

CANIDRYL FLAVOUR 100 mg ad us. vet.

Compresse divisibili per cani Carprofenum

Foglio illustrativo

Informazioni per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi www.tierarzneimittel.ch

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:

Dr. E. Graeub AG, Rehhagstrasse 83, 3018 Berna

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

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

2. Denominazione del medicinale veterinario

Canidryl flavour 100 mg ad us. vet., compresse divisibili per cani

3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 compressa contiene:

Principio attivo: carprofen 100 mg

Compressa rotonda di colore da bianco a crema, con una linea di frattura a croce su un lato

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. Indicazioni

Antinfiammatori non steroidei per cani

Canidryl flavour compresse è indicato per il trattamento del dolore, in particolare dopo un intervento chirurgico, e per il trattamento di infiammazioni dell'apparato locomotore secondo le indicazioni del veterinario.

5. Controindicazioni

Il carprofen non deve essere somministrato a cani con una funzionalità cardiaca, epatica o renale ridotta oppure a cani con sanguinamenti o ulcerazioni nel tratto gastrointestinale.

Dato l'aumentato rischio di danno renale, si raccomanda di evitare l'uso nei cani che assumono insufficiente quantità di liquidi o disidratati, ipovolemici e ipotesi.

Non usare nei gatti.

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

6. Reazioni avverse

In casi rari, Canidryl flavour può causare sintomi come vomito, feci molli/diarrea, sangue nelle feci, perdita dell'appetito e letargia causata da ulcerazioni nel tratto gastrointestinale. Raramente possono presentarsi disturbi a carico dei reni o del fegato.

La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)

- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)

- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)

- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)

- molto rare (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglio illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario.

7. Specie di destinazione

Cane

8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

2 - 4 mg di carprofen/kg di peso corporeo al giorno per via orale. La dose giornaliera può essere somministrata sotto forma di dose unica oppure suddivisa in due dosi uguali. Dopo 7 giorni il dosaggio può eventualmente essere ridotto a 2 mg/kg di peso corporeo una volta al giorno. La durata del trattamento dipende dal risultato della terapia. Tuttavia al più tardi 14 giorni dopo l'inizio della terapia il cane deve essere nuovamente visitato dal veterinario. Seguire attentamente le istruzioni del medico veterinario.

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Le compresse possono essere suddivise a metà o in quarti per garantire un dosaggio preciso.

Le parti di compresse non necessarie devono essere conservate nello spazio aperto della confezione blister e consumate entro 72 ore. Le parti di compresse devono essere utilizzate alla somministrazione successiva. Tutte le compresse divise rimanenti dopo l'ultima somministrazione del prodotto devono essere smaltite.

Per dividere le compresse in quarti, appoggiare la compressa su una superficie piana con la linea di frattura rivolta verso l'alto e premere al centro utilizzando il pollice.

Per dividere una compressa a metà, appoggiare la compressa su una superficie piana con la linea di frattura rivolta verso l'alto, tenere ferma una metà della compressa e premere l'altra metà verso il basso.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C). Le parti di compresse devono essere riposte nello spazio aperto della confezione blister. Tenere il blister all'interno della confezione per proteggerlo dalla luce. Periodo di validità delle compresse divise: 72 ore

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

12. Avvertenze speciali

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Non superare i dosaggi indicati.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Dato che le compresse hanno un buon sapore per i cani, esiste il rischio che gli animali le cerchino e ne assumano una dose eccessiva. Le compresse di Canidryl flavour devono pertanto essere conservate fuori dalla portata dell'animale.

L'utilizzazione in cani di età inferiore alle 6 settimane, o in cani anziani, può rappresentare un rischio aggiuntivo. L'utilizzo in questi animali deve pertanto avvenire solo sotto stretto controllo del veterinario.

In caso di infiammazioni di origine infettiva, il veterinario avvierà di norma anche una terapia antibatterica.

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

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglio illustrativo o l'etichetta.

Lavarsi le mani dopo aver manipolato il prodotto.

Gravidanza ed allattamento: La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

Non somministrare insieme ad altri farmaci antinfiammatori non steroidei. Non somministrare neppure in caso di contemporanea assunzione di farmaci potenzialmente dannosi per i reni o altamente legati alle proteine.

Il carprofen non deve essere somministrato con glucocorticoidi.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti): Non esiste un antidoto specifico per il sovradosaggio da carprofen. In caso di sovradosaggio, il veterinario dovrà adottare una terapia adeguata ai sintomi.

13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario 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 foglio illustrativo

19.03.2020

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano sul www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni

Astuccio con 100 compresse (10 x 10 compresse in blister)

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 58'549

Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.