

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Arthri-Dog® ad us. vet., Tabletten für Hunde

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Phenylbutazon-Calcium	100 mg
Prednisolonacetat	2 mg
Vitamin C	100 mg

Sonstige Bestandteile:

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Weisse, konvexe Tabletten

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Hunde

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

- Gelenkentzündungen und schmerzhafte Begleiterscheinungen
- Tendinitis
- Gelenk- und Muskelrheumatismus
- Spondylose
- Entzündungen als Folge von Traumen

4.3 Gegenanzeigen

Schwere Herz-, Leber- oder Nierenerkrankungen, Magen-Darm-Ulcera, Dyskrasie des Blutes, Infektionskrankheiten, erhöhte Empfindlichkeit gegenüber Pyrazolonen.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine.

4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Keine Angaben.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Keine Angaben.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Gastrointestinale Störungen, Ulzerationen im Magen-Darm-Trakt, Beeinträchtigung der Nierenfunktion, Knochenmarksdepression.

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Nicht während des letzten Drittels der Trächtigkeit anwenden.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Phenylbutazon kann aufgrund seiner hohen Plasmaproteinbindung andere Arzneimittel wie Digitoxin, Cumarine, Sulfonamide, Thiopental, Sulfonylharnstoffe und Phenytoin aus ihrer Plasmaproteinbindung verdrängen und so ihre Wirkung verstärken und ihre Elimination beschleunigen.

Durch die Induktion von fremdstoffmetabolisierenden Enzymen kann der Plasmaspiegel anderer Stoffe und somit ihr therapeutischer Effekt beeinträchtigt werden. Infolge einer Hemmung der renalen Prostaglandinsynthese wird die Wirkung von Diuretika abgeschwächt. Die gleichzeitige Gabe kaliumsparender Diuretika erhöht die Gefahr einer Hyperkaliämie. Die Elimination von Penicillinen wird durch Hemmung der renalen tubulären Sekretion verzögert.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

Zum Eingeben.

Täglich eine Tablette pro 5 - 10 kg Körpergewicht.

Grosse Hunde: 4 - 6 Tabletten pro Tag in 2 - 3 Gaben

Mittelgrosse Hunde: 2 - 4 Tabletten pro Tag in 2 - 3 Gaben

Kleine Hunde: 1 - 2 Tabletten pro Tag in 1 - 2 Gaben

Die Dosierung ist in jedem Fall speziell der Erkrankung und der Reaktion auf die Behandlung anzupassen. Sofern nach 3 - 4 Tagen eine sichtbare Besserung eingetreten ist, kann die Dosis reduziert werden.

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Bei einer erheblichen Überdosierung kann es zu zentralnervösen Symptomen (Erregungen, Krämpfe), Hämaturie und Azidose kommen. Als Gegenmassnahme muss das Präparat sofort abgesetzt und symptomatisch behandelt werden.

4.11 Wartezeit(en)

Nicht zutreffend.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Kombination eines nicht-steroidalen Antiphlogistikums mit einem Glukokortikoid.

ATCvet-Code: QM01BA01

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Phenylbutazon ist ein nicht steroidaler Entzündungshemmer. Wie alle Pyrazolderivate wirkt es besonders im Anfangsstadium des Entzündungsprozesses, indem es die Durchlässigkeit der Gefäße hemmt und dadurch sowohl die Bildung von Ödemen als auch von Diapedeseblutungen verhindert.

Prednisolon ist ein synthetisches Corticosteroid mit entzündungshemmenden und antiallergischen Eigenschaften. Es wirkt vor allem in der Spätphase des Entzündungsprozesses und schützt das Bindegewebe, indem die Vermehrung der Fibroblasten sowie die Bildung kollagenen Gewebes verhindert werden.

Durch die Verbindung von Phenylbutazon und Prednisolon mit ihren entzündungshemmenden Eigenschaften kommt es zu einer optimalen Synergie mit allen Vorteilen dieser Kombination.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Angaben.

5.3 Umweltverträglichkeit

Keine Angaben.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Methylhydroxypropylcellulose

Cellulose mikrokrist.

Rizinusöl hydriert

Magnesiumstearat

Silicium colloid.

NA-Carboxymethylcellulose

6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre.

6.4 Besondere Lagerungshinweise

Bei Raumtemperatur lagern (15°C – 25°C).

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Packung mit 40 Tabletten in Blisterpackungen aus Aluminium/PVC-Folie

6.6 Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

7. ZULASSUNGSINHABER

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

+41 (0)31 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Swissmedic 36'613 025 40 Tabletten

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 21.01.1974

Datum der letzten Erneuerung: 19.03.2020

10. STAND DER INFORMATION

25.06.2020

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG

Nicht zutreffend.