

## **PAKKAUSSLEOSTE**

**Canicaral vet 40 mg tabletit koiralle**

### **1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS ERI**

Myyntiluvan haltija:

Le Vet. Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Alankomaat

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG  
Wendlandstrasse 1, Lüchow  
29439, Sakska

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Alankomaat

Genera d.d.  
Svetonedelska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Kroatia

### **2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI**

Canicaral vet 40 mg tabletit koiralle  
karprofeeni

### **3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET**

Jokainen tabletti sisältää:

**Vaikuttava aine:**

karprofeeni 40,0 mg

Vaaleanruskea, pyöreä ja kupera maustettu tabletti, jossa on ruskeita pilkuja ja toisella puolella ristinmuotoinen jakouurre.

Tabletin voi jakaa 2 tai 4 yhtä suureen osaan.

### **4. KÄYTTÖAIHEET**

Lihas- ja luustoperäisten sairauksien sekä niveliikon aiheuttaman tulehduksen ja kivun lievittäminen. Leikkauksen jälkeisen kivun jatkohoitona injektiona aloitetun kipulääkyksen jälkeen.

### **5. VASTA-AIHEET**

Ei saa käyttää kissoille.

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville nartuille.

Ei saa käyttää alle neljän kuukauden ikäisille koirille.

Ei saa käyttää tunnetuissa tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineille.

Ei saa käyttää koirille, joilla on sydän-, maksa- tai munuaissairaus, mahdollinen maha-suolikanavan haavauma tai verenvuoto tai joilla on havaittu häiriö verenkuvassa.

## **6. HAITTAVAIKUTUKSET**

Tyypillisä NSAID-lääkkeisiin (ei-steroidaalisiin tulehduskipulääkeisiin) liitettyjä haittavaikutuksia, kuten oksentelua, löysiä ulosteita/ripulia, piilevää verta ulosteissa (verta, joka ei ole silmin havaittavissa), ruokahaluttomuutta ja letargiaa (voimattomuutta), on raportoitu erittäin harvoin. Nämä haittavaikutukset ilmenevät yleensä ensimmäisellä hoitoviikkolla, ovat useimmiten ohimeneviä ja katoavat hoidon päätyttyä, mutta erittäin harvinaisissa tapauksissa saattavat olla vakavia tai johtaa kuolemaan.

Jos haittavaikutuksia ilmenee, valmisten käytöö on lopetettava ja kysytävä neuvoa eläinlääkäriltä.

Kuten muidenkin NSAID-lääkkeiden käyttöön, tämänkin valmisten käytöön liittyy harvinainen munuaisten tai idiosynkraattisten maksan haittavaikutusten riski.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

## **7. KOHDE-ELÄINLAJI(T)**

Koira

## **8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN**

Suun kautta.

Koiran paino on määritettävä mahdollisimman tarkasti liian suuren annoksen välttämiseksi.

*Annostus*

2-4 mg karprofeenia painokiloa kohti kerran päivässä.

Lihas- ja luustoperäisten sairauksien sekä nivelerikon aiheuttaman tulehduksen ja kivun lievittämiseen: alkuannos 4 mg karprofeenia painokiloa kohti päivässä kerta-annoksesta tai jaettuna kahteen yhtä suureen osaan. Päiväannosta voidaan kliinisen hoitovasteen salliessa pienentää annokseen 2 mg karprofeenia painokiloa kohti kerran päivässä. Hoidon kesto määräytyy havaitun vasteen mukaisesti. Jos hoito kestää yli 14 päivää, eläinlääkärin on tarkastettava koiran terveydentila säännöllisesti. Suositusannosta ei saa ylittää.

Ennen operaatiota injektiona annetun karprofeenihoidon jälkeen kivunlievitystä ja tulehdusreaktion hoitoa voidaan jatkaa operaation jälkeen karprofeenitableteilla annoksella 4 mg/painokilo/päivä enintään 5 päivän ajan.

Seuraava taulukko on tarkoitettu valmisteen annostelun avuksi, kun tarkoitus on antaa 4 mg painokiloa kohti päiväässä.

Tablettien lukumäärä, kun tarkoitus on antaa 4 mg/painokilo

Paino (kg)	Canicaral vet 40 mg Kerran päivässä	Canicaral vet 40 mg Kahdesti päivässä	Canicaral vet 160 mg Kerran päivässä	Canicaral vet 160 mg Kahdesti päivässä
> 2,5 kg - 5 kg	□			
> 5 kg - 7,5 kg	□	□		
> 7,5 kg - 10 kg	□	□		
> 10 kg - 12,5 kg	□	□		
> 12,5 kg - 15 kg	□	□		
> 15 kg - 17,5 kg	□	□		
> 17,5 kg - 20 kg	□	□	□	
> 20 kg - 25 kg	□	□		□ □
> 25 kg - 30 kg	□	□		
> 30 kg - 35 kg	□	□	□	□ □
> 35 kg - 40 kg	□	□		
> 40 kg - 50 kg	□	□	□	□ □
> 50 kg - 60 kg			□	□ □
> 60 kg - 70 kg			□	□ □
> 70 kg - 80 kg			□	□ □

□ =  $\frac{1}{4}$  tablettia

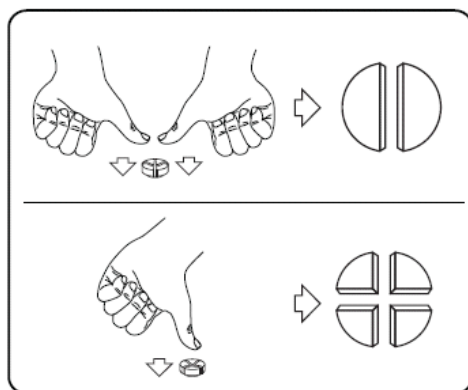
□ =  $\frac{1}{2}$  tablettia

□ =  $\frac{3}{4}$  tablettia

□ = 1 tablettia

## 9. ANNOSTUSOHJEET

Jotta annostus olisi tarkka, tabletit voidaan jakaa 2 tai 4 samankokoiseen osaan. Aseta tabletti tasaiselle pinnalle siten, että sen jakourteellinen puoli on ylöspäin ja kupera (pyöreä) puoli pintaan vasten.



Puolikkaat: paina peukaloilla tabletin molempia sivuja.  
Neljännekset: paina peukalolla tabletin keskeltä.

## **10. VAROAIKA (VAROAJAT)**

Ei oleellinen.

## **11. SÄILYTYSOLOSUHTEET**

Ei lasten näkyville eikä ulottuville.

Osiin jaettu tabletti on käytettävä 3 vuorokauden kuluessa.

Käyttämättä jääneet tabletin osat laitetaan takaisin avattuun läpipainopakkaukseen. Herkkä valolle. Avaamatonta läpipainopakkausta varten ei ole erityisiä säilytysohjeita.

Älä käytä tästä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämääränsä jälkeen, joka on ilmoitettu pahvikotelossa ja läpipainopakkauksessa EXP-merkinnän jälkeen.

Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää.

## **12. ERITYISVAROITUKSET**

### Erityisvaroituksen kohde-eläinlajeittain:

Ks. kohdat "Vasta-aiheet" ja "Eläimiä koskevat erityiset varotoimet".

### Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Iäkkäillä koirilla käyttöön saattaa liittyä lisäriski.

Jos käyttöä niillä ei voi välttää, koirien huolellinen klininen seuranta voi olla tarpeen.

Vältä lääkkeen käyttöä nestehukasta, hypovolemiasta (veren epänormaalista vähyydestä) tai alhaisesta verenpaineesta kärsivillä koirilla munuaistoksisuuden (munuaisvaurioiden) suurentuneen riskin vuoksi.

Karprofeenin kaltaiset ei-steroidaaliset tulehduskipulääkkeet voivat estää fagosytoosia (eräs immuunipuolustusjärjestelmän mekanismeista) ja siksi bakteeri-infekcioihin liittyvien tulehdussairauksien hoidossa pitää samanaikaisesti aloittaa sopiva mikrobilääkitys.

Tabletit sisältävät makuainetta. Tahattoman nielemisen välttämiseksi säilytä tabletit eläinten ulottumattomissa.

Ks. myös kohta: "Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset".

### Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilö on noudatettava:

Jos vahingossa nielet tabletteja, käännä lääkärin puoleen ja näytä pakkausselostetta tai myyntipäällystä. Pese kädet käsiteltyäsi valmistetta.

Tiineys ja imetyks Laboratoriokokeissa (rotilla ja kanuiineilla) karprofeenilla on havaittu sikiötoksisia vaiktuksia (haitallisia vaiktuksia sikiöön) karprofeeniannoksilla, jotka ovat lähellä terapeuttista annosta. Eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiineyden ja/tai imetyksen aikana ei ole selvitetty.

Ks. myös kohta: "Vasta-aiheet".

### Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Muita NSAID-lääkkeitä ja glukokortikoideja ei saa antaa samanaikaisesti tämän valmisten kanssa eikä 24 tunnin sisällä sen antamiseen nähden. Karprofeeni sitoutuu voimakkaasti plasman proteiineihin ja saattaa kilpailta muiden voimakkaasti sitoutuvien lääkkeiden kanssa, mikä voi johtaa toksisiin vaiktuksiin.

Samanaikaista antoa mahdollisesti munuaistoksisten lääkkeiden kanssa on välttävä.

### Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeitä):

Merkkejä toksisuudesta ei ilmennyt, kun koiria hoitettiin karprofeenilla enintään annoksella 6 mg/painokilo kahdesti päivässä 7 päivän ajan (3-kertainen suurimpaan suositusannokseen 4 mg/painokilo nähden) ja sen jälkeen annoksella 6 mg/painokilo kerran päivässä seuraavien 7 päivän ajan (1,5-kertainen suurimpaan suositusannokseen 4 mg/painokilo nähden).

Karprofeenin yliannostukselle ei ole erityistä antidoottia. Yliannostustapauksessa annetaan samankaltaista tukihoitoa kuin NSAID-lääkkeiden klinisen yliannostuksen yhteydessä yleensäkin.

**13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI  
LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI**

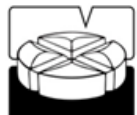
Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitetvää paikallisten määräysten mukaisesti.

**14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY**

01.02.2024

**15. MUUT TIEDOT**

Pahvikotelo, jossa 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 tai 50 läpipainopakkausta, joissa kussakin 10 tablettia. Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.



Jakouurteellinen tabletti

**BIPACKSEDEL:**

**Canicaral vet 40 mg tablett för hund**

**1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR  
FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV  
TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV  
TILLVERKNINGSSATS, OM OLika**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Nederlanderna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Artesan Pharma GmbH & Co KG

Wendlandstrasse 1, Lüchow

29439, Tyskland

Lelypharma B.V.

Zuiveringweg 42

8243 PZ Lelystad

Nederlanderna

Genera d.d.

Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica

10436 Rakov Potok

Kroatien

**2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN**

Canicaral vet 40 mg tablett för hund

karprofen

**3. DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER**

Varje tablett innehåller:

**Aktiv substans:**

Karprofen 40,0 mg

Ljusbrun med bruna prickar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på ena sidan.

Tabletten kan delas i 2 eller 4 lika stora delar.

**4. ANVÄNDNINGOMRÅDE(N)**

Minskning av inflammation och smärta orsakad av muskuloskeletalala sjukdomar och degenerativ ledsjukdom. Som uppföljning till parenteral analgesi i behandlingen av postoperativ smärta.

**5. KONTRAINDIKATIONER**

Använd inte till katter.

Använd inte till dräktiga eller lakterande tikar.

Använd inte till hundar yngre än 4 månader.

Använd inte vid känd överkänslighet mot aktiv substans eller mot några hjälpämnen.  
Använd inte till hundar med hjärt-, lever- eller njursjukdom där det finns risk för gastrointestinal ulceration (sår i magsäck och tarmar) eller blödning eller vid tecken på bloddysskrasi.

## **6. BIVERKNINGAR**

Typiska biverkningar associerade med NSAID-preparat (icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel) såsom kräkning, lös avföring/diarré, ockult blod i avföringen (blod i avföringen som inte kan ses med blotta ögat), aptiförlust och letargi (bristande energi) har rapporterats mycket sällan. Dessa biverkningar uppträder vanligen inom den första behandlingsveckan och försvinner efter avslutad behandling men kan i mycket sällsynta fall vara alvarliga eller dödliga.

Om biverkningar uppträder, ska användningen av läkemedlet avbrytas och veterinär uppsökas.

Liksom med andra NSAID-preparat finns det en risk för sällsynta njurbiverkningar eller idiosynkrastiska leverbiverkningar.

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

## **7. DJURSLAG**

Hund

## **8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)**

Oral användning.

För att säkerställa rätt dos och undvika överdosering ska kroppsvikten bestämmas så noga som möjligt.

### *Dosering*

2-4 mg karprofen per kg kroppsvikt per dag.

För minskning av inflammation och smärta orsakad av muskuloskeletal sjukdomar och degenerativ ledsjukdom: en initial dos på 4 mg karprofen per kg kroppsvikt per dag given som en daglig engångsdos eller som två lika stora doser kan, beroende på kliniskt svar, sänkas till 2 mg karprofen/kg kroppsvikt/dag given som en engångsdos. Behandlingens varaktighet beror på det behandlingssvar som observeras hos patienten. Vid behandling under längre tid än 14 dagar ska hunden regelbundet undersökas av veterinär. Överskrid inte den rekommenderade dosen.

För att förlänga det analgetiska och antiinflammatoriska skyddet postoperativt kan parenteral preoperativ behandling med karprofeninjektion följas av karprofentabletter vid 4 mg/kg kroppsvikt/dag i upp till 5 dagar.

Följande tabell är avsedd som vägledning för dispensering av läkemedlet i dosen 4 mg per kg kroppsvikt per dag.

Antal tabletter för dosen 4 mg/kg kroppsvikt				
Kroppsvikt (kg)	Canicaral 40 mg En gång dagligen	Canicaral 40 mg Två gånger dagligen	Canicaral 160 mg En gång dagligen	Canicaral 160 mg Två gånger dagligen
>2,5 kg-5 kg	◻			
>5 kg-7,5 kg	◻	◻	◻	
>7,5 kg-10 kg	⊕	⊕	⊕	
>10 kg-12,5 kg	⊕	⊕	⊕	
>12,5 kg-15 kg	⊕ ◻	⊕	⊕	
>15 kg-17,5 kg	⊕ ◻	⊕	⊕	
>17,5 kg-20 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	
>20 kg-25 kg	⊕ ⊕	⊕	⊕	◻ ◻
>25 kg-30 kg	⊕ ⊕ ◻	⊕ ◻	⊕ ◻	
>30 kg-35 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ◻
>35 kg-40 kg	⊕ ⊕ ⊕ ◻	⊕ ⊕	⊕ ⊕	
>40 kg-50 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ⊕	⊕ ◻
>50 kg-60 kg				⊕ ◻
>60 kg-70 kg				⊕ ⊕
>70 kg-80 kg				⊕ ⊕ ⊕

◻ =  $\frac{1}{4}$  tablett

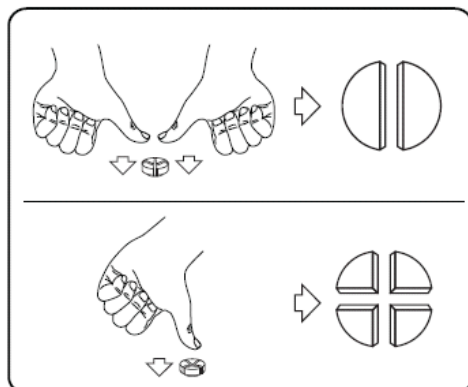
⊕ =  $\frac{1}{2}$  tablett

⊕ =  $\frac{3}{4}$  tablett

⊕ = 1 tablett

## 9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tabletter kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för att få rätt dos. Lägg tabletten på en plan yta med sidan med brytskåra uppåt och den konkava (rundade) sidan nedåt.



Halvor: tryck med tummen på båda sidor av tabletten.

Fjärdededelar: tryck med tummen mitt på tabletten.

## **10. KARENSTID**

Ej relevant.

## **11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR**

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

En delad tabletta ska användas inom 3 dagar.

Överblivna delar av tablettor ska returneras i det öppnade blistret. Ljuskänsligt.

Det finns inga särskilda förvaringsanvisningar för öppnat blister.

Använd inte detta veterinärmedicinska läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blistret efter EXP.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

## **12. SÄRSKILD(A) WARNING(AR)**

### Särskilda varningar för respektive djurslag:

Se avsnitt Kontraindikationer och Särskilda försiktighetsåtgärder för djur.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Användning till äldre hundar kan medföra ytterligare risk.

Om sådan användning inte kan undvikas, kan hunden behöva noggrann klinisk uppföljning.

Undvik användning till dehydrerade, hypovolemiska (liten blodvolym) eller hypotona (lägt blodtryck) hundar eftersom det finns en potentiell risk för ökad njurtoxicitet (njurskada).

Icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel som karprofen kan orsaka hämnning av fagocytos (en av immunsystems mekanismer) och därför ska lämplig samtidig antimikrobiell behandling sättas in vid behandling av inflammatoriska tillstånd associerade med bakterieinfektion.

Tabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna utom räckhåll för djuren, för att undvika oavsiktligt intag.

Se även avsnittet om: Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner.

### Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

I händelse av oavsiktligt intag av tabletterna, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

### Dräktighet och digivning:

Studier på laboratoriearter (råtta och kanin) har visat tecken på fetotoxiska effekter (skadliga effekter på foster) av karprofen vid doser nära den terapeutiska dosen. Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation.

Se avsnitt Kontraindikationer.

### Andra läkemedel och Canicaral vet:

Administrera inte andra NSAID-preparat och glukokortikoider samtidigt eller inom 24 timmar från administrering av läkemedlet. Karprofen binds i hög grad till plasmaproteiner och kan konkurrera med andra läkemedel med hög bindningsgrad, vilket kan leda till toxiska effekter.

Samtidig administrering av potentiellt nefrotoxiska läkemedel ska undvikas.

### Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Inga tecken på toxicitet sågs när hundar behandlades med karprofen i doser upp till 6 mg/kg kroppsvikt två gånger dagligen i 7 dagar (3 gånger den högsta rekommenderade dosen om 4 mg/kg kroppsvikt) och 6 mg/kg kroppsvikt en gång dagligen i ytterligare 7 dagar (1,5 gånger den högsta rekommenderade dosen om 4 mg/kg kroppsvikt).

Det finns inget specifikt motgift vid överdosering av karprofen men allmän understödjande behandling, som används vid överdosering av NSAID-preparat, ska sättas in.

**13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL**

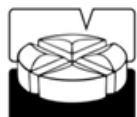
Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

**14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES**

01.02.2024

**15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR**

Pappkartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blister med 10 tablett(er). Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.



Delbar tablett