

INFORMAZIONE PER PROPRIETARIE E PROPRIETARI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.swissmedicinfo-pro.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Dolocarp Flavour 20 mg / 50 mg / 100 mg ad us. vet., compresse divisibili masticabili per cani

1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE

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

2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Dolocarp Flavour 20 mg ad us. vet., compresse divisibili masticabili per cani

Dolocarp Flavour 50 mg ad us. vet., compresse divisibili masticabili per cani

Dolocarp Flavour 100 mg ad us. vet., compresse divisibili masticabili per cani

3 PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 compressa contiene:

Principio attivo:

Carprofen 20 mg | 50 mg | 100 mg

Compresse masticabili di color marroncino con una tacca di divisione

Le compresse possono essere divise in due metà.

4 INDICAZIONE(I)

L'uso orale di carprofene è indicato principalmente per il trattamento dell'infiammazione associata a disturbi muscolo scheletrici acuti o cronici (ad esempio, osteoartrite).

Inoltre, le compresse masticabili Dolocarp flavour possono essere utilizzate per prolungare l'analgesia postoperatoria.

5 CONTROINDICAZIONI

Il carprofene non deve essere usato nei cani con disfunzionalità renale, epatica o cardiaca o nei cani con ulcere o sanguinamento gastrointestinali. A causa dell'aumento del rischio di danno renale, l'uso deve essere evitato nei cani con apporto insufficiente o perdite eccessive di liquidi, con volume sanguigno ridotto e con pressione sanguigna bassa.

Non usare per i gatti.

Non usare in caso di ipersensibilità al principio attivo o a qualsiasi altro ingrediente.

Non usare immediatamente dopo il trattamento con altri farmaci antinfiammatori e non usare contemporaneamente a tali principi attivi. La durata dell'interruzione del trattamento deve essere determinata dal veterinario in base ai prodotti precedentemente utilizzati.

6 EFFETTI COLLATERALI

In rari casi, soprattutto dopo un sovradosaggio di carprofene, i cani possono sviluppare ulcere nel tratto gastrointestinale.

Sono stati osservati effetti collaterali come vomito, feci molli/diarrea, sangue nelle feci (non visibile all'occhio), disfunzione renale (aumento della sete, aumento o diminuzione del volume delle urine, aumento



dei valori renali), perdita di appetito e affaticamento. Questi effetti collaterali si verificano generalmente nella prima settimana di trattamento. Di solito sono temporanei e scompaiono una volta interrotto il trattamento. Tuttavia, in casi molto rari possono essere molto gravi o addirittura letali.

È possibile un aumento temporaneo dei valori del fegato. In casi molto rari possono verificarsi danni al fegato e disfunzione epatica. Possono verificarsi anche reazioni allergiche. Se si verificano effetti collaterali, è necessario chiedere il parere di una veterinaria/un veterinario e, se necessario, interrompere il trattamento.

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 1000 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 medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario.

7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

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

4 mg di carprofene/kg di peso corporeo una volta al giorno per via orale:

1 compressa masticabile da 20 mg per 5 kg di peso corporeo

1 compressa masticabile da 50 mg per 12.5 kg di peso corporeo

1 compressa masticabile da 100 mg per 25 kg di peso corporeo

Se non si riscontra alcun miglioramento dopo 14 giorni, il caso deve essere rivalutato da una veterinaria/un veterinario.

La dose giornaliera durante il trattamento postoperatorio è di 4 mg di carprofene/kg di peso corporeo per 5 giorni.

9 AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le compresse masticabili Dolocarp flavour sono divisibili in due metà uguali grazie alla tacca di divisione. Le compresse masticabili aromatizzate Dolocarp flavour vengono ingerite volontariamente dalla maggior parte dei cani. Se così non fosse, è possibile unire le compresse al cibo o somministrarle direttamente in bocca.

10 TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente

11 PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15 - 25 °C) in un luogo asciutto.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 12 mese

Periodo di validità delle mezze compresse: 2 giorni



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

12 AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Non superare i dosaggi indicati.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Poiché le compresse hanno un sapore molto gradevole per i cani, c'è il rischio che le cerchino attivamente e le ingeriscano in dosi eccessive. Le compresse masticabili Dolocarp flavour devono pertanto essere tenute fuori dalla portata degli animali.

Se Dolocarp flavour viene usato su cani di età inferiore a 6 settimane o su cani anziani, gli animali devono essere attentamente monitorati dalla veterinaria/dal veterinario.

In caso di infiammazione infettiva, la veterinaria/il veterinario solitamente effettuerà contemporaneamente una terapia antibatterica.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento 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 manipolato il prodotto.

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicamento veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

Medicinali diversi somministrati contemporaneamente possono portare a modifiche delle proprietà del principio attivo contenuto nel medicinale veterinario. Chiedere informazioni alla propria veterinaria/al proprio veterinario.

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

Non esiste un antidoto specifico. In caso di sovradosaggio, la veterinaria/il veterinario deve fornire una terapia generale di supporto.

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/o 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

12.03.2024

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.swissmedicinpro.ch.

15 ALTRE INFORMAZIONI

Contenitore in plastica con chiusura a prova di bambino

Destinato esclusivamente alla vendita all'estero.

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria



Swissmedic 63250

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

