

Carprodyl® Quadri

50 mg



(PT) Carprodyl® Quadri 50 mg comprimidos para cães

NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO:

Carprodyl® Quadri 50 mg comprimidos para cães - Carprofeno

DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S):

Um comprimido contém:

Carprofeno 50,00 mg

INDICAÇÃO (INDICAÇÕES): No cão: Redução da inflamação e da dor causadas por distúrbios músculoesqueléticos e doença articular degenerativa. Como seguimento à analgesia parenteral na gestão da dor pós-operatória.

CONTRAINDICAÇÕES: Não administrar a fêmeas gestantes ou lactantes. Não administrar a cães com menos de 4 meses na ausência de dados específicos. Não administrar a gatos. Não administrar a cães com doença cardíaca, hepática ou renal, quando existe a possibilidade de ulceração gastrointestinal, hemorragia ou quando haja sinais de discrasia sanguínea. Não administrar em caso de hipersensibilidade à substância ativa, a outros AINEs (Anti-Inflamatórios Não Esteróides) e a qualquer um dos excipientes.

REAÇÕES ADVERSAS: Foram referenciados efeitos indesejáveis típicos associados aos AINEs, tais como vômitos, fezes moles/diarreia, sangue oculto nas fezes, perda de apetite e letargia. Estas reações adversas ocorrem geralmente durante a primeira semana do tratamento e são, na maioria dos casos, passageiras e desaparecem após a conclusão do tratamento. No entanto, em casos muito raros podem ser graves ou fatais. Se ocorrerem reações adversas, o uso do medicamento veterinário deve ser suspenso e deve procurar-se o conselho de um médico veterinário. Tal como com outros AINEs existe um risco de ocorrências adversas raras renais ou hepáticas idiossincráticas. Caso detete efeitos graves ou outros efeitos não mencionados neste folheto, informe o médico veterinário.

ESPÉCIES-ALVO: Caninos (cães).

DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO: Para administração oral. 4 mg de carprofeno por kg de peso corporal por dia. Uma dose inicial de 4 mg de carprofeno por kg de peso corporal por dia administrada numa única dose diária. O efeito analgésico de cada dose mantém-se durante pelo menos 12 horas. A dose diária pode ser reduzida em função da resposta clínica. A duração do tratamento dependerá da resposta observada. Um tratamento a longo prazo deverá ser regularmente vigiado por um médico veterinário. Para alargar a cobertura analgésica e anti-inflamatória no pós-operatório, um tratamento parenteral pré-operatório com carprofeno injetável poderá ser seguido de carprofeno em comprimidos na dose de 4 mg/kg/dia durante 5 dias. Não exceder a dose recomendada. O método para quebrar o comprimido é o seguinte: colocar o comprimido numa superfície plana, com a face riscada para baixo (face convexa para cima). Com a ponta do dedo indicador, exercer uma leve pressão vertical no meio do comprimido para o quebrar em metades na sua largura. De seguida, para obter quartos, exercer uma leve pressão no meio de uma metade com o dedo para quebrar o comprimido no seu comprimento. O comprimido é divisível e deve ser doseado como indicado no quadro posológico seguinte:

Peso do cão (kg)	Número de comprimidos por dia	Peso do cão (kg)	Número de comprimidos por dia
≥ 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA: Os comprimidos têm sabor e são aceites pelos cães, podendo ser administrados diretamente na boca do cão ou, se necessário, incorporados nos alimentos.

INTERVALO DE SEGURANÇA: Não aplicável.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO: Manter fora da vista e do alcance das crianças. Conservar a temperatura inferior a 30°C. Proteger da luz. Os comprimidos divisíveis devem ser conservados no blister. Qualquer porção do comprimido divisível remanescente deve ser descartada após as 72 horas. Não administrar o medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado no blister ou na caixa, depois de EXP. A validade refere-se ao último dia de cada mês.

ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS):

Utilização durante a gestação e a lactação: Estudos efetuados em espécies de laboratório (rato e coelho) demonstraram evidência de efeitos fetotóxicos do carprofeno em doses aproximadas das doses terapêuticas. A segurança do medicamento veterinário não foi estabelecida durante a gestação e a lactação. Não administrar a fêmeas gestantes ou lactantes. Não administrar durante o período de reprodução dos animais reprodutores.

Precauções especiais para a utilização em animais: A administração a cães com menos de 6 semanas de idade, ou a cães idosos pode envolver um risco adicional. Se a administração não puder ser evitada, a posologia deverá ser reduzida e haverá necessidade de um controlo clínico cuidadoso. Evitar a administração a cães desidratados, hipovolemicos ou hipotensos, uma vez que existe um risco acrescido do potencial de toxicidade renal. A administração concomitante de medicamentos potencialmente nefrotóxicos deve ser evitada. Os AINEs podem causar inibição da fagocitose e por este motivo no tratamento de condições inflamatórias associadas a uma infeção bacteriana, deverá ser iniciada uma terapêutica concomitante antimicrobiana apropriada. Tal como

noutros AINEs, foi observada fotodermatite durante o tratamento com carprofeno em animais de laboratório e em humanos. Estas reações cutâneas nunca foram observadas em cães. Não administrar outros AINEs concomitantemente ou com menos de 24 horas de intervalo entre estes. Alguns AINEs poderão encontrar-se fortemente ligados às proteínas plasmáticas e competem com outros medicamentos que se ligam fortemente às proteínas, o que pode provocar efeitos tóxicos. Tal facto pode provocar efeitos tóxicos. Devido à boa palatabilidade do comprimido, estes devem ser armazenados num local seguro, longe do alcance dos animais. A ingestão de uma dose superior à recomendada pode levar a efeitos adversos severos. Neste caso, consultar imediatamente o médico veterinário. **Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais:** Em caso de ingestão accidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo. Lavar as mãos após o manuseamento do medicamento veterinário. **Interações medicamentosas e outras formas de interação:** O carprofeno encontra-se fortemente ligado às proteínas plasmáticas e compete com outros medicamentos fortemente ligados, o que pode aumentar os respetivos efeitos tóxicos. Não administrar este medicamento veterinário concomitantemente com outros AINEs ou com glucocorticóides. A administração concomitante de medicamentos potencialmente nefrotóxicos (e.g. antibióticos aminoglicosídeos) deverá ser evitada. **Sobredosagem:** Dados bibliográficos referem que o carprofeno é bem tolerado nos cães com uma dose duas vezes superior à dose recomendada, durante 42 dias. Estão relatadas administrações até 3 vezes a dose recomendada sem efeitos adversos. Não existe um antídoto específico para o carprofeno, mas deve ser utilizada uma terapêutica de suporte geral tal como a aplicada a uma sobredosagem clínica com AINEs.

PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO:

Os medicamentos não devem ser eliminados nos cursos de água nem nos resíduos domésticos. Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos que já não sejam necessários. Estas medidas devem contribuir para a proteção do ambiente. O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com a legislação em vigor.

DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO: Agosto 2018

OUTRAS INFORMAÇÕES: Dimensão das embalagens: Caixa de cartão com 2 blisters de 10 comprimidos.

- Caixa de cartão com 10 blisters de 10 comprimidos. - Caixa de cartão com 20 blisters de 10 comprimidos.

- Caixa de cartão com 30 blisters de 10 comprimidos. - Caixa de cartão com 40 blisters de 10 comprimidos.

- Caixa de cartão com 50 blisters de 10 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

Titular da autorização de introdução no mercado e fabricante:

Ceva Saúde Animal - Produtos Farmacéuticos e Imunológicos, Lda.

Rua Doutor António Loureiro Borges, nº 9/9A, 9ªA - Miraflores - 1495-131 Algés - Portugal

Fabricante responsável pela libertação dos lotes:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication - Zone Autoroutière - 53950 Louverné - França.

(ES) Carprodyl® Quadri 50mg comprimidos para perros

DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:

Carprodyl® Quadri 50 mg comprimidos para perros - Carprofeno

COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS:

Un comprimido contiene:

Carprofeno 50 mg

INDICACIONES DE USO: En el perro: Reducción de la inflamación y el dolor provocado por trastornos músculo esqueléticos y enfermedad degenerativa de las articulaciones. Como tratamiento de seguimiento de la analgesia parenteral en el manejo de dolor postoperatorio.

CONTRAINDICACIONES: No usar en perras gestantes o lactantes. No usar en perros menores de 4 meses de edad al carecer de datos específicos. No usar en gatos. No usar en perros con enfermedad cardíaca, hepática o renal, así como si existe posibilidad de úlcera gastrointestinal o hemorragia o si existen evidencias de discrasia sanguínea. No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa, a otros antiinflamatorios no esteroideos o a algún excipiente.

REACCIONES ADVERSAS: Se han notificado efectos no deseables comúnmente asociados con antiinflamatorios no esteroideos como vómitos, diarrea y heces blandas, sangre oculta en heces, pérdida de apetito y letargia. Estas reacciones adversas suelen ocurrir durante la primera semana de tratamiento y en la mayoría de los casos son transitorias y desaparecen tras terminar el tratamiento, aunque en muy raras ocasiones pueden ser graves o mortales. Si se producen reacciones adversas, debe interrumpirse la utilización del medicamento y acudir a un veterinario. Al igual que con otros antiinflamatorios no esteroideos, en raras ocasiones existe un riesgo de efectos adversos renales o hepáticos idiosincráticos. Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

ESPECIES DE DESTINO: Perros.

POSOLÓGIA PARA CADA ESPECIE, MODOO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN: Para administración oral. 4 mg de carprofeno por kg de peso corporal del perro por día. Una dosis inicial de 4 mg de carprofeno por kg de peso por día administrada como una sola toma diaria. El efecto analgésico de cada dosis dura al menos 12 horas. La dosis diaria se puede reducir según la respuesta clínica. La duración del tratamiento dependerá de la respuesta observada. Los tratamientos de larga duración deben ser supervisados por un veterinario regularmente. Para ampliar la cobertura analgésica y antiinflamatoria, el tratamiento preoperatorio parenteral con carprofeno inyectable, puede continuarse con comprimidos de carprofeno a la dosis de 4 mg/kg/día durante 5 días. No superar la dosis establecida. Método para dividir el comprimido: Coloque el comprimido sobre una superficie plana con el lado ranurado hacia la superficie (parte convexa hacia arriba). Con la punta del dedo índice, ejerza una ligera presión vertical sobre la mitad del comprimido para romperlo en dos mitades a lo ancho. Si necesita un cuarto, ejerza una ligera presión sobre la mitad de una de las mitades con el dedo índice para romperlo a lo largo. El comprimido es divisible y se puede utilizar de la siguiente manera:

Peso del perro (kg)	Número de comprimidos por día	Peso del perro (kg)	Número de comprimidos por día
≥ 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

ISTRUZIONI PER UNA CORRETTA AMMINISTRAZIONE: Los comprimidos tienen saborizantes y son aceptados por los perros, pero deben administrarse directamente en la boca del perro o añadirse a su comida si es necesario.

TIEMPO DE ESPERA: No procede.

PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN: Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños. No conservar a temperatura superior a 30 °C. Proteger de la luz. Los comprimidos partidos deben guardarse en el blíster. Cualquier fracción restante de un comprimido partido debe eliminarse transcurridas 72 horas tras su partición. No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad indicada en el blíster y en la caja externa. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

ADVERTENCIAS ESPECIALES:

Uso durante la gestación y la lactancia: Estudios en animales de laboratorio (ratas y conejos) han demostrado que el carprofeno tiene efectos fetotóxicos a dosis cercanas a las terapéuticas. No se ha establecido la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. No usar en perras gestantes o lactantes. No usar durante el periodo de reproducción en animales reproductores. **Precauciones especiales para uso en animales:** El uso en perros menores de 6 semanas de edad o en perros de edad avanzada puede conllevar riesgos adicionales. En el caso de que no se pueda evitar tal empleo, puede ser necesario reducir la dosis y realizar un seguimiento clínico cuidadoso. Evitar el uso en perros deshidratados, hipovolémicos o hipotensos ya que existe un riesgo potencial de aumento de la toxicidad renal. Se debe evitar la administración simultánea de medicamentos potencialmente nefrotóxicos. Los antiinflamatorios no esteroideos pueden inhibir la fagocitosis y, por tanto, en el tratamiento de estados inflamatorios asociados con infecciones bacterianas debe implantarse una terapia antibiótica adecuada simultáneamente. Al igual que ocurre con otros antiinflamatorios no esteroideos, se ha observado fotodermatitis durante el tratamiento con carprofeno en animales de laboratorio y en humanos. Nunca se han observado estas reacciones cutáneas en perros. No administrar otros antiinflamatorios no esteroideos simultáneamente o en un intervalo menor de 24 horas. Algunos antiinflamatorios no esteroideos pueden unirse con gran afinidad a las proteínas del plasma y competir con otros fármacos con la misma tendencia, lo cual puede conllevar un efecto tóxico. Debido a la buena palatabilidad del comprimido, deben almacenarse en lugar seguro fuera del alcance de los animales. La ingesta de dosis superiores al número de comprimidos recomendado puede provocar efectos adversos graves. Si este es el caso, consulte con un veterinario inmediatamente. **Precauciones especiales que deberá adoptar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:** En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muestrele el prospecto. Lavarse las manos después de manipular el medicamento veterinario. **Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:** El carprofeno se une con gran afinidad a las proteínas plasmáticas y compete con otros medicamentos con la misma afinidad, lo que puede aumentar sus efectos tóxicos respectivos. No utilizar concurrentemente con otros antiinflamatorios no esteroideos ni glucocorticoides. Se debe evitar la administración simultánea de medicamentos potencialmente nefrotóxicos (por ejemplo, antibióticos aminoglucósidos). **Sobredosificación:** Según los datos bibliográficos, los perros toleran correctamente el carprofeno a dosis del doble de la recomendada durante 42 días. Se ha comprobado que las dosis de hasta 3 veces la dosis recomendada no tienen efectos negativos. No existe ningún antídoto específico para carprofeno pero se debe aplicar una terapia de apoyo general para una sobredosis clínica con AINE.

PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO: Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos. Pregunte a su veterinario cómo debe deshacerse de los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ:

Julio 2018.

INFORMACIÓN ADICIONAL: Tamaño del envase: Caja de cartón con 2 blísteres de 10 comprimidos. - Caja de cartón con 10 blísteres de 10 comprimidos. - Caja de cartón con 20 blísteres de 10 comprimidos. - Caja de cartón con 30 blísteres de 10 comprimidos. - Caja de cartón con 40 blísteres de 10 comprimidos. - Caja de cartón con 50 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES:

Titular de la autorización de comercialización:

Ceva Salud Animal S.A. Avda. Diagonal 609-615, 08028 Barcelona – España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication - Zone Autoroutière - 53950 Louverné - Francia.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

(T) DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO:

Carprody® Quadi 50 mg comprimidos para cani - Carprofeno.

INDICACIÓN DEL PRINCIPIO ACTIVO Y DE LOS OTROS INGREDIENTES:

Una compresa contiene:

Carprofeno 50 mg.

INDICACIONES: Nel cane: Riduzione dell'infiammazione e del dolore causati da disturbi muscolo-scheletrici e malattie degenerative articolari. Per estendere l'effetto analgesico della terapia sistemica nella gestione del dolore post-operatorio.

CONTRINDICACIONES: Non usare in cagne in gravidanza o in allattamento. Non usare in cani di età inferiore ai 4 mesi in assenza di dati specifici. Non usare nei gatti. Non usare in cani che soffrono di malattie cardiache, epatiche o renali quando ci sono rischi di ulcerazione gastrointestinale o emorragie o quando ci sono prove di discrasia ematica. Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo, ad altri FANS o ad uno degli eccipienti.

REAZIONI AVVERSE: Sono stati riferiti tipici effetti indesiderati associati ai FANS, come vomito, feci morbide/diarrea, sangue occulto nelle feci, perdita di appetito e letargia. Queste reazioni avverse si verificano generalmente nella prima settimana del trattamento; nella maggior parte dei casi sono transitorie e scompaiono dopo la fine del trattamento, sebbene in rari casi si siano dimostrate gravi o fatali. Se si verifica una reazione avversa, si deve interrompere l'uso del prodotto e chiedere consiglio ad un veterinario. Come per gli altri FANS, raramente sussiste il rischio di una reazione idiosincrasica epatica o renale. Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega informarne il medico veterinario.

SPECIE DI DESTINAZIONE: Cani.

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE:

Somministrazione orale. 4 mg di carprofeno per kg di peso corporeo al giorno. Dose iniziale di 4 mg di carprofeno per kg di peso corporeo al giorno assunta come singola dose giornaliera. L'effetto analgesico di ogni dose continua per almeno 12 ore. La dose giornaliera può essere ridotta in base alla risposta clinica. La durata del trattamento dipende dalla risposta osservata. Il trattamento di lungo periodo deve essere fatto sotto la regolare supervisione del veterinario. Per estendere la copertura analgesica ed antinfiammatoria post-operatoria, la terapia parenterale iniettabile pre-operatoria può essere seguita con compresse di carprofeno a 4 mg/kg giornaliere per 5 giorni. Non superare le dosi consigliate. Modalità per tagliare le compresse: mettere la compressa su una superficie piana, con il solco per dividerla rivolto verso la superficie (lato convesso in alto). Con la punta del dito indice esercitare una leggera pressione verticale al centro della compressa per romperla nel senso della larghezza in due metà. Per ottenere dei quarti di compressa, esercitare una leggera pressione al centro di una metà-compressa con il dito indice. Ogni compressa può essere divisa in quarti al fine di somministrare il dosaggio preciso in base al peso corporeo degli animali.

Peso del cane (kg)	N° di compresse al giorno	Peso del cane (kg)	N° di compresse al giorno
> 3 - < 6	¼	≥ 25 - < 28	2
≥ 6 - < 9	½	≥ 28 - < 31	2 ¼
≥ 9 - < 12,5	¾	≥ 31 - < 34	2 ½
≥ 12,5 - < 15,5	1	≥ 34 - < 37	2 ¾
≥ 15,5 - < 18,5	1 ¼	≥ 37 - < 40	3
≥ 18,5 - < 21,5	1 ½	≥ 40 - < 43	3 ¼
≥ 21,5 - < 25	1 ¾	≥ 43 - < 45	3 ½

AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE: Le compresse sono aromatizzate e ben accettate dai cani; è possibile somministrarle direttamente nella bocca del cane o aggiungerle al cibo se necessario.

TEMPO DI ATTESA: Non pertinente.

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE: Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Proteggere dalla luce. Conservare ogni parte della compressa divisa nel blister originale. Qualsiasi parte della compressa non utilizzata dopo 72 ore deve essere eliminata. Non usare il medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sul blister e sull'astuccio dopo SCAD. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

AVVERTENZE SPECIALI:

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento: Studi su animali da laboratorio (ratti e conigli) hanno mostrato evidenza di effetti fetotossici del carprofeno a dosi vicine a quella terapeutica. La sicurezza del medicinale veterinario non è stata valutata durante la gravidanza e l'allattamento. Non usare in cagne in gravidanza o in allattamento. Per gli animali da riproduzione, non usare durante il periodo di riproduzione. **Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:** L'impiego in cani di età inferiore alle 6 settimane, o in cani anziani, può provocare rischi aggiuntivi. Se tale uso non può essere evitato, i cani possono necessitare di un dosaggio ridotto e di un accurato controllo clinico. Evitare l'uso in cani disidratati, ipovolemici od ipotesi per il potenziale rischio di aumento della tossicità renale. Si deve evitare l'impiego concomitante di farmaci potenzialmente nefrotossici. I FANS possono provocare l'inibizione della fagocitosi e quindi nel trattamento di condizioni infiammatorie associate a infezione batterica, deve essere ricercata un'appropriate terapia antimicrobica alternativa. Come per altri FANS, sono state osservate in laboratorio fotodermatiti durante il trattamento con carprofeno, sia negli animali che nell'uomo. Queste reazioni cutanee non sono mai state osservate nei cani. Non somministrare in combinazione ad altri FANS o entro 24 ore uno rispetto all'altro. Alcuni FANS possono creare forti legami con le proteine plasmatiche e competere con altri farmaci che creano forti legami, il che può portare ad effetti tossici. Per la loro buona appetibilità, le compresse devono essere conservate in un luogo sicuro, fuori dalla portata degli animali. L'assunzione di una dose di compresse superiore al numero raccomandato può portare a gravi effetti avversi. In questo caso, rivolgersi immediatamente al veterinario. **Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:** In caso di ingestione accidentale, consultare immediatamente un medico e mostrargli il foglietto illustrativo. Lavarsi le mani dopo aver maneggiato il prodotto. **Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:** Il carprofeno crea legami forti con le proteine plasmatiche e compete con altri farmaci che creano legami forti, il che può aumentare i corrispondenti effetti tossici. Non usare questo medicinale veterinario insieme ad altri FANS o glucocorticoidi. Deve essere evitata la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici (es. antibiotici aminoglucosidici). **Sovradosaggio:** Dati bibliografici indicano che il carprofeno è ben tollerato nei cani ad una dose doppia di quella raccomandata somministrata per 42 giorni. L'assunzione di dosi fino a 3 volte la dose consigliata non determina la comparsa di effetti collaterali negativi. Non esiste un antídoto specifico per carprofeno ma va utilizzata una terapia generale di supporto come in caso di sovradosaggio clinico da FANS.

PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI: Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO: 10/2018.

ALTRE INFORMAZIONI: Confezioni:

Astuccio con 2 blister da 10 compresse. Astuccio con 10 blister da 10 compresse. Astuccio con 20 blister da 10 compresse. Astuccio con 30 blister da 10 compresse. Astuccio con 40 blister da 10 compresse. Astuccio con 50 blister da 10 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate. Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

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:

Ceva Salute Animale S.p.A. - Viale Colleoni 15 - 20864 Agrate Brianza (MB) - Italia.

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Ceva Santé Animale - Boulevard de la Communication - Zone Autoroutière - 53950 Louverné - Francia.