

## 1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini

## 2. COMPOZIȚIE CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Carprofen 20 mg

**Excipienți:**

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## 3. FORMA FARMACEUTICĂ

Comprimate

Comprimate albe/aproape albe, rotunde, inscripționate cu 20 pe o parte și cu o linie mediană pe cealaltă parte.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii țintă

Câini

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Ca analgezic și pentru reducerea inflamațiilor în afecțiuni cronice, de exemplu în artrite degenerative la câini.

Norocarp comprimate poate fi, de asemenea, utilizat pentru dureri post-operatorii.

### 4.3 Contraindicații

Este contraindicată utilizarea produsului la pisici, administrarea inadecvată a comprimatelor orale cu carprofen poate pune în pericol viața acestei specii.

A nu se administra consecutiv cu antiinflamatoare nesteroidiene sau la interval de 24 ore între ele.

A nu se administra la câinii care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale, sau când există posibilitatea ulcerațiilor gastrointestinale sau a hemoragiilor, sau când există discrazi sanguine evidente.

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

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

### 4.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizare la animale

Utilizarea la câinii a căror vîrstă este mai mică de 6 săptămâni sau la animalele în vîrstă, poate implica apariția de riscuri suplimentare. Dacă asemenea utilizări nu pot fi evitate, astfel de câini necesită o dozare redusă și îngrijire medicală atentă.

Evități utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensiivi, la care există un potențial creștere a toxicității renale.



Antiinflamatoarele nesteroidiene pot cauza inhibarea fagocitozei și interferă astfel în tratamentul stărilor inflamatorii asociate cu infecții bacteriene, de aceea trebuie instituită o terapie antimicrobiană corespunzătoare în același timp.

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

Spălați-vă pe mâini după utilizarea acestui produs.

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

**4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Nu există.

**4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. A nu se administra la cătelele gestante sau la cele în perioada de lactație. A nu se utiliza în timpul perioadei de reproducție.

**4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

A nu se administra consecutiv cu antiinflamatoare nesteroidiene sau la interval de 24 ore între ele. Unele antiinflamatoare nesteroidiene pot fi strâns legate de proteinele plasmatic și pot concura cu alte medicamente legate de acestea și pot determina efecte toxice.

A se evita, de asemenea, administrarea concomitentă a medicamentelor cu potențial nefrotoxic.

**4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

Pentru administrare orală.

Doza inițială este de 2 până la 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză sau divizată în două doze egale. În funcție de răspunsul clinic doza poate fi redusă după 7 zile la 2 mg carprofen/ kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză.

Durata tratamentului depinde de răspunsul clinic observat. Tratamentul de durată trebuie efectuat sub observația permanentă a medicului veterinar.

Pentru creșterea efectului analgezic și antiinflamator post-operator, administrarea parenterală preoperatorie de carprofen, poate fi continuată cu Norocarp comprimate în doză de 4 mg/kg/zi timp de până la 5 zile.

Pentru a asigura doza corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului.

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

Se va respecta doza recomandată.

**4.11 Timp de așteptare**

Nu este cazul.

**5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: Produse antiinflamatoare și antireumatic, nesteroidiene  
Codul veterinar ATC: QM01AE91.

*T. J. Jure*



## **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Carprofenul, acidul  $(\pm)$ -6-cloro- $\alpha$ -metilcarbazol-2-acetic, este un medicament antiinflamator nesteroidian (AINS). Este derivatul acidului fenilpropionic din clasa acidului arilpropionic al AINS. Ca reprezentant al grupei 2-arylpropionic, conține un centru chiral la C<sub>2</sub> la jumătatea propionică și prin urmare, există în 2 forme stereoizomerice, enantiomerii (+)-S și (-)-R. Carprofenul, precum majoritatea AINS-urilor, este un inhibitor al enzimei ciclooxygenaza din cascada acidului arahidonic. Totuși, inhibiția sintezei de prostaglandine de către carprofen este slabă în raport cu efectul său anti-inflamator și analgezic. În doze terapeutice la câini, inhibiția producției de ciclooxygenază (prostaglandine și tromboxani) sau lipooxygenază (leucotriene) a fost absentă sau slabă. Modul exact de acțiune al carprofenului nu este clar.

## **5.2. Particularități farmacocinetice**

Administrând oral la câini 4 mg carprofen/ kg, concentrația plasmatică (C<sub>max</sub> = 28,51 µg/ml) a fost obținută în 4 ore.

Absorbția carprofenului este rapidă și completă la câini. Volumul distribuției este mic împreună cu cele mai ridicate concentrații de carprofen determinate în plasmă. Raporturile de țesut pentru concentrația plasmei sunt mai mici decât unu, care este în concordanță cu un nivel ridicat de legare a carprofenului de proteinele plasmatiche.

## **6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE**

### **6.1 Lista excipientilor**

Celuloză microcristalină  
Lactoză monohidrat  
Croscarmeloză sodică  
Polivinil-pirolidonă K 30  
Laurilsulfat de sodiu  
Stearat de magneziu  
Apă purificată

### **6.2 Incompatibilități**

Nu este cazul.

### **6.3 Perioada de valabilitate**

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare:

Flacoane: 36 luni

Blistere: 24 luni.

### **6.4 Precauții speciale pentru depozitare**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

### **6.5 Natura și compoziția ambalajului primar**

Flacoane din polipropilenă, cu capac alb din polietilenă de joasă densitate x 100 comprimate  
comprimante  
Cutie de carton x 1 blister din aluminiu x 10 comprimate.



Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

**6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor 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**

Norbrook Laboratories Limited

Station Works

Newry, Co. Down, BT35 6JP

Irlanda de Nord

**8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

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

16.11.2004/

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.



*Anexa a. 3*

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din polipropilenă x 100 comprimate; ~~500 comprimate~~

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini  
Carprofen

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Carprofen 20 mg

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

Flacon x 100 comprimate

~~Flacon x 500 comprimate~~

### **5. SPECII TINTĂ**

Câini

### **6. INDICAȚII**

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare orală.

Doza inițială este de 2 până la 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză sau divizată în două doze egale. În funcție de răspunsul clinic doza poate fi redusă după 7 zile la 2 mg carprofen/ kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză.

Durata tratamentului depinde de răspunsul clinic observat. Tratamentul de durată trebuie efectuat sub observația permanentă a medicului veterinar.

Pentru creșterea efectului analgezic și antiinflamator post-operator, administrarea parenterală preoperatorie de carprofen, poate fi continuată cu Norocarp comprimate în doză de 4 mg/kg/zi timp de până la 5 zile.

Pentru a asigura doza corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului.

### **8. TEMPORIZARE**

Nu este cazul.

### **9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

*T. J. Sauer*



Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

- A nu se păstra la temperatură mai mare de 25° C.
- A se proteja de lumină.
- A se păstra în loc uscat.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

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

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

**14. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE  
COMERCIALIZARE**

Norbrook Laboratories Limited  
Station Works  
Newry, Co. Down, BT35 6JP  
Irlanda de Nord

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot{număr}

*Th. Jules*



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie de carton x1 blister x 10 comprimate

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini  
Carprofen

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Carprofen 20 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Comprimate

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 comprimate

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**6. INDICAȚII****7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Pentru administrare orală.

Doza recomandată este de 2 - 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi.  
Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMPORALITATEA DOZĂRII**

Nu este cazul.

**9. ATENȚIONĂRI SPECIALE, DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25° C.



A se proteja de lumină.  
A se păstra în loc uscat.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENȚIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU  
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, 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**

Norbrook Laboratories Limited  
Station Works  
Newry, Co. Down, BT35 6JP  
Irlanda de Nord

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot{număr}



**INFORMAȚII MINIME CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE BLISTERE**

**Blister din aluminiu x 10 comprimate**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini  
Carprofen

**2. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Norbrook Laboratories Limited

**3. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**4. NUMĂRUL SERIEI**

Lot{număr}

**5. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.



Anexa nr. 5

**PROSPECT PENTRU**  
**NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini**

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

**Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:**

Norbrook Laboratories Limited  
Station Works  
Newry, Co. Down, BT35 6JP  
Irlanda de Nord

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

NOROCARP, 20 mg, comprimate pentru câini  
Carprofen

**3. DECLARAȚEA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR  
INGREDIENTI**

Fiecare comprimat conține:

**Substanță activă:**

Carprofen 20 mg

**4. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Ca analgezic și pentru reducerea inflamațiilor în afecțiuni cronice, de exemplu în artrite degenerative la câini.

Norocarp comprimate poate fi, de asemenea, utilizat pentru dureri post-operatorii.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Este contraindicată utilizarea produsului la pisici, administrarea inadecvată a comprimatelor orale cu carprofen poate pune în pericol viața acestei specii.

A nu se administrează consecutiv cu antiinflamatoare nesteroidiene sau la interval de 24 ore între ele.

A nu se administrează la câinii care suferă de boli cardiace, hepatice sau renale, sau când există posibilitatea ulcerăriilor gastrointestinale sau a hemoragilor, sau când există discrazii sanguine evidente.

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

**6. REACȚII ADVERSE**

Nu există.

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

**7. SPECII TINTĂ**

Câini

*T. J. Sauer*



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

Pentru administrare orală.

Doza inițială este de 2 până la 4 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză sau divizată în două doze egale. În funcție de răspunsul clinic doza poate fi redusă după 7 zile la 2 mg carprofen/kg greutate corporală/zi, administrată într-o singură doză.

Durata tratamentului depinde de răspunsul clinic observat. Tratamentul de durată trebuie efectuat sub observația permanentă a medicului veterinar.

Pentru creșterea efectului analgezic și antiinflamator post-operator, administrarea parenterală preoperatorie de carprofen, poate fi continuată cu Norocarp comprimate în doză de 4 mg/kg/zi timp de până la 5 zile.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Pentru a asigura dozarea corespunzătoare, greutatea corporală a animalelor trebuie calculată cât mai exact, pentru a se evita subdozarea produsului.

## **10. TIMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură, mai mare de 25°C.

A se proteja de lumină.

A se păstra în loc uscat.

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă după EXP.

Nu utilizați produsul dacă observați semne vizibile de deteriorare a ambalajului primar

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### **Precauții speciale pentru utilizare**

#### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Utilizarea la câinii a căror vîrstă este mai mică de 6 săptămâni sau la animalele în vîrstă, poate implica apariția de riscuri suplimentare. Dacă asemenea utilizări nu pot fi evitate, astfel de câini necesită o dozare redusă și îngrijire medicală atentă.

Evitați utilizarea la câinii deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi, la care există un potențial risc de creștere a toxicității renale.

Antiinflamatoarele nesteroidiene pot cauza inhibarea fagocitozei și interferă astfel în tratamentul stărilor inflamatorii asociate cu infecții bacteriene, de aceea trebuie instituită o terapie antimicrobiană corespunzătoare în același timp.

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

Spălați-vă pe mâini după utilizarea acestui produs.

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, solicitați imediat sfatul medicului și prezentati medicului prospectul produsului.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.



#### **Gestație și lactație**

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și lactației. A nu se administra la cătelele gestante sau la cele în perioada de lactație. A nu se utilizează în timpul perioadei de reproducție.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

A nu se administra consecutiv cu antiinflamatoare nesteroidiene sau la interval de 24 ore între ele. Unele antiinflamatoare nesteroidiene pot fi strâns legate de proteinele plasmatice și pot concura cu alte medicamente legate de acestea putând determina efecte toxice. A se evita, de asemenea, administrarea concomitentă a medicamentelor cu potențial nefrotoxic.

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

Se va respecta doza recomandată.

### **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**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

#### **Dimensiuni de ambalaj:**

Flacoane din polipropilenă x 100 comprimate; x 500 comprimate.

Cutie de carton x 1 blister din aluminiu x 10 comprimate.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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

SC Maravet SA, RO-430016, Str. Maravet nr. 1, Baia Mare, România, tel/fax: +40 262 211 964,  
e-mail: office@maravet.com

