

[Versiunea 8.1, 01/2017]

ANEXA I
REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanofen 100 mg, comprimate pentru câini

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat de 747,115 mg conține:

Substanță activă:

Carprofen 100 mg

Excipienți:

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Un comprimat rotund, de culoare alba până la aproape alba, marcat cu o linie de rupere în forma de cruce pe una din fețe. Comprimatele pot fi divizate în jumătăți sau sferturi egale.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Câini

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Combaterea durerii și inflamației atât în procesele acute cât și în cele cronice cu localizare musculoscheletică, cum ar fi osteoartritele sau afecțiunea degenerativă articulară. De asemenea, este utilizat ca un agent antiinflamator și analgezic pentru managementul durerii postoperatorii și a stărilor de disconfort la câine.

4.3 Contraindicații

Nu se va depăși doza indicată.

Timpul de eliminare al AINS, inclusiv carprofen, la pisică este mai mare decât la câine și indexul terapeutic este mai mic. În lipsa unor date specifice, utilizarea Chanofen 100 mg la pisici este contraindicată.

Nu se va utiliza la câinii care suferă de afecțiuni cardiace, hepatice sau renale, acolo unde există riscul de ulceratii sau hemoragii gastro-intestinale sau unde există semne de discrazie sangvină sau hipersensibilitate la produs.

Se va evita administrarea produsului la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive la care există riscul apariției toxicității renale.

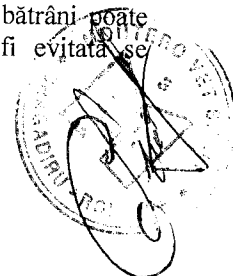
Nu administrați alte AINS concomitent sau la un interval mai mic de 24 de ore.

Carprofen nu trebuie administrat în același timp cu glucocorticoizi.

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

4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Administrarea medicamentului la câinii mai tineri de 6 săptămâni de viață sau la cei bătrâni poate determina apariția de riscuri adiționale. Dacă administrarea produsului nu poate fi evitată se recomandă reducerea dozei și supraveghere medicală.



NSAID-urile pot provoca o inhibiție a fagocitozei și prin urmare, în cazul tratamentului bolilor inflamatorii asociate infecțiilor bacteriene se recomandă instituirea concomitentă a unei terapii cu antibiotice.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Dacă se folosește la câinii cu vârstă mai mică de 6 săptămâni sau la câini mai bătrâni pot apărea riscuri suplimentare. Dacă nu se poate evita această indicație, acești câini pot necesita reducerea dozajului și precauție în managementul clinic.

Se va evita utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a medicamentelor potențial nefrotoxice trebuie evitată.

AINS pot cauza inhibiția fagocitozei și din acest motiv în situația tratamentului afecțiunilor de natură inflamatorie asociate cu infecții bacteriene trebuie instituită o terapie antimicrobiană corespunzătoare.

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

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Spălați mâinile după manipulare.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Ca și în cazul altor AINS există riscul de reacții adverse destul de rare de natură renală sau riscul de apariția a idiosincraziei hepatice.

Studiile experimentale și clinice demonstrează că ulcerările tractului gastro-intestinal la câini sunt rare în urma utilizării de carprofen și acestea apar numai în situația depășirii dozelor terapeutice indicate.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație

În absența studiilor specifice la cățelele gestante nu se recomandă utilizarea produsului la această categorie.

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu s-au raportat interacțiuni medicamentoase semnificative între carprofen și alte medicamente. Toxicitatea acută a carprofenului, la animale, nu a fost semnificativ modificată în cazul a 50 de teste cu cele mai uzuale (disponibile) medicamente utilizate. Unele din acestea sunt: acidul acetilsalicilic, amfetamina, atropina, clorpromazina, diazepam, difenhidramina, alcoolul etilic, hidroclorotiazidă, imipramina, meperidina, propoxifenul, pentobarbital, sulfisoxazol, tetraciclina și tolbutamida.

Chiar în situația în care carprofenul și warfarina se pot cupla cu proteinele plasmatică, pot fi utilizate în același timp, cu mențiunea ca starea clinică să fie monitorizată cu atenție, deoarece s-a demonstrat că acestea se leagă de două situsuri distincte ale albuminelor serice la bovine și la om.

Unele AINS pot fi strâns legate de proteinele plasmatică și pot concura cu alte medicamente strâns legate de proteinele plasmatică, ceea ce poate determina efecte toxice.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Administrare pe cale orală.



Doza initiala este de 2 pana la 4 mg carprofen pe kg greutate corporala pe zi, administrata intr-o singura repriza zilnica sau in doua reprize zilnice egale. In functie de raspunsul clinic, doza poate fi redusa dupa 7 zile de tratament, pana la 2 mg carprofen pe kg greutate corporala pe zi, administrata intr-o singura repriza zilnica.

Pentru a extinde efectul analgezic si antiinflamator postoperator, terapia parenterala cu carprofen injectabil pentru animale de companie poate fi urmata de tratamentul cu Chanofen 100 mg comprimate, la doze de 4 mg carprofen/kg greutate corporala/zi timp de pana la 5 zile. Durata tratamentului va fi dependenta de raspunsul clinic. Tratamentul pe termen lung trebuie sa fie periodic supravegheat de catre medicul veterinar.

Pentru asigurarea unei dozari exacte, comprimatele pot fi divizate in jumatati sau sferturi egale.

Orice comprimat divizat se va returna in blister si se va utiliza in decursul a 72 de ore.

Comprimatele divizate trebuie utilizate la urmatoarea administrare.

Orice portiune din comprimatul divizat, ramasa neutilizata dupa ultima administrare trebuie eliminata.

Pentru ruperea comprimatului in sferturi, puneti comprimatul pe o suprafata dreapta, cu fata marcata in sus si aplicati presiune pe mijloc cu ajutorul degetului mare.

Pentru ruperea comprimatului in jumatati, puneti comprimatul pe o suprafata dreapta, cu fata marcata in sus, tineti o jumatate de comprimat si apasati pe cealalta jumatate.

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

Nu există un antidot specific pentru supradozarea carprofenului, dar, ca și în cazul supradozării clinice a altor AINS, trebuie aplicată o terapie generală de susținere.

4.11 Timp de așteptare

Nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: produse antiinflamatorii si antireumatice, nesteroidiene, derivati ai acidului propionic

Codul veterinar ATC: QM01AE91.

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Carprofenul face parte din grupa medicamentelor antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), respectiv din grupa acidului 2-arilpropionic și are activitate antiinflamatorie, analgezică și antipiretică.

Carprofen, ca și alte AINS, este un inhibitor al enzimei ciclo-oxigenazei din cadrul cascadei metabolice a acidului arahidonic. Totuși, inhibiția sintezei de prostaglandine de către carprofen este ușor dependentă de puterea anti-inflamatorie și analgezică a acestuia. La doze terapeutice la câine, inhibiția produșilor metabolici ai ciclo-oxigenazei (prostaglandine și tromboxani) sau ai lipoxigenazei (leucotriene) a fost absentă sau redusă. Având în vedere că inhibiția prostaglandinelor este considerată a accentua efectele secundare toxice ale AINS, lipsa inhibiției ciclo-oxigenazei poate explica excelenta toleranță gastro-intestinală și renală a carprofenului observată la această specie. Modul exact în care acționează carprofen nu este foarte clar.

În urma tratamentului cu doze terapeutice, repetat timp de 8 săptămâni, carprofen a demonstrat că nu are efecte dăunătoare asupra cartilajului artritic la câine. În plus, concentrațiile terapeutice de carprofen au demonstrat *in vitro* că intensifică sinteza de glicozaminoglicani (GAG) în condrocitele derivate la nivelul cartilajului artritic la câine. Stimularea sintezei de GAG va reduce diferența dintre rata de degenerare și regenerare a matricei cartilajului, având ca rezultat o reducere a procesului de pierdere a cartilajului.

5.2 Particularități farmacocinetice

Carprofen este rapid și eficient absorbit după administrarea pe cale orală. Biodisponibilitatea depășește 90%, iar C_{max} este atinsă în 1-3 ore. Carprofen este legat de proteinele plasmatică în proporție de 99% și are un volum mic de distribuție. Timpul de înjumătățire la eliminare este de aproximativ 8 ore după o singură administrare pe cale orală.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

Lactoză monohidrat
Celuloză microcristalină
Dioxid de siliciu coloidal anhidru
Stearat de magneziu
Aromă de carne la gratar

6.2 Incompatibilități majore

Nu s-au raportat interacțiuni semnificative ale carprofenului cu alte medicamente. Toxicitatea acută a carprofenului, la animale, nu a fost semnificativ modificată în cazul unor teste cu cincisprezece din cele mai uzuale (disponibile) medicamente utilizate. Acestea sunt: acidul acetilsalicilic, amfetamina, atropina, clorpromazina, diazepam, difenhidramina, alcoolul etilic, hidroclorotiazidă, imipramina, meperidina, propoxifenul, pentobarbital, sulfisoxazol, tetraciclina și tolbutamida. Chiar în situația în care carprofenul și warfarina se pot cupla cu proteinele plasmatică, pot fi utilizate în același timp, cu mențiunea ca starea clinică să fie monitorizată cu atenție, deoarece s-a demonstrat că acestea se leagă de două situsuri distincte ale albuminelor serice la bovine și la om. Carprofen nu trebuie administrat simultan cu alte AINS sau glucocorticoizi.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 4 ani.
A se returna orice tableta divizată în folie sau cutie și a se utiliza în decursul a 72 de ore.
Orice porțiune din comprimatul divizat, rămasă neutilizată după ultima administrare trebuie eliminată.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

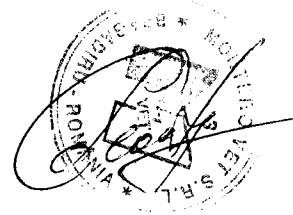
A se păstra în ambalajul original bine închis, în loc uscat. A se proteja de lumină.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar: blister din PVC/PVDC/fole de aluminiu.

Ambalaj secundar:

Cutie de carton cu 1 blister, 6 comprimate/blister (6 comprimate)
Cutie de carton cu 1 blister, 10 comprimate/blister (10 comprimate)
Cutie de carton cu 1 blister, 14 comprimate/blister (14 comprimate)
Cutie de carton cu 2 blistere, 10 comprimate/blister (20 comprimate)
Cutie de carton cu 2 blistere, 14 comprimate/blister (28 comprimate)
Cutie de carton cu 3 blistere, 10 comprimate/blister (30 comprimate)
Cutie de carton cu 3 blistere, 14 comprimate/blister (42 comprimate)
Cutie de carton cu 5 blistere, 10 comprimate/blister (50 comprimate)
Cutie de carton cu 4 blistere, 14 comprimate/blister (56 comprimate)
Cutie de carton cu 6 blistere, 10 comprimate/blister (60 comprimate)
Cutie de carton cu 5 blistere, 14 comprimate/blister (70 comprimate)
Cutie de carton cu 7 blistere, 10 comprimate/blister (70 comprimate)
Cutie de carton cu 6 blistere, 14 comprimate/blister (84 comprimate)
Cutie de carton cu 7 blistere, 14 comprimate/blister (98 comprimate)
Cutie de carton cu 10 blistere, 10 comprimate/blister (100 comprimate)



Cutie de carton cu 10 blistere, 14 comprimate/blister (140 comprimate)
Cutie de carton cu 14 blistere, 10 comprimate/blister (140 comprimate)
Cutie de carton cu 18 blistere, 10 comprimate/blister (180 comprimate)
Cutie de carton cu 20 blistere, 10 comprimate/blister (200 comprimate)
Cutie de carton cu 25 blistere, 10 comprimate/blister (250 comprimate)
Cutie de carton cu 28 blistere, 10 comprimate/blister (280 comprimate)
Cutie de carton cu 20 blistere, 14 comprimate/blister (280 comprimate)
Cutie de carton cu 30 blistere, 10 comprimate/blister (300 comprimate)
Cutie de carton cu 50 blistere, 10 comprimate/blister (500 comprimate)
Cutie de carton cu 100 blistere, 10 comprimate/blister (1000 comprimate)

Nu toate dimensiunile de ambalaje 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.

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C.Montero Vet S.R.L.
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania
Tel.: 072 63 27 337
E-mail: office@monterovet.ro

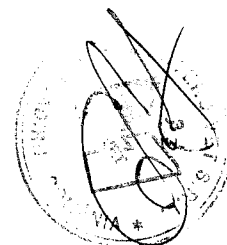
8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE
170148

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI
30.06.2017

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI
Ianuarie 2022

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rețeta veterinară.



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

A. ETICHETARE

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINARChanofen 100 mg, comprimate pentru câini
Carprofen**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Carprofen 100 mg/comprimat

3. FORMA FARMACEUTICĂ

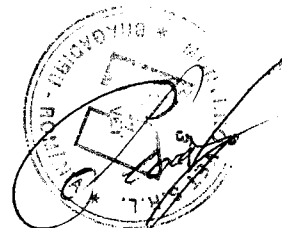
Comprimate

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Cutie de carton cu 1 blister, 6 comprimate/blister (6 comprimate)
Cutie de carton cu 1 blister, 10 comprimate/blister (10 comprimate)
Cutie de carton cu 1 blister, 14 comprimate/blister (14 comprimate)
Cutie de carton cu 2 blistere, 10 comprimate/blister (20 comprimate)
Cutie de carton cu 2 blistere, 14 comprimate/blister (28 comprimate)
Cutie de carton cu 3 blistere, 10 comprimate/blister (30 comprimate)
Cutie de carton cu 3 blistere, 14 comprimate/blister (42 comprimate)
Cutie de carton cu 5 blistere, 10 comprimate/blister (50 comprimate)
Cutie de carton cu 4 blistere, 14 comprimate/blister (56 comprimate)
Cutie de carton cu 6 blistere, 10 comprimate/blister (60 comprimate)
Cutie de carton cu 5 blistere, 14 comprimate/blister (70 comprimate)
Cutie de carton cu 7 blistere, 10 comprimate/blister (70 comprimate)
Cutie de carton cu 6 blistere, 14 comprimate/blister (84 comprimate)
Cutie de carton cu 7 blistere, 14 comprimate/blister (98 comprimate)
Cutie de carton cu 10 blistere, 10 comprimate/blister (100 comprimate)
Cutie de carton cu 10 blistere, 14 comprimate/blister (140 comprimate)
Cutie de carton cu 14 blistere, 10 comprimate/blister (140 comprimate)
Cutie de carton cu 18 blistere, 10 comprimate/blister (180 comprimate)
Cutie de carton cu 20 blistere, 10 comprimate blister (200 comprimate)
Cutie de carton cu 25 blistere, 10 comprimate/blister (250 comprimate)
Cutie de carton cu 28 blistere, 10 comprimate/blister (280 comprimate)
Cutie de carton cu 20 blistere, 14 comprimate/blister (280 comprimate)
Cutie de carton cu 30 blistere, 10 comprimate/blister (300 comprimate)
Cutie de carton cu 50 blistere, 10 comprimate/blister (500 comprimate)
Cutie de carton cu 100 blistere, 10 comprimate/blister (1000 comprimate)

5. SPECII ȚINTĂ

Câini

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare pe cale orala.
Comprimatele pot fi divizate in jumatati sau sferturi.
Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

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

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP {lună/an}

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A se păstra în ambalajul original bine închis, în loc uscat. A se proteja de lumină.
A se returna orice comprimat divizat în folie sau cutie și a se utiliza în decurs de 72 ore.
Comprimatele divizate trebuie folosite la următoarea administrare.
Orice porțiune din comprimatul divizat, ramasa neutilizată după ultima administrare trebuie eliminată.

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

Materialele neutilizate se vor elimina conform cerințelor locale.
Eliminarea: cititi prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, după caz

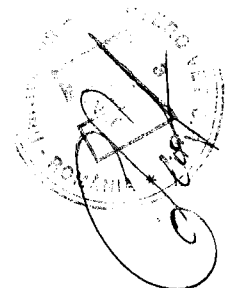
Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA „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

S.C.Montero Vet S.R.L.
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania
Tel.: 072 63 27 337
E-mail: office@monterovet.ro



16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170148

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

<Serie> <Lot> {număr}



INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE SAU FOLII

Blistere din PVC/PVDC/fole de aluminiu

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanofen 100 mg, comprimate pentru caini
Carprofen

2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C.Montero Vet S.R.L.
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania
Tel.: 072 63 27 337
E-mail: office@monterovet.ro

3. DATA EXPIRĂRII

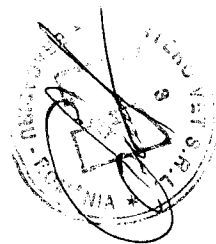
<EXP {lună/an}>

4. NUMĂRUL SERIEI

< Serie> < Lot> {număr}

5. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.



B. PROSPECT

PROSPECT
Chanofen 100 mg, comprimate pentru câini

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICATIE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare

S.C.Montero Vet S.R.L.
Strada Celofibreii, nr 25-27, Camera 1
11797817 Bragadiru/Ilfov, Romania
Tel.: 072 63 27 337
E-mail: office@monterovet.ro

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd
Loughre, Co. Galway,
Irlanda
Telefon: +353 91 87 25 50
Telefax: +353 91 84 29 37
E-mail: jmadden@chanellegroup.ie

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Chanofen 100 mg, comprimate pentru câini
Carprofen

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

Fiecare comprimat de 747,115 mg conține:

Substanță activă:

Carprofen 100 mg

Un comprimat rotund, de culoare alba pana la aproape alba, marcat cu o linie de rupere in forma de cruce pe una din fete. Comprimatele pot fi divizate in jumatati sau sferturi egale.

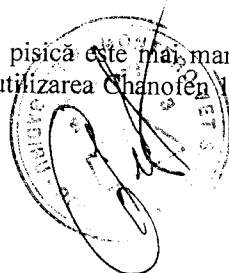
4 INDICAȚIE (INDICAȚII)

Combaterea durerii si inflamatiei atat in procesele acute cat si in cele cronice cu localizare musculoscheletica, cum ar fi osteoartritele sau afectiunea degenerativa articulara. De asemenea, este utilizat ca un agent antiinflamator si analgezic pentru managementul durerii postoperatorii si a starilor de disconfort la caine.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se va depăși doza indicată.

Timpul de eliminare al AINS, inclusiv carprofen, la pisică este mai mare decât la câine și indexul terapeutic este mai mic. În lipsa unor date specifice, utilizarea Chanofen 100 mg la pisici este contraindicată.



Nu se va utiliza la câinii care suferă de afecțiuni cardiace, hepatice sau renale, acolo unde există riscul de ulcerații sau hemoragii gastro-intestinale sau unde există semne de discrazie sangvină sau hipersensibilitate la produs.

Se va evita administrarea produsului la animalele deshidratate, hipovolemice sau hipotensive la care există riscul apariției toxicității renale.

Nu administrați alte AINS concomitent sau la un interval mai mic de 24 de ore.

Carprofen nu trebuie administrat în același timp cu glucocorticoizi.

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

6. REACȚII ADVERSE

Ca și în cazul altor AINS există riscul de reacții adverse destul de rare de natură renală sau riscul de apariția a idiosincraziei hepatice.

Studiile experimentale și clinice demonstrează că ulcerațiile tractului gastro-intestinal la câini sunt rare în urma utilizării de carprofen și acestea apar numai în situația depășirii dozelor terapeutice indicate.

Dacă observați orice reacție adversă, chiar și cele care nu sunt deja incluse în acest prospect sau credeți ca medicamentul nu a avut efect vă rugăm să informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini

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

Administrare pe cale orală.

Doza inițială este de 2 până la 4 mg carprofen pe kg greutate corporală pe zi, administrată într-o singură repriză zilnică sau în două reprize zilnice egale. În funcție de răspunsul clinic, doza poate fi redusă după 7 zile de tratament, până la 2 mg carprofen pe kg greutate corporală pe zi, administrată într-o singură repriză zilnică.

Pentru a extinde efectul analgezic și antiinflamator postoperator, terapia parenterală cu carprofen injectabil pentru animale de companie poate fi urmată de tratamentul cu Chanofen 100 mg comprimate, la doze de 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi timp de până la 5 zile. Durata tratamentului va fi dependentă de răspunsul clinic. Tratamentul pe termen lung trebuie să fie periodic supravegheat de către medicul veterinar.

Pentru asigurarea unei dozări exacte, comprimatele pot fi divizate în jumătăți sau sferturi egale.

Orice comprimat divizat se va returna în blister și se va utiliza în decursul a 72 de ore.

Comprimatele divizate trebuie utilizate la următoarea administrare.

Orice porțiune din comprimatul divizat, rămasă neutilizată după ultima administrare trebuie eliminată.

Pentru ruperea comprimatului în sferturi, puneți comprimatul pe o suprafață dreaptă, cu fața marcată în sus și aplicați presiune pe mijloc cu ajutorul degetului mare.

Pentru ruperea comprimatului în jumătăți, puneți comprimatul pe o suprafață dreaptă, cu fața marcată în sus, țineți o jumătate de comprimat și apăsați pe cealaltă jumătate.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se vor depăși dozele recomandate.

Se va utiliza la câinii în vârsta de peste 6 luni.

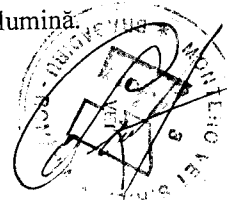
10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original bine închis, în loc uscat. A se proteja de lumină.



Orice comprimat divizat se va returna în blister și se va utiliza în decursul a 72 de ore.
Comprimatoarele divizate trebuie utilizate la următoarea administrare.
Orice porțiune din comprimatul divizat, rămasă neutilizată după ultima administrare trebuie eliminată.
A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe etichetă.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Administrarea medicamentului la câinii mai tineri de 6 săptămâni de viață sau la cei bătrâni poate determina apariția de riscuri adiționale. Dacă administrarea produsului nu poate fi evitată se recomandă reducerea dozei și supraveghere medicală.

NSAID-urile pot provoca o inhibiție a fagocitozei și prin urmare, în cazul tratamentului bolilor inflamatorii asociate infecțiilor bacteriene se recomandă instituirea concomitentă a unei terapii cu antibiotice.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Dacă se folosește la câinii cu vârstă mai mică de 6 săptămâni sau la câinii mai bătrâni pot apărea riscuri suplimentare. Dacă nu se poate evita această indicație, acești câini pot necesita reducerea dozajului și precauție în managementul clinic.

Se va evita utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, deoarece există riscul potențial de toxicitate renală acută.

Administrarea concomitentă a medicamentelor potențial nefrotice trebuie evitată.

AINS pot cauza inhibiția fagocitozei și din acest motiv în situația tratamentului afecțiunilor de natură inflamatorie asociate cu infecții bacteriene trebuie instituită o terapie antimicrobiană corespunzătoare.

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

În caz de ingestie accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Spălați mâinile după manipulare.

Utilizare în perioada de gestație, lactație

În absența studiilor specifice la cățelele gestante nu se recomandă utilizarea produsului la această categorie.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu s-au raportat interacțiuni medicamentoase semnificative între carprofen și alte medicamente. Toxicitatea acută a carprofenului, la animale, nu a fost semnificativ modificată în cazul a 50 de teste cu cele mai uzuale (disponibile) medicamente utilizate. Unele din acestea sunt: acidul acetilsalicilic, amfetamina, atropina, clorpromazina, diazepam, difenhidramina, alcoolul etilic, hidroclorotiazidă, imipramina, meperidina, propoxifenul, pentobarbital, sulfisoxazol, tetraciclina și tolbutamida.

Chiar în situația în care carprofenul și warfarina se pot cupla cu proteinele plasmatică, pot fi utilizate în același timp, cu mențiunea ca starea clinică să fie monitorizată cu atenție, deoarece s-a demonstrat că acestea se leagă de două situsuri distincte ale albuminelor serice la bovine și la om.

Unele AINS pot fi strâns legate de proteinele plasmatică și pot concura cu alte medicamente strâns legate de proteinele plasmatică, ceea ce poate determina efecte toxice.

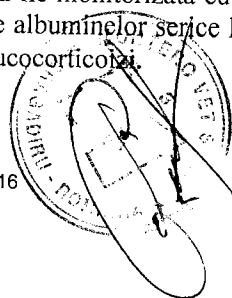
Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

Nu există un antidot specific pentru supradozarea carprofenului, dar, ca și în cazul supradozării clinice a altor AINS, trebuie aplicată o terapie generală de susținere.

Incompatibilități majore

Nu s-au raportat interacțiuni semnificative ale carprofenului cu alte medicamente. Toxicitatea acută a carprofenului, la animale, nu a fost semnificativ modificată în cazul unor teste cu cincisprezece din cele mai uzuale (disponibile) medicamente utilizate. Acestea sunt: acidul acetilsalicilic, amfetamina, atropina, clorpromazina, diazepam, difenhidramina, alcoolul etilic, hidroclorotiazidă, imipramina, meperidina, propoxifenul, pentobarbital, sulfisoxazol, tetraciclina și tolbutamida.

Chiar în situația în care carprofenul și warfarina se pot cupla cu proteinele plasmatică, pot fi utilizate în același timp, cu mențiunea ca starea clinică să fie monitorizată cu atenție, deoarece s-a demonstrat că acestea se leagă de două situsuri distincte ale albuminelor serice la bovine și la om. Carprofen nu trebuie administrat simultan cu alte AINS sau glucocorticoizi.



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

- Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.
- Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL Ianuarie 2022

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiuni de ambalaje:

- Cutie de carton cu 1 blister, 6 comprimate/blister (6 comprimate)
- Cutie de carton cu 1 blister, 10 comprimate/blister (10 comprimate)
- Cutie de carton cu 1 blister, 14 comprimate/blister (14 comprimate)
- Cutie de carton cu 2 blistere, 10 comprimate/blister (20 comprimate)
- Cutie de carton cu 2 blistere, 14 comprimate/blister (28 comprimate)
- Cutie de carton cu 3 blistere, 10 comprimate/blister (30 comprimate)
- Cutie de carton cu 3 blistere, 14 comprimate/blister (42 comprimate)
- Cutie de carton cu 5 blistere, 10 comprimate/blister (50 comprimate)
- Cutie de carton cu 4 blistere, 14 comprimate/blister (56 comprimate)
- Cutie de carton cu 6 blistere, 10 comprimate/blister (60 comprimate)
- Cutie de carton cu 5 blistere, 14 comprimate/blister (70 comprimate)
- Cutie de carton cu 7 blistere, 10 comprimate/blister (70 comprimate)
- Cutie de carton cu 6 blistere, 14 comprimate/blister (84 comprimate)
- Cutie de carton cu 7 blistere, 14 comprimate/blister (98 comprimate)
- Cutie de carton cu 10 blistere, 10 comprimate/blister (100 comprimate)
- Cutie de carton cu 10 blistere, 14 comprimate/blister (140 comprimate)
- Cutie de carton cu 14 blistere, 10 comprimate/blister (140 comprimate)
- Cutie de carton cu 18 blistere, 10 comprimate/blister (180 comprimate)
- Cutie de carton cu 20 blistere, 10 comprimate blister (200 comprimate)
- Cutie de carton cu 25 blistere, 10 comprimate/blister (250 comprimate)
- Cutie de carton cu 28 blistere, 10 comprimate/blister (280 comprimate)
- Cutie de carton cu 20 blistere, 14 comprimate/blister (280 comprimate)
- Cutie de carton cu 30 blistere, 10 comprimate/blister (300 comprimate)
- Cutie de carton cu 50 blistere, 10 comprimate/blister (500 comprimate)
- Cutie de carton cu 100 blistere, 10 comprimate/blister (1000 comprimate)

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

