

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:
Lavet Gyógyszeripari Kft., 2143 Kistarcsa, Batthyány u. 6.

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Carprox 20 mg ízesített tabletta A.U.V ..
Carprox 50 mg ízesített tabletta A.U.V.
Carprox 100 mg ízesített tabletta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Minden tabletta tartalmaz:

Hatóanyag:

Carprox 20 mg	karprofen	20 mg/tabletta
Carprox 50 mg	karprofen	50 mg/tabletta
Carprox 100 mg	karprofen	100 mg/tabletta

4. JAVALLAT(OK)

Gyulladáscsökkentő, fájdalom- és lázcsillapító készítmény kutyák mozgásszervi betegségeinek, fájdalommal járó heveny és idült gyulladásainak (degeneratív ízületi elváltozások, traumás ín- és izomsérülések) gyógykezelésére, műtét utáni utókezelésekre, valamint a lágyrészek fájdalommal járó gyulladásainak kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

A készítmény nem alkalmazható karprofen iránti túlérzékenység, gasztrointesztinális fekély, vérzéses diatézis, valamint szív-, máj-, és veseműködési zavar esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ritkán előfordulhat étvágytalanság, gyomor-irritáció, hányás, hasmenés és gasztrointesztinális vérzés. A Carprox tablettával végzett célállat-tolerancia vizsgálat során a készítmény mellékhatásokat a javasolt terápiás adag háromszorosának 15 napig történő alkalmazása esetén sem okozott.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ

Kutya.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A készítmény javasolt dózisa 4 mg/ttkg karprofen szájon át, naponta két egyenlő részre osztva (2x2 mg/ttkg). A klinikai állapot javulásának megfelelően, 7 nap után a napi adag 2 mg/ttkg-ra csökkenthető, napi egyszeri adagolással. Műtési fájdalom csillapítására a napi adagot 2 órával a beavatkozás előtt alkalmazzuk.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A készítményt szájon át adagoljuk. A tabletták beadhatóak közvetlenül vagy erre alkalmas táplálékba (egy darab hús, sajt) helyezve.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Nem értelmezhető.

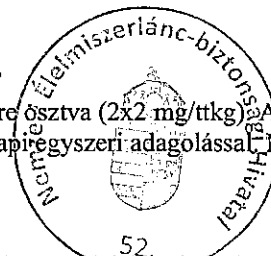
11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ez az állatgyógyászati készítmény különleges tárolást nem igényel.

Lejárat idő:

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje: 2 év.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A karprofen alkalmazása 6 hetesnél fiatalabb kölyökkutyákban, valamint idős, csökkent máj- és veseműködésű állatokban fokozott kockázatot jelenthet. Ezért ezekben az esetekben, ha a szer alkalmazása nélkülözhetetlen, a dózis csökkentése és a kezelt állat fokozott klinikai megfigyelése szükséges.

Különleges figyelmeztetések minden célállat fajra vonatkozóan:

Amennyiben a kezelés során mellékhatások jelentkeznek, a készítmény adagolását abba kell hagyni és állatorvoshoz kell fordulni.

Vemhesség és laktáció:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején, ezért alkalmazása vemhesség és laktáció alatt nem javasolt.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

A készítmény alkalmazásával egyidejűleg vagy 24 órán belül egyéb nem szteroid gyulladáscsökkentőt ne adagoljunk.

Ne alkalmazzuk együtt potenciálisan vesekárosító, illetve antikoaguláns hatású szerekkel.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

A karprofen túladagolása étvágytalanságot, hányást, hasmenést, a gyomor-bél csatornában fekélyképződést és vérzést okozhat, ami esetenként az állat elhullásához vezethet. Nincs specifikus antidotuma, ezért túladagolás esetén tüneti kezelést kell alkalmazni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2019. május 24.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Elsődleges csomagolóanyag: alumínium/polietilén fóliacsík.

Másodlagos csomagolóanyag: papírdoboz.

Kiszerezés:

Carprox 20 mg ízesített tabletta: 10x2 tabletta/doboz; 50x2 tabletta/doboz

Carprox 50 mg ízesített tabletta: 10x2 tabletta/doboz; 50x2 tabletta/doboz

Carprox 100 mg ízesített tabletta: 10x2 tabletta/doboz; 50x2 tabletta/doboz

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

