

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
**Carprodyl Quadri 50 mg tabletta kutyák részére A.U.V.**

**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:

CEVA-PHYLAXIA Zrt.  
1107 Budapest, Szállás u. 5.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Ceva Sante Animale  
200 Avenue de Mayenne  
Zone Industrielle des Touches  
53000 LAVAL  
Franciaország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

Carprodyl Quadri 50 mg tabletta kutyák részére A.U.V.  
Karpofen

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

Egy tabletta tartalma:

Karpofen.....50 mg

**4. JAVALLAT(OK)**

Kutyának a váz- és izomrendszeri rendellenességek, valamint a degeneratív ízületi betegség által okozott fájdalom és gyulladás csökkentésére.  
Műtétek után a fájdalomcsillapítás fenntartására a parenterális fájdalomcsillapítást követően.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem alkalmazható vemhes vagy szoptató szuka kutyáknál.

Megfelelő adatok hiányában nem alkalmazható 4 hónaposnál fiatalabb kutyáknál.

Nem alkalmazható macskákon.

Nem alkalmazható szív-, máj- vagy vesebetegségben szenvedő kutyáknál, gasztrointesztinális fekély, vérzés vagy bizonyított vérbéjtési, véralvadási zavarok fennállása esetén.

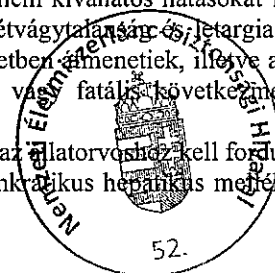
Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagával, vagy egyéb nem-szteroid gyulladáscsökkentőkkel, vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

A nem-szteroid gyulladáscsökkentők alkalmazása során általában jelentkező nem kívánatos hatásokat figyeltek meg, mint például hányás, lágy bélsár/hasmenés, vér jelenléte a bélsárban, étvágytalanság és letargia. Ezek a mellékhatások általában a kezelés első hetében jelennek meg, és a legtöbb esetben átmenetiek, illetve a kezelés abbahagyását követően megszűnnek, nagyon ritka esetben azonban súlyos vagy fatális következményekkel járhatnak.

A mellékhatások megjelenése esetén a termék használatát abba kell hagyni, és az állatorvoshoz kell fordulni.

Más nem-szteroid gyulladáscsökkentőkhöz hasonlóan ritka vese vagy idioszinkratikus hepátikus mellékhatások kockázata áll fenn.



Ha a bármely súlyos mellékhatást, vagy ebben a használati utasításban nem említett hatásokat tapasztal, értesítse erről a kezelő állatorvost.

## 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó, 4 mg karprofen/ttkg/nap adagban.

Bevezető dózisa 4 mg karprofen/ttkg napi egyszeri adagban Minden egyes adag fájdalomcsillapító hatása legalább 12 óráig tart.

A napi adagolás a klinikai válasz függvényében csökkenthető.

A kezelés időtartama a kezelésre adott választól függ. Hosszú távú kezelés esetén állandó állatorvosi felügyeletre van szükség. A fájdalomcsillapító és gyulladáscsökkentő hatás műtét utáni meghosszabbítása érdekében, a műtétet megelőző, injekcióval adott karprofen kezelés után naponta 4mg/ttkg karprofen tablettá adagolható 5 napig.

Ne lépje túl a feltüntetett adagot.

A tablettá darabolásának módja a következő: Helyezze a tablettát sima felületre, olyan módon, hogy jelölt oldalával nézzen a felület felé (domború oldalával felfelé)

A mutatóujj hegyével gyakoroljon enyhe függőleges irányú nyomást a tablettá közepére, hogy szelvében törje ketté. Negyedrésze töréshez gyakoroljon enyhe nyomást mutatóujjának hegyével az egyik fél tablettá közepére a hosszában történő eltéréshez.

A tablettá osztható és a következő módon használható:

Tabletták száma naponta	Kutya súlya (kg)		
$\frac{1}{4}$	3	-	6
$\frac{1}{2}$	6	-	9
$\frac{3}{4}$	9	-	12,5
1	12,5	-	15,5
1 $\frac{1}{4}$	15,5	-	18,5
1 $\frac{1}{2}$	18,5	-	21,5
1 $\frac{3}{4}$	21,5	-	25
2	25	-	28
2 $\frac{1}{4}$	28	-	31
2 $\frac{1}{2}$	31	-	34
2 $\frac{3}{4}$	34	-	37
3	37	-	40
3 $\frac{1}{4}$	40	-	43
3 $\frac{1}{2}$	43	-	45

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A tabletták ízesítettek, így a kutyák szívesen fogyasztják, de közvetlenül a szájba is fehető, vagy az eleséggel együtt is adható.



## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zární!  
Legfeljebb 30°C-on tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

A felezett tabletták a buboréksomagolásban tárolandók. A fel nem használt felezett tabletták 72 óra után eldobandók.

Csak a csomagoláson (buboréksomagoláson és papírdobozon) feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni. A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

### A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A 6 hétnél fiatalabb vagy idős kutyákon történő alkalmazás további kockázatokat rejt magában. Ha ebben az esetben a használat nem kerülhető el, a dózis csökkentése és gondos klinikai megfigyelés válhat szükségessé.

Nem alkalmazható dehidratált, hipovolémiás, hipotenzív kutyáknál a vesetoxicitás potenciális kockázata miatt.

Kerülendő egyidejű alkalmazása a potenciális nefrotoxikus gyógyszerekkel.

A nem-szteroid gyulladásgátlók a fagocitózis gátlását okozhatják, ezért a bakteriális fertőzésekhez kapcsolódó gyulladásos állapotok kezelésekor megfelelő egyidejű antimikrobiális terápiát kell alkalmazni.

Más nem-szteroid gyulladáscsökkentőkhöz hasonlóan laboratóriumi állatokban és emberben karprofen kezelés során fotodermatitist figyeltek meg. Ilyen bőrreakciókat sohasem figyeltek meg kutyáknál.

Egyidejűleg vagy 24 órán belül nem alkalmazható más nem-szteroid gyulladáscsökkentő. Előfordulhat, hogy néhány nem-szteroid gyulladáscsökkentő erősen kötődik a plazmafehérjékhez, és kölcsönhatásba lépnek más, erősen kötődő gyógyszerekkel, amely toxikus hatásokat eredményezhet.

Mivel az ízesített tabletták vonzó az állatok számára, ezért azt biztonságos, az állatoktól elzárt helyen kell tárolni.

Az ajánlottnál több tabletták elfogyasztása esetén súlyos mellékhatások jelentkezhetnek. Ilyen esetben azonnal állatorvoshoz kell fordulni.

### Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni bemutatva a használati utasítást!

A készítmény alkalmazását követően kezet kell mosni.

### Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

A laboratóriumi állatokon (patkány és nyúl) végzett vizsgálatok szerint a karprofen megközelítőleg a terápiás dózisban alkalmazva bizonyított főtotoxikus hatással rendelkezik. Az állatgyógyászati készítmény biztonságos alkalmazását vemhesség és szoptatás alatt nem vizsgálták. Nem alkalmazható vemhes vagy szoptató szuka kutyáknál. Tenyészállatok esetén nem alkalmazható a reprodukciós időszak alatt.

### Gyógyszerkölcsönhatások és egyéb interakciók

A karprofen erősen kötődik a plazmafehérjékhez, és kölcsönhatásba léphet más, erősen kötődő gyógyszerekkel, amelyek növelhetik a toxikus hatások kialakulásának kockázatát. Nem alkalmazható együtt ez az állatgyógyászati készítmény más nem-szteroid gyulladáscsökkentővel vagy glükokortikoidokkal.

Kerülendő a potenciálisan nefrotoxikus gyógyszerekkel (pl. aminoglikozid antibiotikumokkal) történő egyidejű alkalmazás.

### Túladagolás

Bibliográfiai adatok arról számolnak be, hogy a karprofen javasolt dózisa kétszeresének 42 napig tartó szedését a kutyák jól tolerálták.

Az ajánlott adag háromszorosának alkalmazásakor nem jelentkezett mellékhatás.

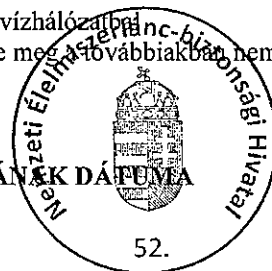
A karprofennek nincs specifikus antidótuma, de a nem-szteroid gyulladáscsökkentők túladagolásakor alkalmazott kiegészítő kezelés javasolt.

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

A gyógyszer nem kerülhet bele sem a szennyvíz-, sem a háztartási vízhálózatba.  
Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges gyógyszereket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

## 14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2017. március 8.



## 15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

### Kiszerezési egységek:

2x10 tabletta bliszterezve, kartondobozban.  
10x10 tabletta bliszterezve, kartondobozban,  
20x10tabletta bliszterezve, kartondobozban,  
30x10tabletta bliszterezve, kartondobozban,  
40x10tabletta bliszterezve, kartondobozban,  
50x10tabletta bliszterezve, kartondobozban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

