

PAKKAUSSELOSTE

Norocarp 100 mg tabletti koiralle

1. 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

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Norocarp 100 mg tabletti koiralle
karprofeeni

3. 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:
Tartratsiini (E102) 1,2 mg

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

4. KÄYTTÖAIHEET

Koira:

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

5. 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 verenkuvaan.

6. 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 maksaan kohdistuvien haittojen riski on olemassa.

7. KOHDE-ELÄINLAJIT

Koira.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta.

4 mg karprofeenia painokiloa kohden vuorokaudessa.

Alkuannos on 4 mg karprofeenia painokiloa kohden vuorokaudessa kerta-annoksena tai jaettuna kahteen samansuuruiseen annokseen. Päiväannosta voidaan pienentää kliinisen hoitovasteen mukaan. Hoidon kesto riippuu hoitovasteesta. Pitkäaikaishoidon tulee tapahtua eläinlääkärin säännöllisessä valvonnassa.

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

9. ANNOSTUSOHJEET

Suositusannosta ei saa ylittää.

Säilytä puolikkaat tabletit läpipainopakkauksessa ja käytä ne seuraavalla antokerralla. Mahdollisesti jäljelle jäänyt puolikas tulee hävittää viimeisen antokerran jälkeen.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytä valolta suojassa.

Säilytä kuivassa paikassa.

Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen.

12. ERITYISVAROITUKSET

Jos valmistetta käytetään iäkkäillä koirilla, riskit voivat olla tavallista suuremmat. Mikäli valmisteen käyttöä näillä eläimillä ei voida välttää, tulee annostusta mahdollisesti pienentää, ja eläimen tilaa tulee seurata huolellisesti.

Valmisteen käyttöä tulee välttää, jos eläimellä on nestehukkaa, veren alhainen proteiinimäärä, alentunut veritilavuus tai alhainen verenpaine, sillä tällöin valmisteen munuaistoksisuus saattaa voimistua.

NSAID-tulehduskipulääkkeet saattavat estää syöjäsolutoimintaa. Jos valmistetta käytetään sellaisten 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. Karprofeeniyliannostuksen hoitoon ei ole erityistä vastalääkettä.

Eläimelle tulee antaa yleistä tukihoitoa siten kuin NSAID-lääkkeiden kliinisen yliannostuksen yhteydessä yleensä.

Varoitukset käyttäjälle:

Jos tabletteja on vahingossa nielty, on käännyttävä välittömästi lääkärin puoleen ja näytettävä tälle pakkausselostetta. Kädet on pestävä valmisteen käsittelyn jälkeen.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Käyttämättä jäänyt valmiste toimitetaan hävitettäväksi apteekkiin tai ongelmajätelaitokselle.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

12.02.2019

15. MUUT TIEDOT

Pakkauskoot:

Polypropyleeniturvapurkki, jossa valkoinen polyetyleeniturvakorkki, 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 pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

Vet Medic Animal Health Oy

PL 27, FI-13721 Parola