

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen, siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

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

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Vetoquinol SA

Magny-Vernois

70200 Lure

Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

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

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoffe:

Phenylbutazon-Calcium 100 mg

Prednisolonacetat 2 mg

Vitamin C 100 mg

Weisse, nach aussen gewölbte Tabletten

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

- Gelenkentzündungen und schmerzhafte Begleiterscheinungen
- Sehnenentzündung
- Gelenk- und Muskelrheumatismus
- Degenerative Erkrankungen der Wirbelsäule

- Entzündungen als Folge von Verletzungen

5. GEGENANZEIGEN

Schwere Herz-, Leber- oder Nierenerkrankungen, Magen-Darm-Geschwüre, fehlerhafte Blutzusammensetzung, Infektionskrankheiten.

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

6. NEBENWIRKUNGEN

Störungen des Magen-Darm-Traktes, Geschwüre im Magen-Darm-Trakt, Beeinträchtigung der Nierenfunktion und der Blutbildung

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Hunde

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER 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

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

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.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Trächtigkeit: Nicht während des letzten Drittels der Trächtigkeit anwenden.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:
Phenylbutazon kann die Wirkung anderer Arzneimittel beeinflussen (verstärken oder abschwächen).

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel): Bei einer erheblichen Überdosierung kann es zu Erregungen oder Krämpfen und zu Blutungen in den Harn kommen. Als Gegenmassnahme muss das Präparat sofort abgesetzt werden und eine Behandlung gemäss Tierarzt erfolgen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

25.06.2020

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Packungsgrösse:

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

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 36'613

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.