

PAKKAUSSELOSTE

NOROCARP 20 mg ja 50 mg tabletit koiralle

MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate, Monaghan
Irlanti

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Norbrook Laboratories Limited
Station Works, Camlough Road, Newry
Co. Down, BT35 6JP
Pohjois-Irlanti

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Norocarp 20 mg tabletti koiralle
Norocarp 50 mg tabletti koiralle
karprofeeni

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Vaikuttava aine:

Norocarp 20 mg: 20 mg karprofeeni.
Norocarp 50 mg: 50 mg karprofeeni.

Apuaineet:

Mikrokiteinen selluloosa, laktoosimonohydraatti, kroskarmelloosinatrium, povidoni K30, natriumlauryyilisulfaatti, magnesiumstearaatti.

Valkoinen/keltaisenvalkoinen pyöreä tabletti.

KÄYTTÖAIHEET

Tulehduksen ja kivun lievittäminen luusto-, lihas- ja nivelperäisissä sairauksissa sekä leikkausten jälkeisen kivun hoito koirilla.

VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää eläimille, jotka kärsivät maha-suolikanavan häiriöistä (mukaan lukien mahasuolikanavan invasiiviset kirurgiset toimenpiteet), verenvuotohäiriöistä, munuaisten toimintahäiriöistä, keskinkertaisesta/vakavasta maksan tai sydämen toimintahäiriöistä tai eläimille, jotka ovat yliherkkiä valmisteelle. Ei saa käyttää kissoille.

HAITTAVAIKUTUKSET

Tulehduskipulääkevalmisteiden käytön haittavaikutuksia ovat muun muassa oksennus, ripuli, ruoansulatuskanavan verenvuodot, ruokahaluttomuus, apatia sekä maksa- ja munuaisvauriot. Nämä haittavaikutukset ovat useimmiten tilapäisiä, mutta voivat harvinaisissa tapauksissa olla vakavia tai johtaa kuolemaan. Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joiakin muita sellaisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä selosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Vuorokausiannos on 4 mg/kg. Vuorokausiannos tulee jakaa kahteen samansuuruiseen annokseen. Hoitoajan ylittäessä 14 vuorokautta eläinlääkärin tulee tutkia koira säännöllisesti.

Leikkauksen yhteydessä annetun parenteraalisen hoidon jälkeen tulehduksen ja kivun hoitoa voidaan jatkaa suun kautta Norocarp-tableteilla annoksella 4mg/kg/vrk jaettuna kahteen samansuuruiseen annokseen 5 päivän ajan.

Annetaan suun kautta.

SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten ulottuville eikä näkyville. Tämä eläinlääkevalmiste ei vaadi erityisiä säilytysohjeita. Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

ERITYISVAROITUKSET

Käytettäessä valmistetta alle 6 viikon ikäisille pennuille tai hyvin vanhoille koirille, pitää noudattaa varovaisuutta. Erityistä varovaisuutta pitää noudattaa, kun lääkitään eläintä, jolla on nestehukka, hypovolemia tai eläintä, jolla on sydän-, maksa- tai munuaissairauksia, tai infektiota. Samanaikaista lääkitystä voimakkaasti munuaistoksisten lääkevalmisteiden tai muiden tulehduskipulääkevalmisteiden kanssa pitää välttää. Muita tulehduskipulääkkeitä, steroidoja tai antikoagulantteja ei tule käyttää samanaikaisesti tai 24 h ennen tai jälkeen karprofeenin käytön. Karprofeeni sitoutuu voimakkaasti proteiineihin ja se saattaa tämän vuoksi kilpailla muiden lääkeaineiden kanssa sitoutumisesta proteiineihin. Tutkimusten puuttuessa ei saa käyttää tiineyden aikana. Karprofeeni kulkeutuu maitoon, joten sitä ei saa käyttää imettävälle nartuille. Eläinlääkärin tulee seurata hoitovastetta säännöllisesti pitkäaikaishoidossa.

ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

15.01.2019

MUUT TIEDOT

Polypropyleenipurkki, jossa polyeteenistä valmistettu korkki. 20 mg: 100 ja 500 tablettia. 50 mg: 100 ja 500 tablettia. PVC/alumiinivalmisteinen läpipainopakkaus: 20 mg: 10, 20 ja 100 tablettia. 50 mg: 10, 20 100 ja 500 tablettia. Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta:

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY
PL 27, 13721 PAROLA

VETMEDIC



PAKKAUSSELOSTE

NOROCARP 100 mg tabletti koiralle

MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

Rossmore Industrial Estate, Monaghan, Irlanti

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Norbrook Laboratories Limited
105 Armagh Road, Newry
County Down, BT35 6JP, Pohjois-Irlanti

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Norocarp 100 mg tabletti koiralle
karprofeeni

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Pyöreä keltainen, halkaisijaltaan 8 mm tabletti. Toisella puolella on merkintä "100" ja toisella puolella on jakoviiva.

Vaikuttava aine:

Karprofeeni.....100 mg

Apuaineet:

Tarttratsiini (E102).....1,2 mg

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

KÄYTTÖAIHEET

Koira: Tuki- ja liikuntaelämistön sairauksien sekä nivelrikon aiheuttaman tulehduksen ja kivun lievittäminen. Leikkauksen jälkeisen kivun jatkohoito parenteraalisesti aloitetun hoidon jälkeen.

VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää kissoille. Ei saa käyttää tiineille ja imettäville nartuille. Ei saa käyttää alle 4 kk ikäisille koiranpennuille. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille. Ei saa käyttää, jos koiralla on sydän-, maksa- tai munuaissairaus tai mahdollinen ruoansulatuskanavan haavauma tai verenvuoto tai jos on viitteitä muutoksesta verenkuivassa.

HAITTAVAIKUTUKSET

Tyypillisiä NSAID-tulehduskipulääkkeiden haittavaikutuksia kuten oksentelua, löysiä ulosteita/ripulia, piilevää verta ulosteessa, ruokahaluttomuutta ja väsymystä on havaittu. Nämä haittavaikutukset esiintyvät yleensä ensimmäisellä hoitoviikolla ja ovat useimmiten ohimeneviä ja häviävät hoidon lopettamisen jälkeen, mutta voivat hyvin harvinaisissa tapauksissa olla vakavia tai kuolemaan johtavia.

Jos haittavaikutuksia ilmenee, on hoito lopetettava ja kysyttävä neuvoa eläinlääkäriltä.

Kuten muitakin NSAID-tulehduskipulääkkeitä käytettäessä, harvinaisten munuaisiin kohdistuvien haittojen ja idiosynkraattisten maksan kohdistuvien haittojen riski on olemassa.

KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira.

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta. 4 mg karprofeeniä painokiloa kohden vuorokaudessa. Alkuannos on 4 mg karprofeeniä painokiloa kohden vuorokaudessa kerta-annoksena tai jaettuna kahteen samansuuruiseen annokseen. Päiväannosta voidaan pienentää klinisen hoitovasteen mukaan. Hoidon kesto riippuu hoitovasteesta. Pitkäaikaishoidon tulee tahtua eläinlääkärin säännöllisessä valvonnassa.

Leikkauksen yhteydessä annetun parenteraalisen karprofeenihoitoon jälkeen tulehduksen ja kivun hoitoa voidaan jatkaa suun kautta Norocarp-tableteilla annoksella 4mg/kg/vrk 5 päivän ajan.

ANNOSTUSOHJEET

Suositusannosta ei saa ylittää. Säilytä puolikkaat tabletit läpipainopakkausessa ja käytä ne seuraavalla antokerralla. Mahdollisesti jäljelle jäänyt puolikas tulee hävittää viimeisen antokerran jälkeen.

SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä alle 25 °C. Säilytä valolta suojassa. Säilytä kuivassa paikassa. Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

ERITYISVAROITUKSET

Jos valmistetta käytetään iäkkäillä koirilla, riskit voivat olla tavallista suuremmat. Mikäli valmisteeseen käyttöä näillä eläimillä ei voida välttää, tulee annostusta mahdollisesti pienentää, ja eläimen tilaa tulee seurata huolellisesti. Valmisteen käyttöä tulee välttää, jos eläimellä on nestehukka, veren alhainen proteiinimäärä, alentunut veritilavuus tai alhainen verenpaine, sillä tällöin valmisteeseen munuaistoksisuus saattaa voimistua. NSAID-tulehduskipulääkkeet saattavat estää syöjäsolutoimintaa. Jos valmistetta käytetään seläisten tulehdustilojen hoitoon, joihin liittyy myös bakteeri-infektio, tulee samanaikaisesti käyttää myös asianmukaista mikrobilääkitystä. Muita NSAID-tulehduskipulääkkeitä ja glukokortikoideja ei saa käyttää samanaikaisesti eikä 24 tunnin sisällä toisistaan. Jotkin NSAID-lääkkeet saattavat sitoutua suuressa määrin plasman proteiineihin ja kilpailla sitoutumispaikoista muiden voimakkaasti proteiineihin sitoutuvien lääkeaineiden kanssa, mikä saattaa aiheuttaa toksisia vaikutuksia. Mahdollisesti munuaistoksisten lääkkeiden samanaikaista käyttöä tulee välttää. Eläinlääkevalmisteen turvallisuutta tiineyden tai imetyksen aikana ei ole selvitetty. Ei saa käyttää tiineyden tai imetyksen aikana. Suositusannosta ei saa ylittää. Karprofeeniliianostuksen hoitoon ei ole erityistä vastalääkettä. Eläimelle tulee antaa yleistä tukihoitoa siten kuin NSAID-lääkkeiden klinisen yliannostuksen yhteydessä yleensä.

Varoitukset käyttäjälle:

Jos tabletteja on vahingossa nielty, on käännettävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkauksesta. Kädet on pestävä valmisteeseen käsitellyn jälkeen.

ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

12.02.2019

MUUT TIEDOT

Pakkaukset: Polypropyleenipurkki, jossa valkoinen polyeteeniturvakorkki, sisältäen 14, 30 tai 100 tablettia.

Alumiini/alumiini läpipainopakkaus sisältäen 10 tablettia, jotka on pakattu koteloon sisältäen 10, 20, 30, 50, 60, 70, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500 tai 1000 tablettia. Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

VET MEDIC ANIMAL HEALTH OY
PL 27, FI-13721 PAROLA

VETMEDIC

