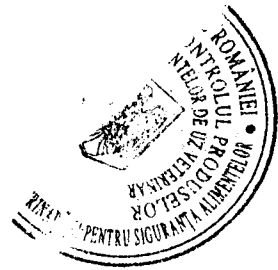


ANEXA I



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Corporal 40 mg comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Carprofen 40 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.

Comprimat aromat, convex și rotund, de culoare cafeniu deschis, cu pete maronii și o linie de diviziune în formă de cruce pe una dintre fețe.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Reducerea inflamației și durerii provocate de tulburările musculo-scheletice și boala articulară degenerativă. Ca tratament de completare după analgezie parenterală în managementul durerii post-operatorii.

4.3 Contraindicații

Nu se utilizează pentru pisici.

Nu se utilizează pentru cătele gestante sau care alăpteză.

Nu se utilizează pentru câini cu vîrstă sub 4 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru câini care suferă de boli cardiaice, hepatice sau renale, atunci când există posibilitatea apariției unei ulcerări sau hemoragii gastro-intestinale sau atunci când există dovezi de discracie sanguină.

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

A se vedea secțiunile 4.3 și 4.5.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Administrarea la câinii vîrstnici poate să implice riscuri suplimentare.

Dacă utilizarea nu poate fi evitată, la acești câini poate fi necesar un management clinic atent.

A se evita administrarea la câini deshidratați, hipovolemici sau hipotensiivi, deoarece există un risc potențial de toxicitate renală crescută.

AINS pot cauza reacția fagocitozei și, de aceea, în tratamentul afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecție bacteriană, trebuie investigată oportunitatea administrării concomitente a tratamentului antimicrobian adecvat.

Vezi sectiunea de
VĂRȘĂTURI PENTRU SARCINI

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Spălați-vă pe mâini după ce ați manipulat produsul.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Au fost raportate reacții adverse tipice asociate cu administrarea AINS, cum sunt vărsături, scaune moi/diaree, prezența de sânge ocult în materiile fecale, pierderea apetitului alimentar și letargie. Aceste reacții adverse apar în general în timpul primei săptămâni de tratament și sunt tranzitorii în cele mai multe cazuri, dispar la terminarea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi grave sau letale.

Dacă apar reacții adverse, administrarea medicamentului trebuie opriță și trebuie solicitat sfatul medicului veterinar.

Ca și în cazul altor AINS, există riscul unor reacții adverse renale rare sau de idiosincrazie hepatică.

4.7 Utilizare în perioada de gestație și/sau lactație

Studiile de laborator efectuate pe specii (șobolan și iepure) au demonstrat efecte feto-toxice ale carprofenului la doze apropiate de doza terapeutică. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu se utilizează pentru cătele gestante sau care alăptează.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

A nu se administra alte AINS și corticosteroizi concomitent cu sau în decurs de 24 ore de la administrarea acestui produs. Carprofen este legat în mare măsură de proteinele plasmatice și poate concura cu alte produse medicinale, ceea ce poate duce la efecte toxice.

A se evita administrarea concomitentă de medicamente cu potențial nefrotoxic.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru administrare orală.

Pentru a se asigura posologia corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a se evita supradoxarea.

Posologie

2 – 4 mg carprofen per kg greutate corporală și zi.

Pentru reducerea inflamației și durerii provocate de tulburările musculo-scheletice și boala articulară degenerativă: o doză inițială de 4 mg carprofen per kg corp și zi, sub formă de doză unică sau în două doze divizate egale, în funcție de răspunsul clinic, care trebuie redusă la 2 mg carprofen/kg corp și zi, sub formă de doză unică. Durata tratamentului depinde de răspunsul observat la pacient. Pentru tratamentul cu durată mai mare de 14 zile, câinele trebuie examinat periodic de către medicul veterinar.

A nu se depăși doza recomandată.

Pentru a prelungi perioada de analgezie și efectul anti-inflamator post-operator, tratamentul parenteral pre-operator cu un produs medicinal pe bază de carprofen sub formă injectabilă poate fi urmat de administrarea carprofen comprimate în doză de 4 mg/kg gc și zi, timp de maximum 5 zile.

Următorul tabel prezintă recomandări privind administrarea produsului în doză de 4 mg/kg gc și zi.



Numărul de comprimare pentru o doză de 4 mg/kg gc

> 2,5kg – 5 kg	□					
> 5 kg – 7,5 kg	⊕		□	□		
> 7,5 kg – 10 kg	⊕		⊕	⊕		
> 10 kg - 12,5 kg	⊕		⊕	⊕		
> 12,5 kg – 15 kg	⊕ □		⊕	⊕		
> 15 kg – 17,5 kg	⊕ ⊕		⊕			
> 17,5 kg – 20 kg	⊕ ⊕		⊕	⊕		
> 20 kg – 25 kg	⊕ ⊕		⊕	⊕	□	□
> 25 kg – 30 kg	⊕ ⊕ ⊕	□	⊕	⊕	⊕	⊕
> 30 kg – 35 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕
> 35 kg – 40 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕	⊕	⊕		
> 40 kg – 50 kg	⊕ ⊕ ⊕ ⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕
> 50 kg – 60 kg					⊕	⊕
> 60 kg – 70 kg					⊕	⊕
> 70 kg – 80 kg					⊕	⊕

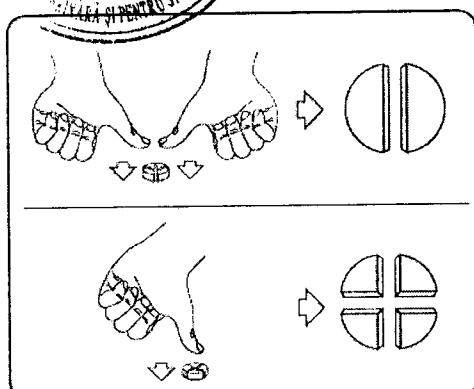
□ = $\frac{1}{4}$ Comprimat

⊕ = $\frac{1}{2}$ Comprimat

⊕ = $\frac{3}{4}$ Comprimat

⊕ = 1 Comprimat

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a se asigura o dozare precisă. Poziționați comprimatul pe o suprafață plată, cu partea divizată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată către suprafața respectivă.



Jumătăți: apăsați cu policii pe ambele părți ale comprimatului.
Sferturi: apăsați cu policele în mijlocul comprimatului.

4.10 Supradoxare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu s-au observat semne de toxicitate atunci când câinii au fost tratați cu carprofen la doze de până la 6 mg/kg gc de două ori pe zi, timp de 7 zile (de 3 ori doza maximă recomandată de 4 mg/kg gc) și de 6 mg/kg gc o dată pe zi, timp de alte 7 zile (de 1,5 ori doza maximă recomandată de 4 mg/kg gc).

Nu există un antidot specific pentru supradoxarea carprofenului dar trebuie administrat tratamentul de susținere general, similar celui utilizat în cazul supradoxării clinice cu AINS.

4.11 Timp de aşteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: Produse antiinflamatorii și antireumatici, nesteroidiene. Derivați de acid propionic, Carprofen.

Codul veterinar ATC: QM01AE91

5.1 Proprietăți farmacodinamice

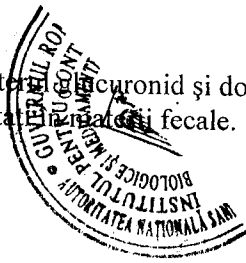
Carprofen este un medicament antiinflamator nesteroidian (AINS). Este derivat din acidul fenilpropionic și aparține clasei de acizi 2-arylpropionici din cadrul AINS. Acesta conține un centru chiral la C₂ în jumătatea propionică și ca urmare se prezintă sub două forme stereoizomerice, enantiomerii (+)-S și (-)-R. La câine nu există inversiune chirala între enantiomeri *in vivo*.

Carprofen prezintă activitate anti-inflamatorie, analgezică și antipiretică. Similar majorității AINS, carprofen este un inhibitor al enzimei ciclooxygenază, care face parte din cascada acidului arahidonic. Cu toate acestea, inhibiția sintezei de prostaglandine de către carprofen este legată în mică măsură de activitatea anti-inflamatorie și analgezică intensă a acestuia. Nu este clar modul exact de acțiune al carprofenului.

5.2 Particularități farmacocinetice

La câini, absorbtia carprofenului este rapidă ($T_{max} = 2,0$ ore) după administrarea orală. C_{max} este de 28,67 µg/ml. Volumul de distribuție este mic și carprofenul este legat în mare măsură de proteinele

plasmaticce. Biotransformarea carprofenului are loc în ficat, unde se formează esteri de glucuronid și doi diastereoizomeri 1-O-acil-β-D-glucuronid. Aceștia sunt secretați în bilă și excretati prin excrecții fecale.



6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipientilor

Lactoză monohidrat
Amidon glicolat de sodiu (tip A)
Amidon de porumb
Talc purificat
Celuloză sub formă de pulbere
Amidon de porumb pregelatinizat
Dioxid de siliciu coloidal anhidru (Dioxid de siliciu, coloidal anhidru)
Behenat de calciu
Levuri dezactivate
Aromă artificială de carne de vită

6.2 Incompatibilități

Nu este cazul.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani.
Un comprimat divizat trebuie utilizat în interval de 3 zile.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

Orice părți neutilizate ale comprimatului trebuie repuse în blisterul deschis pentru a se proteja de lumină.
Blisterul nedeschis nu necesită condiții speciale de depozitare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Blister din aluminiu - PA/ALU/PVC
Cutie din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 sau 50 blistere de câte 10 comprimate
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale/nationale.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

8. **NUMĂRUL DE NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

150267

9. **DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

10. **DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Nu este cazul.



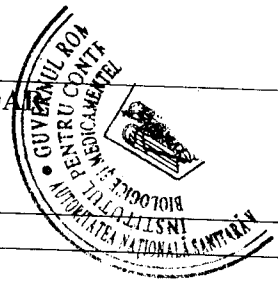
ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carporal 40 mg comprimate pentru câini
carprofen



2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

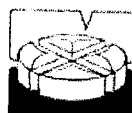
1 comprimat conține:

Substanță activă:

Carprofen 40,0 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimat.



Comprimat divizibil

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

- 10 comprimate
- 20 comprimate
- 30 comprimate
- 40 comprimate
- 50 comprimate
- 60 comprimate
- 70 comprimate
- 80 comprimate
- 90 comprimate
- 100 comprimate
- 250 comprimate
- 500 comprimate

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

PENTRU SERVICIILE VETERINARE

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA DE EXPIRARE

EXP:
Un comprimat divizat trebuie utilizat în interval de 3 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE PĂSTRARE

Orice părți neutilizate ale comprimatului trebuie repuse în blisterul deschis pentru a se proteja de lumină.

**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE
SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminare: citiți prospectul.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE
PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar.
Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

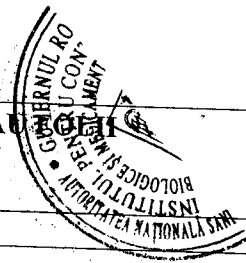
150267

17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot

INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU PE ETICHETĂ

Blistere de Alu-PA/ALU/PVC



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Carporal 40 mg comprimate
carprofen



2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Le Vet. Beheer B.V.

3. DATA EXPIRĂRII

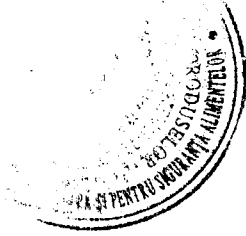
EXP:

4. NUMĂRUL SERIEI

Lot.

5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT

PROSPECT PENTRU:

Corporal 40 mg comprimate pentru câini



1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERȚUL MATERIALELOR MEDICALE, ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1, Lüchow
29439, Germania

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Corporal 40 mg comprimate pentru câini
carprofen

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 comprimat conține:

Substanță activă:

Carprofen 40,0 mg

Comprimat aromat, convex și rotund, de culoare cafeniu deschis, cu pete maronii și o linie de diviziune în formă de cruce pe una dintre fețe.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Reducerea inflamației și durerii provocate de tulburările musculo-scheletice și boala articulară degenerativă. Ca tratament de completare după analgezie parenterală în managementul durerii post-operatorii.

5. CONTRAINDIICAȚII

Nu se utilizează pentru pisici.

Nu se utilizează pentru cătele gestante sau care alăptează.

Nu se utilizează pentru câini cu vârstă sub 4 luni.

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pentru câini care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale, atunci când există posibilitatea apariției unei ulcerații gastro-intestinale (ulcerații ale stomacului și intestinului) sau sângerare, sau atunci când există dovezi de discrazie sanguină (o boală de sânge).

6. REACȚII ADVERSE

Au fost raportate reacții adverse tipice asociate cu administrarea AINS (medicamente antiinflamatorii nesteroidiene) cum sunt vărsături, scaune moi/diaree, prezența de sânge ocult în materialele fecale (sânge invizibil cu ochiul liber în scaun), pierderea apetitului alimentar și letargie (lipsă de energie). Aceste reacții adverse apar în general în timpul primei săptămâni de tratament și sunt tranzitorii în cele mai multe cazuri, dispar la terminarea tratamentului, dar în cazuri foarte rare pot fi grave sau letale.

Dacă apar reacții adverse, administrarea medicamentului trebuie oprită și trebuie solicitat sfatul medicului veterinar.

Ca și în cazul altor AINS, există riscul unor reacții adverse renale rare sau de idiosincrasie hepatică.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Pentru administrare orală.

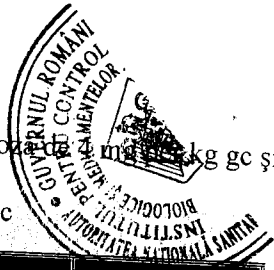
Pentru a se asigura posologia corectă, greutatea corporală trebuie determinată cât mai precis posibil, pentru a se evita supradozarea.

Posologie

2 – 4 mg carprofen per kg greutate corporală și zi.

Pentru reducerea inflamației și durerii provocate de tulburările musculo-scheletice și boala articulară degenerativă: o doză inițială de 4 mg carprofen per kg corp și zi, sub formă de doză unică sau în două doze divizate egale, în funcție de răspunsul clinic, care trebuie redusă la 2 mg carprofen/kg corp și zi, sub formă de doză unică. Durata tratamentului depinde de răspunsul observat la pacient. Pentru tratamentul cu durată mai mare de 14 zile, câinele trebuie examinat periodic de către medicul veterinar. A nu se depăși doza recomandată.

Pentru a prelungi perioada de analgezie și efectul anti-inflamator post-operator, tratamentul parenteral pre-operator cu un produs medicinal pe bază de carprofen sub formă injectabilă poate fi urmat de administrarea carprofen comprimate în doză de 4 mg/kg gc și zi, timp de maximum 5 zile.



Următorul tabel prezintă recomandări privind administrarea produsului în doză de 4 mg/kg gc și zi.

Numărul de comprimare pentru o doză de 4 mg/kg gc

> 2,5kg – 5 kg	□							
> 5 kg – 7,5 kg	□		□	□				
> 7,5 kg – 10 kg	⊕		⊕	⊕				
> 10 kg - 12,5 kg	⊕		⊕	⊕				
> 12,5 kg – 15 kg	⊕	□	⊕	⊕				
> 15 kg – 17,5 kg	⊕	□	⊕	⊕				
> 17,5 kg – 20 kg	⊕	⊕	⊕	⊕				
> 20 kg – 25 kg	⊕	⊕	⊕	⊕	□		□	□
> 25 kg – 30 kg	⊕	⊕	□	⊕	□			
> 30 kg – 35 kg	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	□	□
> 35 kg – 40 kg	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕			
> 40 kg – 50 kg	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕	⊕
> 50 kg – 60 kg					⊕	⊕	⊕	⊕
> 60 kg – 70 kg					⊕	⊕	⊕	⊕
> 70 kg – 80 kg					⊕	⊕	⊕	⊕

□ = ¼ Comprimat

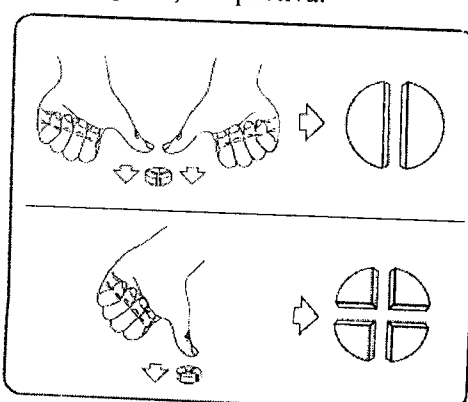
□ = ½ Comprimat

⊕ = ¾ Comprimat

⊕ = 1 Comprimat

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a se asigura o dozare precisă. Poziționați comprimatul pe o suprafață plată, cu partea divizată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată către suprafață respectivă.



Jumătăți: apăsați cu policii pe ambele părți ale comprimatului.
Sferturi: apăsați cu policele în mijlocul comprimatului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor
Un comprimat divizat trebuie utilizat în interval de 3 zile.
Orice părți neutilitate ale comprimatului trebuie repuse în blisterul deschis pentru a se proteja de lumină.
Blisterul nedeschis nu necesită condiții speciale de depozitare.
A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă după EXP.
Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Administrarea la câinii vârstnici poate să implice riscuri suplimentare.
Dacă utilizarea nu poate fi evitată, la acești câini poate fi necesară o doză mai mică și management clinic atent.

A se evita utilizarea la câini deshidratați, hipovolemici (cu volum sanguin scăzut) sau hipotensiivi (cu tensiune arterială scăzută), deoarece există un risc potențial de toxicitate renală crescută (leziuni renale).

Medicamentele antiinflamatorii nesteroidiene, cum este carprofenul, pot cauza inhibiția fagocitozei (unul dintre mecanismele sistemului imunitar) și, de aceea, în tratamentul afecțiunilor inflamatorii asociate cu infecție bacteriană, trebuie investigată oportunitatea administrării concomitente a tratamentului antimicrobian adecvat.

Vezi și secțiunea: Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, solicitați sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Spălați-vă pe mâini după ce ați manipulat produsul.

Utilizarea în timpul perioadei de gestație și de alăptare

Studiile de laborator efectuate pe specii (șobolan și iepure) au demonstrat efecte feto-toxice (dăunătoare asupra fătului) ale carprofenului la doze apropiate de doza terapeutică. Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. Nu se utilizează pentru cătele gestante sau care alăptează.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

A nu se administra alte AINS și corticosteroizi concomitent cu sau în decurs de 24 ore de la administrarea acestui produs. Carprofen este legat în mare măsură de proteinele plasmatice și poate concura cu alte produse medicinale cu afinitate crescută de legare de proteinele plasmatiche, ceea ce poate duce la efecte toxice.

A se evita administrarea concomitentă de medicamente cu potențial nefrotoxic.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi):

Nu s-au observat semne de toxicitate atunci când câinii au fost tratați cu carprofen la doze de până la 6 mg/kg greutate corporală de două ori pe zi, timp de 7 zile (de 3 ori doza maximă recomandată de 4 mg/kg greutate corporală) și de 6 mg/kg greutate corporală o dată pe zi, timp de alte 7 zile (de 1,5 ori doza maximă recomandată de 4 mg/kg greutate corporală).

Nu există un antidot specific pentru supradozarea carprofenului dar trebuie administrat tratamentul de susținere general, similar celui utilizat în cazul supradozării clinice cu AINS.

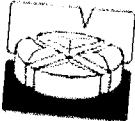
**13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU
A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unui astfel de produs trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale/nationale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Cutie din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 sau 50 blistere a 10 comprimate
Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.



Comprimat divizibil