

İSTENMEYEN/YAN ETKİLER:

NSAID ilaç kullanımında genellikle gözlenen kusma, yumuşak dışkılama / diyare, dışkıda gizli kan, iştah kaybı ve uyuşukluk gibi NSAID'lerle ilişkili tipik istenmeyen etkiler bildirilmiştir. Bu yan etkiler geçici olup, genellikle tedavinin ilk haftasında ortaya çıkar ve pek çok vakada tedavi bittiğinde kendisinden geçer. Ancak bazı vakalarda ciddi veya ölümcül olabilir.

Beklenmeyen bir yan etkinin ortaya çıkması durumunda ilacın kullanımı durdurulmalı ve veteriner hekiminin görüşü alınmalıdır. Diğer NSAID'lerde olduğu gibi nadiren renal veya kendine özgü hepatik yan etkinin meydana gelme riski mevcuttur.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ:

Karprofen glukokortikoidler ile birlikte uygulanmamalıdır. Potansiyel nefrotoksik ilaçlar ile birlikte kullanılmamalıdır. Ürünün bilinen bir geçimsizliği bulunmamaktadır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT:

Köpekler 7 gün boyunca günde iki kere 6 mg/kg Karprofen ile tedavi edildiğinde (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 1,5 katı) ve günde bir defa ve sonraki 7 gün süre ile 6 mg/kg doz ile (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 1.5 katı) her hangi bir toksisite belirtisi görülmemiştir. Karprofen doz aşımına karşı herhangi bir antidot mevcut olmamakla beraber destekleyici olması için, genellikle NSAID ilaçların doz aşımında yapılan klinik uygulamalar yapılır.

KONTRENDİKASYONLAR:

4 aylıktan küçük köpek yavrularında kullanılmamalıdır.

Aktif maddeye veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlı olduğu bilinen hayvanlara kullanılmamalıdır. Kalp, karaciğer veya böbrek hastalıkları olan köpeklerde mide-bağırsak ülserine veya kanamasına neden olabileceğinden veya kan diskrazisine dair kanıtlar bulunduğu kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR:

Kullanmadan önce veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. Beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Gıda maddelerinden uzakta tutunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN UYARILAR:

İlaç uygulaması esnasında bir şeyler yiyip içilmemeli ve sigara içilmemelidir. Kazara yutulması halinde derhal bu prospektüsle birlikte bir doktora başvurulmalı ve tıbbi yardım alınmalıdır. Aktif maddeye ve/veya yardımcı maddelerden herhangi birine karşı aşırı duyarlı olduğu bilinen kişiler ilaçla temas etmemelidir. Ürün hayvana uygulandıktan sonra eller yıkanmalıdır.

GIDALARDA İLAÇ KALINTILARI HAKKINDA UYARILAR:

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Gıda değeri olan hayvanlarda kullanılmaz.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR:

Herhangi bir kullanılmamış veteriner tıbbi ürün veya bu ürünlerin atık materyalleri, yerel yasalara uygun şekilde imha edilmelidir. Kullanım dışı her türlü atık/atık ürün atık su ve drenaj sistemlerine atılmamalıdır. Kedilere kullanılmamalıdır.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ:

25°C altında, güneş ışığından uzakta, buzdolabına konmadan ve dondurulmadan orijinal kabında muhafaza edilmelidir.

Raf ömrü, üretim tarihinden itibaren 5 yıldır.

Bölünmüş ve kullanılmayan tabletler 72 saat sonra imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKLİ:

1. Üzeri 20mu sert temperli alüminyum folyo ile kaplı, PVC/PVdC (250 m/40g/m²) yapısındaki 10 tabletli blisterlerden bir karton kutuda 1, 5 veya 10 adet olacak şekilde satışa sunulmuştur.

2. Çocuk kilitli bulunan Beyaz renkli Polipropilen çevirmeli kapakla kapatılmış, içinde 10, 30, 50 ve 100 adet tablet bulunan, Beyaz Yüksek Yoğunluklu Polietilen (HDPE) plastik kaplar karton kutu içinde satışa sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI:

Veteriner hekim reçetesiyle; eczane, veteriner muayenehaneleri ve poliklinikleri ile hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSEKTÜSÜN ONAY TARİHİ:

TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZİN TARİH VE NO:

PAZARLAMA İZİN SAHİBİ ADI VE ADRESİ: Doğukan İlaç San. Tic. Ltd. Şti

Haramidere San. Sitesi B Blok No:107 Beylikdüzü – İSTANBUL

ÜRETİM YERİ ADI VE ADRESİ: Channele Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea, Co. Galway, İrlanda