

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprodyl Quadri 120 mg žuvacie tablety pre psy

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Jedna tableta obsahuje:

Účinná látka:

Carprofenum 120 mg

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Žuvacia tableta.

Béžová tableta tvaru d'atelinového listu, s deliacou ryhou.

Tabletu je možné rozdeliť na štyri rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie na použitie so špecifikovaním cieľového druhu

U psov:

Zmiernenie zápalu a bolesti pri muskuloskeletálnych ochoreniach a degeneratívnych ochoreniach kĺbov.

Tablety sú vhodné aj na tlmenie pooperačnej bolesti ako pokračovanie parenterálnej analgézie.

4.3 Kontraindikácie

Nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk.

Nepoužívať u šteniat mladších ako 4 mesiace ak chýbajú presné údaje o veku.

Nepoužívať u mačiek.

Nepoužívať u zvierat s ochorením srdca, pečene alebo obličiek alebo u zvierat, kde existuje riziko gastro-intestinálnej ulcerácie, krvácania alebo krvnej dyskrázie.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, iné NSAIDs alebo na niektorú z pomocných látok.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Pozri časť 4.3 a 4.5.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie u psov mladších ako 6 týždňov alebo u starších psov môže predstavovať určité riziko. Ak je použitie nevyhnutné, psom sa podá nižšia dávka a je potrebné klinické sledovanie .

Nepoužívať u dehydrovaných, hypovolemických alebo hypotenzných psov, nakoľko je potenciálne riziko zvýšenia renálnej toxicity.

Je potrebné sa vyhnúť súčasnemu podávaniu potenciálne nefrotoxických liekov.

NSAIDs môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy, a preto v prípade liečby zápalu spojeného s bakteriálnou infekciou sa má zvážiť súbežné použitie vhodnej antimikrobiálnej terapie.

Rovnako ako pri ostatných NSAIDs, bola počas liečby karprofénom pozorovaná fotodermatitída u laboratórnych zvierat a ľudí. Tieto kožné reakcie nikdy neboli pozorované u psov. Nepodávať súčasne alebo v priebehu 24 hodín iné NSAIDs. Niektoré NSAIDs sa môžu silne viazať na plazmatické proteíny a môžu súťažiť s inými silne viazanými liečivami, čo môže viesť k toxickému účinku.

Tablety sú ochutené, preto by mali byť uchovávané na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat. Užitie vyshej dávky ako sa odporúča, môže viesť k závažným vedľajším účinkom. V takom prípade okamžite vyhľadajte veterinárnu pomoc.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku vyhľadaj ihned lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

Boli hlásené charakteristické nežiaduce účinky spojené s užívaním NSAIDs ako vracanie, mäkšie výkaly/hnačky, melena, strata chuti do jedla a letargia. Tieto nežiaduce účinky sa vyskytujú zvyčajne počas prvého týždňa liečby, sú vo väčšine prípadov prechodného charakteru a vymiznú po ukončení liečby, avšak v zriedkavých prípadoch môžu byť vážne alebo fatálne.

Ak sa vyskytnú nežiaduce účinky, podávanie veterinárneho lieku sa má ukončiť a treba vyhľadajť veterinárneho lekára.

Rovnako ako pri iných NSAIDs existuje riziko zriedkavých obličkových alebo idiosynkratických pečeňových nežiaducích účinkov.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Štúdie na laboratórnych zvieratách (potkany a králiky) preukázali fetotoxický účinok karprofénu v dávkach približujúcich sa terapeutickej dávke. Bezpečnosť veterinárneho lieku pre gravidné a laktujúce suky nebola skúmaná. Nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk.

Nepoužívať u chovných zvierat v období rozmnožovania.

4.8 Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia

Karprofén sa silne viaže na plazmatické bielkoviny a súťaží s inými silne viazanými liečivami, čo môže zvýšiť toxický účinok.

Nepoužívať tento veterinárny liek súčasne s inými NSAIDs alebo s glukokortikoidmi.

Vyhýbať sa súbežnému podávaniu potencionálne nefrotoxických liekov (napr. aminoglykoxidových antibiotík).

Pozri tiež časť 4.5.

4.9 Dávkovanie a spôsob podania lieku

Na perorálne podanie.

4 mg kaprofénu/kg ž. hm./deň.

Začiatočná dávka 4 mg karprofénu/ kg/ž. hm./deň, sa môže podať ako jedna dávka. Analgetický účinok z každej dávky pretrváva počas najmenej 12 hodín.

V závislosti od klinickej odpovede sa môže denná dávka znížiť.

Dĺžka liečby bude závisieť od klinickej odpovede. Dlhodobá liečba má prebiehať pod pravidelným dohľadom veterinárneho lekára.

Na predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii, môže byť karprofén podávaný ako pokračovanie parenterálnej predoperačnej liečby injekčne podaným kapofrénom, v dávke 4 mg/kg ž. hm./deň po dobu 5 dní.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Pokyny na rozlomenie tablety: položte tabletu na rovný povrch ryhovanou časťou dole k porchu (konvexnou stranou hore). Ľahkým vertikálnym tlakom špičkou ukazováka na stred tablety rozlomíte tabletu po šírke na dve polovice. Ak chcete tabletu rozdeliť na štvrtiny, miernym tlakom ukazováka na stred jednej polovice ju rozlomíte po dĺžke.

Každá žuvacia tableta môže byť rozdelená na štvrtiny pre presné dávkovanie podľa individuálnej živej hmotnosti zvieratá.

Počet tablet na deň	Hmotnosť psa (kg)
1/4	≥7,5 <14,4
1/2	≥14,5 <20,9
¾	≥21 <29,9
1	≥30 <37,4
1 ¼	≥37,5 <44,9
1 ½	≥45 <52,4
1 ¾	≥52,5 <59,9
2	≥60 <70

Žuvacie tablety sú ochutnené a zvieratá ich prijímajú spontánne. Žuvacie tablety sa môžu podávať s krmivom alebo bez krmiva.

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Bibliografické údaje uvádzajú, že pri podaní dvojnásobku odporúčanej dávky počas 42 dní je karprofén u psov dobre znášaný.

Neexistuje žiadne špecifické antidotum pri predávkovaní karprofénom, postupuje sa podľa všeobecných zásad podpornej terapie pri klinickom predávkovaní NSAIDs.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: Protizápalové a protireumatické látky, nesteroidné, deriváty kyseliny propiónovej.

ATCvet kód: QM01AE91

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Karprofén je nesteroidné antiflogistikum (NSAID), ktoré patrí do triedy 2-arylpropiónovej kyseliny a má protizápalové, analgetické a antipyretické účinky.

Mechanizmus účinku karprofénu nie je veľmi dobre známy. Bolo však preukázané, že inhibičný účinok karprofénu na enzym cyklo-oxygenáza je po podaní odporučenej terapeutickej dávky relatívne slabý. Navyše bolo tiež preukázané, že karprofén neinhibuje tvorbu tromboxánu B2 (TX) u psov v procese zrážalivosti krvi a ani prostaglandínu (PG) E2, a tiež neinhibuje kyselinu 12-hydroxyeikozatetraénovú (HETE) v zápalovom výpotku. To naznačuje, že mechanizmus účinku karprofénu nespočíva v inhibícii eikosanoidov. Niektorí autori naznačili aktivitu karprofénu na jednom alebo viacerých zápalových mediátoroch, ktoré ešte neboli identifikované, ale neboli preukázané žiadne klinické dôkazy.

Karprofén existuje v dvoch enantiomérnych formách, R(-)-karprofén a S(+-) karprofén a na trhu je racemická forma. Štúdie na laboratórnych zvieratách naznačujú, že S (+) enantiomér má vyššiu protizápalovú účinnosť.

Ulcerogénny potenciál karprofénu bol preukázaný u hlodavcov, ale nie u psov.

5.2 Farmakokinetické údaje

Po jednorazovej perorálnej dávke 4 mg karprofénu na kg živej hmotnosti psa, je čas potrebný na dosiahnutie maximálnej plazmatickej koncentrácie 23 µg/ml asi 2 hodiny. Biologická dostupnosť pri perorálnom podaní je viac ako 90 % celkovej dávky. Viac ako 98 % karprofénu sa viaže na plazmatické bielkoviny a jeho distribučný objem je malý.

Karprofén sa vylučuje žlčou, 70 % intravenózne podaného karprofénu sa vylúči hlavne trusom, najmä ako konjugát glukuronidu. Karprofén podstupuje u psov enantioselektívny enterohepatický cyklus, iba S(+) enantiomér sa významne recykuje. Plazmatický klírens karprofénu S(+) je približne dvojnásobný oproti R(-) karprofénu. Biliárny klírens karprofénu S(+) je približne trojnásobne vyšší ako pre karprofén R(-).

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Príchuť bravčovej pečene
Kvasnice
Sodná soľ kroskarmelózy
Kopovidón
Magnéziumstearát
Koloidný oxid kremičitý
Mikrokryštaličká celulóza
Monohydrt laktózy

6.2 Závažné inkompatibility

Neuplatňuje sa.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v neporušenom obale: 3 roky.

Čas použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu: 72 hodín.

6.4 Osobitné bezpečnostné opatrenia na uchovávanie

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Chrániť pred svetlom.

Rozpolené tablety sa majú uchovávať v pôvodných blistroch. Všetky rozpolené zvyšky tablet sa majú po 72 hodinách zlikvidovať.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blister: PVDC-PVC/hliníkové zatavené blistre so 6 tabletami/blister.

Veľkosť balenia

Škatuľka obsahujúca 2 blistre so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 20 blistrov so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 40 blistrov so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 80 blistrov so 6 tabletami

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s miestnymi požiadavkami.

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Ceva Animal Health Slovakia, s.r.o., Račianska 153, 831 53 Bratislava, Slovenská republika

Tel.: 00421 2 55 56 64 88

Fax: 00421 2 55 56 64 87

e-mail: ceva@ceva-ah.sk

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/039/MR/17-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

Len pre zvieratá

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA VONKAJŠOM OBALE A NA VNÚTORNOM OBALE

ŠKATULEKA

120 mg

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprodyl Quadri 120 mg žuvacie tablety pre psy
Carprofenum

2. ZLOŽENIE: ÚČINNÉ LÁTKY A POMOCNÉ LÁTKY

Jedna tableta obsahuje:
Carprofenum 120 mg

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.
Béžová tableta tvaru d'atelinového listu, s deliacou ryhou.
Tabletu je možné rozdeliť na štyri rovnaké časti.

4. VEEKOSŤ BALENIA

12 tablet
120 tablet
240 tablet
480 tablet

5. CIEĽOVÝ DRUH

Psy.

6. INDIKÁCIA (INDIKÁCIE)

7. SPÔSOB A CESTA PODANIA LIEKU

Na perorálne podanie.
Dávkovanie: Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

8. OCHRANNÁ LEHOTA

9. OSOBITNÉ UPOZORNENIE (-A), AK JE POTREBNÉ

Pred použitím si prečítajte písomnú informáciu pre používateľov.

10. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP :

11. OSOBITNÉ PODMIENKY NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Chrániť pred svetlom.

Čas použiteľnosti po rozdelení tablet: pozri písomnú informáciu pre používateľov.

12. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Likvidácia: prečítajte si písomnú informáciu pre používateľov.

13. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“ A PODMIENKY ALEBO OBMEDZENIA TÝKAJÚCE SA DODÁVKY A POUŽITIA, ak sa uplatňujú

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

14. OZNAČENIE „UCHOVÁVAŤ MIMO DOHLADU A DOSAHU DETÍ“

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

15. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

Ceva Animal Health Slovakia, s.r.o., Račianska 153, 831 53 Bratislava, Slovenská republika

16. REGISTRAČNÉ ČÍSLO (ČÍSLA)

96/039/MR/17-S

17. ČÍSLO VÝROBNEJ ŠARŽE

Lot:

**MINIMÁLNE ÚDAJE, KTORÉ MAJÚ BYŤ UVEDENÉ NA BLISTROCH ALEBO
STRIPOCH**

Blister
120 mg

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprodyl Quadri 120 mg žuvacie tablety pre psy
Carprofenum

2. NÁZOV DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII



3. DÁTUM EXSPIRÁCIE

EXP:

4. ČÍSLO ŠARŽE

Lot:

5. OZNAČENIE „LEN PRE ZVIERATÁ“

Len pre zvieratá.

PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

Carprodyl Quadri 120 mg žuvacie tablety pre psy

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia, s.r.o., Račianska 153, 831 53 Bratislava, Slovenská republika
Tel.: 00421 2 55 56 64 88, Fax: 00421 2 55 56 64 87, e-mail: ceva@ceva-ah.sk

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication, Zone Autoroutière, 53950 Louverné
Francúzsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Carprodyl Quadri 120 mg žuvacie tablety pre psy

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

Jedna tableta obsahuje:

Carprofenum 120 mg

Béžová tableta tvaru d'atelinového listu, s deliacou ryhou.

Tabletu je možné rozdeliť na štyri rovnaké časti.

4. INDIKÁCIA(-E)

U psov:

Zmiernenie zápalu a bolesti pri muskuloskeletálnych ochoreniach a degeneratívnych ochoreniach kĺbov.

Tablety sú vhodné aj na tlmenie pooperačnej bolesti ako pokračovanie parenterálnej analgézie.

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk.

Nepoužívať u šteniat mladších ako 4 mesiace ak chýbajú presné údaje o veku.

Nepoužívať u mačiek.

Nepoužívať u zvierat s ochorením srdca, pečene alebo obličiek alebo u zvierat, kde existuje riziko gastro-intestinálnej ulcerácie, krvácania alebo krvnej dyskrázie.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku, iné NSAIDs alebo na niektorú z pomocných látok.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Boli hlásené charakteristické nežiaduce účinky spojené s užívaním NSAIDs ako vracanie, mäkšie výkaly/hnačky, melena, strata chuti do jedla a letargia. Tieto nežiaduce účinky sa vyskytujú zvyčajne počas prvého týždňa liečby, sú vo väčšine prípadov prechodného charakteru a vymiznú po ukončení liečby, avšak v zriedkavých prípadoch môžu byť vážne alebo fatálne .

Ak sa vyskytnú nežiaduce účinky, podávanie veterinárneho lieku sa má ukončiť a treba vyhľadať veterinárneho lekára.

Rovnako ako pri iných NSAIDs existuje riziko zriedkavých obličkových alebo idiosynkratických pečeňových nežiaducích účinkov.

Ak zistíte akékoľvek nežiaduce účinky, aj tie, ktoré už nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, alebo si myslíte, že liek je neúčinný, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIELOVÝ DRUH

Psy.

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Na perorálne podanie.

4 mg kaprofén/kg ž. hm./deň.

Začiatočná dávka 4 mg karprofénu/ kg/ž. hm./deň, sa môže podať ako jedna dávka. Analgetický účinok z každej dávky pretrváva počas najmenej 12 hodín.

V závislosti od klinickej odpovede sa môže denná dávka znížiť.

Dĺžka liečby bude závisieť od klinickej odpovede. Dlhodobá liečba má prebiehať pod pravidelným dohľadom veterinárneho lekára.

Na predĺženie analgetického a protizápalového účinku po operácii, môže byť karprofén podávaný ako pokračovanie parenterálnej predoperačnej liečby injekčne podaným kaprofénom, v dávke 4 mg/kg ž. hm./deň po dobu 5 dní.

Neprekračujte odporúčané dávkovanie.

Pokyny na rozlomenie tablety: položte tabletu na rovný povrch ryhovanou časťou dole k porchu (konvexnou stranou hore). Ľahkým vertikálnym tlakom špičkou ukazováka na stred tablety rozlomíte tabletu po šírke na dve polovice. Ak chcete tabletu rozdeliť na štvrtiny, miernym tlakom ukazováka na stred jednej polovice ju rozlomíte po dĺžke.

Každá žuvacia tableta môže byť rozdelená na štvrtiny pre presné dávkovanie podľa individuálnej živej hmotnosti zvierat'a.

Počet tablet na deň	Hmotnosť psa (kg)
1/4	≥7,5 <14,4
1/2	≥14,5 <20,9
¾	≥21 <29,9
1	≥30 <37,4
1 ¼	≥37,5 <44,9
1 ½	≥45 <52,4
1 ¾	≥52,5 <59,9
2	≥60 <70

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Žuvacie tablety sú ochutnené a zvieratá ich prijímajú spontánne. Žuvacie tablety sa môžu podávať s krmivom alebo bez krmiva.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Neuplatňuje sa.

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote neprevyšujúcej 30 °C.

Chrániť pred svetlom.

Rozpolené tablety sa majú uchovávať v pôvodných blistroch. Všetky rozpolené zvyšky tablet sa majú po 72 hodinách zlikvidovať.

Nepoužívať tento veterinárny liek po dátume exspirácie uvedenom na blistri a škatuľke po EXP. Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v uvedenom mesiaci.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

Štúdie na laboratórnych zvieratách (potkany a králiky) preukázali fetotoxický účinok karprofénu v dávkach približujúcich sa terapeutickej dávke. Bezpečnosť veterinárneho lieku pre gravidné a laktujúce suky nebola skúmaná. Nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk.

Nepoužívať u chovných zvierat v období rozmnožovania.

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie u psov mladších ako 6 týždňov alebo u starších psov môže predstavovať určité riziko. Ak je použitie nevyhnutné, psom sa podá nižšia dávka a je potrebné klinické sledovanie.

Nepoužívať u dehydrovaných, hypovolemických alebo hypotenzných psov, nakoľko je potenciálne riziko zvýšenia renálnej toxicity.

Je potrebné sa vyhnúť súčasnému podávaniu potenciálne nefrotoxických liekov.

NSAIDs môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy, a preto v prípade liečby zápalu spojeného s bakteriálnou infekciou sa má zvážiť súbežné použitie vhodnej antimikrobiálnej terapie.

Rovnako ako pri ostatných NSAIDs, bola počas liečby karprofénom pozorovaná fotodermatitída u laboratórnych zvierat a ľudí. Tieto kožné reakcie nikdy neboli pozorované u psov. Nepodávať súčasne alebo v priebehu 24 hodín iné NSAIDs. Niektoré NSAIDs sa môžu silne viazať na plazmatické proteíny a môžu súťažiť s inými silne naviazanými liečivami, čo môže viesť k toxickému účinku.

Tablety sú ochutené, preto by mali byť uchovávané na bezpečnom mieste, mimo dosahu zvierat. Užitie vyšej dávky ako sa odporúča, môže viesť k závažným vedľajším účinkom. V takom prípade okamžite vyhľadajte veterinárnu pomoc.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

V prípade náhodného požitia veterinárneho lieku vyhľadať ihneď lekársku pomoc a ukázať písomnú informáciu pre používateľov alebo obal lekárovi.

Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:

Karprofén sa silne viaže na plazmatické bielkoviny a súťaží s inými silne viazanými liečivami, čo môže zvýšiť toxickej účinok.

Nepoužívať tento veterinárny liek súčasne s inými NSAIDs alebo s glukokortikoidmi.

Vyhýbať sa súbežnému podávaniu potencionálne nefrotoxických liekov (napr. aminoglykoxidových antibiotík).

Pozri tiež časť "Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie".

Predávkovanie (príznaky, nádzové postupy, antidotá):

Bibliografické údaje uvádzajú, že pri podaní dvojnásobku odporúčanej dávky počas 42 dní je karprofén u psov dobre znášaný.

Po 3 násobnom prekročení odporúčanej dávky neboli hlásené nežiaduce účinky.

Neexistuje žiadne špecifické antidotum pri predávkovaní karprofénom, postupuje sa podľa všeobecných zásad podpornej terapie pri klinickom predávkovaní NSAIDs.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Lieky sa nesmú likvidovať prostredníctvom odpadovej vody alebo odpadu v domácnostiach.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebuje, sa poradťte so svojím veterinárnym lekárom alebo lekárnikom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

Veľkosti balenia:

Škatuľka obsahujúca 2 blistre so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 20 blistrov so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 40 blistrov so 6 tabletami

Škatuľka obsahujúca 80 blistrov so 6 tabletami

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzat' na trh.

Ak potrebujete akúkol'vek informáciu o tomto veterinárnom lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii:

Ceva Animal Health Slovakia, s.r.o., Račianska 153, 831 53 Bratislava, Slovenská republika

Tel.: 00421 2 55 56 64 88, fax: 00421 2 55 56 64 87, e-mail: ceva@ceva-ah.sk