrindiniai nesuderinamumai

Netaikytini.

5.2. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 30 mėn.

5.3. Specialieji laikymo nurodymai

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Tablečių dalis (pusės / ketvirčius) laikyti lizdinėje plokštelėje, o lizdinę plokštelę – kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

5.4. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

PVC/PE/PVDC-aliuminio lizdinės plokštelės po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 arba 250 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

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

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

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

6. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Alfasan Nederland B.V.

7. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2910/001-012

8. REGISTRAVIMO DATA

Registravimo data: 2025-11-24

9. PASKUTINĖ VETERINARINIO VAISTO APRAŠO PERŽIŪROS DATA

2025-11-24

10. VETERINARINIŲ VAISTŲ KLASIFIKACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

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

III PRIEDAS

ŽENKLINIMAS IR PAKUOTĖS LAPELIS

A. ŽENKLINIMAS

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

KARTONINĖ DĖŽUTĖ

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cartaxx, 50 mg, kramtomosios tabletės

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

Kiekvienoje tabletėje yra:

karprofeno 50 mg.

3. PAKUOTĖS DYDIS

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

4. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Šunys



5. INDIKACIJA (-OS)

6. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI)

Naudoti per burną.

7. IŠLAUKA

8. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

9. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Tablečių dalis laikyti lizdinėje plokštelėje, o lizdinę plokštelę – kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Likusi (-ios) tabletės dalis (-ys) turėtų būti panaudota (-os) suduodant vaisto dozę (-es) kitą kartą.

10. NUORODA „PRIEŠ NAUDOJIMĄ PERSKAITYTI PAKUOTĖS LAPELĮ“

Prieš naudojimą perskaityti pakuotės lapelį.

11. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

12. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

13. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Alfasan Nederland B.V.

Vietiniai atstovai:

UAB "Vetmarket"

14. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/25/2910/001

LT/2/25/2910/002

LT/2/25/2910/003

LT/2/25/2910/004

LT/2/25/2910/005

LT/2/25/2910/006

LT/2/25/2910/007

LT/2/25/2910/008

LT/2/25/2910/009

LT/2/25/2910/010

LT/2/25/2910/011

LT/2/25/2910/012

15. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

**MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT MAŖŲ PIRMINIŲ PAKUOČIŲ
ALUMININĖ LIZDINĖ PLOKŠTELĖ**

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Cartaxx



2. VEIKLIJŲ MEDŖIAGŲ KIEKYBINĖ INFORMACIJA

Carprofen 50 mg/tablet

3. SERIJOS NUMERIS

Lot {numeris}

4. TINKAMUMO DATA

Exp. {mėnuo/metai}

B. PAKUOTĖS LAPELIS

PAKUOTĖS LAPELIS

1. Veterinarinio vaisto pavadinimas

Cartaxx, 20 mg, kramtomosios tabletės šunims
Cartaxx, 50 mg, kramtomosios tabletės šunims
Cartaxx, 100 mg, kramtomosios tabletės šunims

2. Sudėtis

Kiekvienoje tabletėje yra:

Cartaxx 20 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 20 mg.

Balta arba beveik balta, apvali, išgaubta 7 mm dydžio kramtomoji tabletė su kryžiaus formos laužimo vagele vienoje pusėje.

Cartaxx 50 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 50 mg.

Balta arba beveik balta, apvali, išgaubta 10 mm dydžio kramtomoji tabletė su kryžiaus formos laužimo vagele vienoje pusėje.

Cartaxx 100 mg

veikliosios medžiagos:

karprofeno 100 mg.

Balta arba beveik balta, apvali, išgaubta 13 mm dydžio kramtomoji tabletė su kryžiaus formos laužimo vagele vienoje pusėje.

Tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis.

3. Paskirties gyvūnų rūšys

Šunys.

4. Naudojimo indikacijos

Uždegimui ir skausmui malšinti sergant ūminėmis ir lėtinėmis raumenų ir skeleto sistemos ligomis (pvz., osteoartritu).

Pooperaciniam skausmui malšinti po minkštųjų audinių operacijos, prieš tai naudojus parenterinius vaistus nuo skausmo.

5. Kontraindikacijos

Negalima naudoti esant padidėjusiam jautrumui karprofenui ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Negalima naudoti šunims, sergantiems sunkia širdies, kepenų ar inkstų liga, arba jei virškinimo trakte gali būti opų ar galimas kraujavimas iš jo.

Negalima naudoti gyvūnams, kuriems pasireiškė dehidratacija, hipovolemija ar hipotenzija.

Negalima naudoti katėms.

Negalima naudoti vaikingoms kalėms ar laktacijos metu.

6. Specialieji įspėjimai

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą paskirties gyvūnų rūšims

Naudojant jaunesniems nei 6 savaičių šuniukams arba senyviems šunims, gali kilti papildoma rizika. Jei tokio naudojimo išvengti neįmanoma, naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudą ir riziką, o gydomiems šunims gali būti reikalingas atidus klinikinis stebėjimas.

NVNU (nesteroidiniai vaistai nuo uždegimo) gali slopinti fagocitozę, todėl gydant uždegimines būkles, susijusias su bakterine infekcija, reikia kartu pradėti tinkamą antimikrobinį gydymą.

Kramtomosios tabletės yra kvapios. Tabletes reikia laikyti gyvūnams nepasiekiamoje vietoje, kad šie jų neprarytų atsitiktinai.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Karprofenas yra nesteroidinis vaistas nuo uždegimo.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas NVNU, turi vengti sąlyčio su šiuo veterinariniu vaistu.

Naudotojas turėtų vengti tiesioginio odos sąlyčio su veikliąja medžiaga, nes žmonėms gali pasireikšti fototoksinės reakcijos arba išsivystyti daug metų nepraeinanti fotoalergija, pasireiškianti stipriu fotojautrumu (jautrumu šviesai), dėl kurio oda parausta, patinsta ir susidaro pūslės. Laboratoriniais tyrimais nustatyta, kad karprofenas, kaip ir kiti NVNU, turi fotosensibilizuojančių savybių.

Atsitiktinai prarijus šio veterinarinio vaisto, jis gali sukelti virškinimo trakto sutrikimus, tokius kaip pykinimas ir skrandžio skausmas. Reikia būti atsargiems, kad veterinarinio vaisto atsitiktinai neprarytų vaikai. Nepanaudotas tabletės dalis, kad nebūtų atsitiktinai prarytos, reikia grąžinti į atidarytą lizdinės plokštelės vietą ir įdėti į kartoninę dėžutę.

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

Po naudojimo reikia nusiplauti rankas.

Vaikingumas ir laktacija

Laboratoriniais tyrimais su laboratoriniais gyvūnais (žiurkėmis, triušiais) nustatytas fetotoksinis karprofeno poveikis, panaudojus į terapinę dozę panašias dozes.

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

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Karprofeno negalima naudoti kartu su gliukokortikoidais ir kitais NVNU.

Jei prieš tai buvo gydoma steroidiniais ar nesteroidiniais VNU, būtinas laikotarpis be gydymo, antraip galimas šalutinis poveikis gali sustiprėti. Karprofenas gali stipriai jungtis su plazmos baltymais ir konkuruoti su kitais gerai besijungiančiais vaistais, o tai gali sukelti toksinį poveikį. Todėl jo negalima naudoti vienu metu su kitomis medžiagomis, kurios gerai jungiasi su plazmos baltymais.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti antikoagulantus, nes padidėja polinkis kraujuoti.

Reikia vengti tuo pačiu metu naudoti vaistus, galinčius turėti nefrotoksinį poveikį.

Perdozavimas

Šunims 14 dienų kartą per parą sudavus iki 9 mg/kg karprofeno, toksinio poveikio požymių nenustatyta.

Perdozavus karprofeno, specifinio priešnuodžio nėra, bet turi būti taikomas bendras palaikomasis gydymas, taikomas klinikinio NVNU perdozavimo atvejais.

7. Nepageidaujami reiškiniai

Šunys:

Labai reta (< 1 gyvūnas iš 10 000 gydytų gyvūnų, įskaitant atskirus pranešimus)	Alerginė reakcija Padidėjęs kepenų fermentų kiekis, hepatopatija, kepenų veiklos sutrikimas Viduriavimas ¹ , melena ¹ , minkštos išmatos ¹ , vėmimas ¹ Padidėję inkstų rodikliai ¹ , padidėjęs šlapimo kiekis ¹ Oligurija ¹ Apetito praradimas ¹ , letargija ¹ , polidipsija ¹
---	--

¹ Tipinis šalutinis poveikis, susijęs su NVNU, yra laikinas, dažniausiai pasireiškia per pirmąją gydymo savaitę ir išnyksta nutraukus gydymą, bet labai retais atvejais gali būti labai sunkus ar net mirtinas. Jei pasireiškia šalutinis poveikis, gydymą reikia nedelsiant nutraukti ir kuo skubiau nugabenti šunį pas veterinarą.

Svarbu teikti informaciją apie nepageidaujamus reiškinius. Tai leidžia nuolat stebėti vaisto saugumą. Pastebėjus bet kokį šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame pakuotės lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, pirmiausia būtina informuoti veterinarijos gydytoją. Apie bet kokius nepageidaujamus reiškinius taip pat galite pranešti registruotojui arba jo vietiniam atstovui naudodamiesi šio lapelio pabaigoje pateiktais kontaktiniais duomenimis arba perduodami informaciją per savo nacionalinę pranešimų sistemą:

Valstybinė maisto ir veterinarijos tarnyba

El. paštas: vaistu.registracija@vmvt.lt

Pranešimo forma:

<https://vmvt.lrv.lt/lt/fb/>

8. Dozės, naudojimo būdai ir metodas kiekvienai rūšiai

Naudoti per burną.

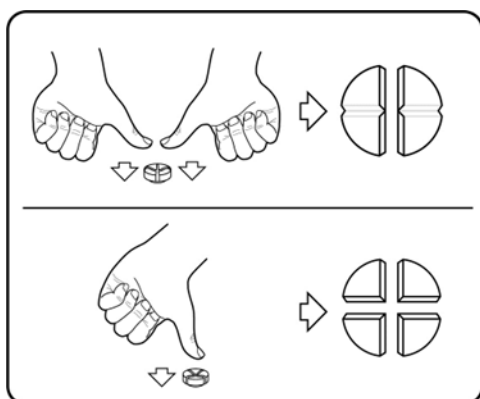
Kartą per parą suduoti 4 mg karpofeno kilogramui kūno svorio dozę.

Nurodytos dozės padidinti negalima.

Gydymo trukmė priklauso nuo ligos klinikinės eigos ir ją turi nustatyti atsakingas veterinarijos gydytojas. Ilgalaikis gydymas gali būti taikomas tik prižiūrint veterinarijos gydytojui. Siekiant užtikrinti tinkamą vaisto dozę, reikia kuo tiksliau nustatyti gyvūno kūno svorį.

9. Nuorodos dėl tinkamo naudojimo

Kad būtų užtikrinta tiksli dozė, tabletes galima padalinti į 2 arba 4 lygias dalis. Padėkite tabletę ant lygaus paviršiaus taip, kad jos pusė su vagele būtų atsukta į viršų, o išgaubta (suapvalinta) pusė – į minėtą paviršių.



Dvi lygios dalys: nykščiais paspauskite abu tabletės šonus.
Keturios lygios dalys: nykščiu paspauskite tabletės centrą.
Likusi (-ios) tabletės dalis (-ys) turėtų būti panaudota (-os) suduodant vaisto dozę (-es) kitą kartą.

10. Išlauka

Netaikytina.

11. Specialieji laikymo nurodymai

Saugoti nuo vaikų.

Laikyti originalioje pakuotėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo temperatūros sąlygų nereikia.

Tablečių dalis (pusės / ketvirčius) laikyti lizdinėje plokštelėje, o lizdinę plokštelę – kartoninėje dėžutėje, kad vaistas būtų apsaugotas nuo šviesos. Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant lizdinės plokštelės arba kartoninės dėžutės po „Exp.“. Vaistas tinkamas naudoti iki paskutinės nurodyto mėnesio dienos.

12. Specialiosios atliekų naikinimo nuostatos

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

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

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

13. Veterinarinių vaistų klasifikacija

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. Registracijos numeriai ir pakuočių dydžiai

Cartaxx 20 mg: LT/2/25/2909/001-012

Cartaxx 50 mg: LT/2/25/2910/001-012

Cartaxx 100 mg: LT/2/25/2911/001-012

PVC/PE/PVDC-aliuminio lizdinės plokštelės po 10 tablečių.

Kartoninė dėžutė su 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 120 arba 250 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

15. Pakuotės lapelio paskutinės peržiūros data

2025-11-24

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

16. Kontaktiniai duomenys

Registruotojas ir gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Alfasan Nederland B.V.

Kuipersweg 9

3449 JA Woerden

Nyderlandai

Tel. +31 348 416945

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Lelypharma B.V.

Zuiveringsweg 42

8243 PZ Lelystad

Nyderlandai

Vietiniai atstovai ir kontaktiniai duomenys, skirti pranešti apie įtariamus nepageidaujamus reiškinius:

UAB "Vetmarket"

Nemuno g. 4, Virbališkių k.

53458 Kauno raj.

Lietuva

Tel: + 370 63791390

El. paštas: farmacija@vetmarket.lt

17. Kita informacija