

**FOGLIETTO ILLUSTRATIVO
CANIDRYL 100 mg COMPRESSE PER CANI**

Carprofen

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd., Loughrea, Co. Galway, Irlanda

Rappresentante locale:

Ecuphar Italia S.R.L.

Viale Francesco Restelli, 3/7, piano 1

20124 Milano (Italia)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Canidryl 20 mg, 50 mg e 100 mg compresse per cani.

Rimifin 100mg tablets for dogs (IE, BE, LU & UK).

Rimifin Flavour and 100mg tablets for dogs (DE)

Carprofen

3. INDICAZIONE DEL(I) PRINCIPI(O) ATTIVO(I) E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Una compressa con aroma di carne contiene:

Principio attivo

Carprofen 100.0 mg/ compressa

Compressa rotonda, bianca o biancastra con una line di rottura a forma di croce su un solo lato. Le compresse possono essere divise in due o in quattro parti.

4.INDICAZIONI

Riduzione dell'infiammazione e del dolore causati da patologie muscolo-scheletriche e da patologia degenerativa articolare. Come continuazione dell'analgesia parenterale nella gestione del dolore post-operatorio conseguente a chirurgia dei tessuti molli.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare nei gatti.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non usare nei cani affetti da patologie cardiache, epatiche o renali, quando vi sia la possibilità di ulcere gastro-intestinali o sanguinamento, o quando vi sia evidenza di

discrasia ematica.

6.REAZIONI AVVERSE

Sono state evidenziate le tipiche reazioni avverse associate ai FANS, come vomito, feci molli/diarrea, sangue occulto nelle feci, perdita di appetito e letargia. Queste reazioni avverse si manifestano generalmente nella prima settimana di trattamento, e, nella maggior parte dei casi, sono transitorie e scompaiono interrompendo trattamento, ma solo in casi molto rari possono essere serie o fatali.

Se si verifica una reazione avversa, l'impiego del prodotto deve essere interrotto e si deve consultare un veterinario. Come per altri FANS, esiste il rischio di rare reazioni avverse idiosincrasiche, renali o epatiche.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7.SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8.POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE.

Somministrare per via orale.

4 mg di carprofen per kg di peso corporeo al giorno

Dosi iniziali di 4 mg di carprofen per kg di peso corporeo al giorno, somministrate in un' unica dose o divise in due dosi, possono essere ridotte dopo 7 giorni, a 2 mg di carprofen/kg di peso corporeo/giorno in un' unica dose, in base alla risposta clinica.

La durata del trattamento dipenderà dalla risposta osservata. I trattamenti di lunga durata devono essere sottoposti a supervisione veterinaria.

Per ampliare la copertura analgesica ed antiinfiammatoria post-operatorie, si può proseguire il trattamento parenterale preoperatorio con carprofen compresse a 4 mg/kg/giorno per 2 giorni, in base alle necessità.

Non superare le dosi consigliate.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le compresse divise devono essere riposte e conservate nel blister o nel contenitore di plastica ed utilizzate entro 72 ore.

Le compresse divise devono essere utilizzate nella somministrazione successiva.

Le compresse divise inutilizzate devono essere eliminate dopo l'ultima somministrazione.

10.TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Conservare in un luogo asciutto nel confezionamento originale. Proteggere dalla luce.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Le compresse divise devono essere riposte e conservate nel blister o nel contenitore di plastica ed utilizzate entro 72 ore.

Le compresse divise devono essere utilizzate nella somministrazione successiva.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Non utilizzare in cagne in gravidanza o in allattamento.

L'utilizzazione in cani di età inferiore alle 6 settimane, o in cani anziani, può rappresentare un rischio aggiuntivo.

Se un impiego di questo tipo non può essere evitato, i cani possono avere bisogno di un'accurata gestione clinica.

Evitare l'uso in cani disidratati, ipovolemici o ipotesici, in quanto vi è il rischio potenziale di un aumento della tossicità renale.

La somministrazione contemporanea di farmaci potenzialmente nefrotossici deve essere evitata.

I FANS possono causare inibizione della fagocitosi, per cui nel trattamento di stati infiammatori associati ad infezione batterica, si deve contemporaneamente iniziare un'appropriata terapia antimicrobica.

Non somministrare altri FANS contemporaneamente o a meno di 24 ore di distanza uno dall'altro. Alcuni FANS possono legarsi in modo cospicuo alle proteine plasmatiche e competere con altri farmaci che hanno alta affinità per le proteine stesse, e ciò può portare ad effetti tossici.

Carprofen non deve essere somministrato con glucocorticoidi.

Non esiste un antidoto specifico per il sovradosaggio di carprofen, ma può essere utilizzata una terapia di supporto generale, somministrata con modalità simili a quelle usate nel caso di sovradosaggio clinico da FANS

Precauzioni speciali che devono essere adottate della persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

In caso di ingestione accidentale delle compresse, rivolgersi ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavarsi le mani dopo aver manipolato il prodotto.

Incompatibilità

Non pertinente

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL MEDICINALE VETERINARI NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali veterinari devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

18/06/2020

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezionamento: Blisters:

100 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500, 1000 compresse

Confezionamento: Contenitori di plastica HDPE:

100 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Solo per uso veterinario.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico-veterinaria ripetibile.