

**INFORMAZIONE PER PROPRIETARIE E PROPRIETARI DI ANIMALI**

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito  
[www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

**FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

NOROCARP® 20 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

NOROCARP® 50 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

NOROCARP® 100 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

**1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI.**

Titolare dell'omologazione: ufamed AG, Kornfeldstrasse 2, 6210 Sursee, Svizzera

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Norbrook Laboratories Limited, Station Works, Newry, Co. Down, BT35 6JP, Irlanda del Nord

**2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

NOROCARP® 20 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

NOROCARP® 50 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

NOROCARP® 100 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

**3 PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI**Norocarp® 20 mg compresse:

1 compressa contiene: **Principio attivo:** Carprofen 20 mg

Compressa rotonda, di colore bianco o giallo-bianco, con la stampa "20" su un lato e una linea di incisione sull'altro. La compressa può essere divisa in due metà uguali.

Norocarp® 50 mg compresse:

1 compressa contiene: **Principio attivo:** Carprofen 50 mg

Compressa rotonda, di colore bianco o giallo-bianco, con la stampa "50" su un lato e una linea di incisione sull'altro. La compressa può essere divisa in due metà uguali.

Norocarp® 100 mg compresse:

1 compressa contiene: **Principio attivo:** Carprofen 100 mg

Compressa rotonda, di colore bianco o giallo-bianco, con la stampa "100" su un lato e una linea di incisione sull'altro. La compressa può essere divisa in due metà uguali.

## **4 INDICAZIONE(I)**

Antinfiammatorio per cani per alleviare l'infiammazione e il dolore nei disturbi muscolo-scheletrici e per alleviare il dolore dopo un intervento chirurgico.

## **5 CONTROINDICAZIONI**

Il carprofene non deve essere utilizzato in cani con funzionalità renale, epatica o cardiaca compromessa, o in cani con ulcere o emorragie nel tratto gastrointestinale. A causa dell'aumento del rischio di danni renali, l'uso deve essere evitato nei cani disidratati, con volume sanguigno ridotto o bassa pressione sanguigna.

Non utilizzare in caso di ipersensibilità nota al principio attivo o ad altri ingredienti.

Non utilizzare nei gatti.

Non utilizzare immediatamente dopo un pre-trattamento con altri agenti antinfiammatori e non utilizzare contemporaneamente a tali principi attivi. La durata dell'interruzione del trattamento deve essere stabilita dal veterinario in base ai prodotti precedentemente utilizzati.

## **6 EFFETTI COLLATERALI**

Sono stati riportati effetti collaterali come vomito, feci molli/diarrea, sangue nelle feci, perdita di appetito e apatia. Questi effetti collaterali si manifestano di solito entro la prima settimana di trattamento. Nella maggior parte dei casi sono transitori e si attenuano dopo la sospensione del trattamento, ma in casi molto rari possono anche essere gravi o potenzialmente letali. In rari casi, possono verificarsi disturbi della funzionalità renale o epatica dovuti a ipersensibilità.

Se si verificano effetti collaterali, è necessario interrompere l'uso del medicinale veterinario e consultare il veterinario.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario o la/il farmacista.

## **7 SPECIE DI DESTINAZIONE.**

Cane

## **8            POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE.**

Per somministrazione orale.

Dosaggio: 4 mg di carprofen per kg di peso corporeo (p.c.) una volta al giorno o suddivisi in due dosi uguali al giorno (corrispondenti a 1 compressa di Norocarp® 20 mg ad us. vet. per 5 kg di p.c. o 1 compressa di Norocarp® 50 mg ad us. vet. per 12,5 kg di p.c. o 1 compressa di Norocarp® 100 mg ad us. vet. per 25 kg di p.c.).

La durata del trattamento dipende dalla manifestazione clinica della malattia e dalle indicazioni del veterinario. Il trattamento a lungo termine deve essere effettuato sotto la regolare supervisione di un veterinario. Se non si riscontrano miglioramenti dopo 14 giorni, il caso deve essere rivalutato.

Le compresse di Norocarp® possono essere utilizzate dopo un intervento chirurgico per alleviare il dolore e ridurre l'infiammazione. Il dosaggio è di 4 mg/kg di peso corporeo al giorno per 5 giorni.

## **9            AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Nessuna.

## **10          TEMPO(I) DI ATTESA**

Non pertinente.

## **11          PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Le parti della compressa non utilizzate devono essere reinserite nel blister. Conservare a temperatura inferiore a 25°C. Proteggere dalla luce. Conservare in luogo asciutto. Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza con la dicitura EXP. Conservare fuori dalla portata dei bambini.

## **12          AVVERTENZE SPECIALI**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Il dosaggio indicato non deve essere superato. L'uso nei cuccioli di età inferiore alle 6 settimane o negli animali anziani è associato a un rischio maggiore. L'uso in questi animali deve quindi essere effettuato solo sotto stretto controllo. Se necessario, la dose può essere ridotta su consiglio di un medico veterinario.

In caso di infiammazioni dovute a infezioni batteriche, è solitamente indicata una terapia concomitante con antibiotici.

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

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente a una medica/un medico e mostrare il foglietto illustrativo o l'etichetta. Lavarsi le mani dopo aver maneggiato le compresse.

Gravidanza e allattamento:

L'uso nelle cagne gravide non è stato studiato e non è quindi indicato.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

Non somministrare contemporaneamente ad altri farmaci antinfiammatori, potenzialmente dannosi per i reni o fortemente legati alle proteine (vedere anche paragrafo 5).

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Per questo medicinale veterinario non ci sono studi sui sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

### **13 PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere alla/al propria/a veterinaria/ veterinario o alla/al propria/o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

### **14 DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

30.01.2024

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### **15 ALTRE INFORMAZIONI**

Cartoni pieghevoli da 100 compresse (10 x 10 compresse in blister di alluminio).

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 58'227

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.