

CARPORAL® 20/50 mg tabletten voor Honden

Diergeneesmiddel UDA

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE

Houder van de vergunning voor het in de handel
brengen:

AST Beheer B.V.
Willeskop 212, 3421 GW Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Norbrook Laboratories Limited
Newry, Co. Down
Noord Ierland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Carporal (Carprofen) tabletten voor Honden

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(L)EN

Carprofen 20 mg
Carprofen 50 mg

INDICATIES

Voor analgesie en vermindering van chronische ontsteking,
bijvoorbeeld degeneratieve gewrichtsontsteking bij honden.

CONTRA-INDICATIE(S)

Het gebruik van Carporal tabletten is gecontraïndiceerd bij
katten.

Dien NSAID's niet gelijktijdig of binnen 24 uur na elkaar toe.
Sommige NSAID's kunnen zich sterk binden aan plasma-eiwit-
ten en in competitie gaan met andere sterk bindende genees-
middelen, wat kan leiden tot toxiciteit.

Dien het niet toe aan honden die lijden aan een hart-, lever-
of nierziekte, indien het kan leiden tot gastro-intestinale
zweervorming of bloeding, of als er bloeddyscrasie werd aan-
getoond of overgevoeligheid voor het product.

BIJWERKINGEN

Typische bijwerkingen geassocieerd met NSAID's, als over-
geven, dunnere ontlasting of diarree, bloed in de ontlasting,
verlies van eetlust en lusteloosheid zijn gerapporteerd. Deze
bijwerkingen treden meestal op binnen de eerste week van
behandeling en zijn in de meeste gevallen van voorbijgaande
aard en verwijnen bij het stoppen van de behandeling.
Echter in zeer uitzonderlijke gevallen kunnen deze effecten
ernstig of fataal zijn. Wanneer bijwerkingen optreden moet
men stoppen met het gebruik van het product en moet advies
van een dierenarts worden gevraagd. Net als bij andere
NSAID's is er een beperkt risico op nier of idiosyncratische
lever bijwerkingen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Honden

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

Voor orale toediening.

Aanbevolen wordt een beginsdosis van 2 tot 4 mg
carprofen/kg lichaamsgewicht/dag in een enkele dagelijkse
dosis of in twee gelijk verdeelde doses te geven.

De dosis kan na zeven dagen worden teruggebracht tot 2 mg
carprofen/kg lichaamsgewicht/dag, toegediend als eenmaal
dagelijkse onderhoudsdosis, afhankelijk van de klinische
reactie: zie onderhoudsdosis tabel hiernaast.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Duur van de behandeling hangt af van de reactie die wordt
waargenomen. Behandeling op de lange termijn dient regel-
matig door de dierenarts te worden gecontroleerd.

WACHTTIJD Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren. Niet bewaren
boven 25°C. Beschermen tegen vocht. Beschermen tegen licht.

SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Het gebruik bij honden jonger dan 6 weken of bij oude dieren
kan extra risico's met zich meebrengen. Als het middel toch
moet worden toegediend, is het wellicht nodig deze honden
een lagere dosis te geven en zorgvuldig klinisch te volgen.

Vermijd gebruik bij gedehydrateerde en hypovolemische
honden of honden met hypotensie, omdat er een kans bestaat
op verhoogde niertoxiciteit.

Gelijktijdige toediening met andere nefrotoxische geneesmid-
delen moet vermeden worden.

NSAID's kunnen remming van fagocytose veroorzaken en
daarom moet bij de behandeling van ontstekingen die
gepaard gaan met een bacteriële infectie, de daartoe aange-
wezen antimicrobiële therapie gelijktijdig worden gestart.
Dit product is niet geïndiceerd voor drachtige en lacterende
teven.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMID- DELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen
in overeenstemming met de nationale vereisten te worden
verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN 17-04-2008

OVERIGE INFORMATIE

Verpakkingsvormen:









Bliesterstrips bevatten 10 (20 mg) tabletten per strip (in ver-
pakkingen van 50 en 250 tabletten).

Bliesterstrips bevatten 10 (50 mg) tabletten per strip (in ver-
pakkingen van 50 en 250 tabletten).

KANALISATIE UDA

REG NL 101766 voor CARPORAL® 20 mg.

REG NL 101767 voor CARPORAL® 50 mg.

	Onderhoudsdosis tabel	Aantal tabl. per dosis	
	Lichaamsgewicht (kg)	20 mg	50 mg
	5,0	☐	—
	10,0	☐☐	—
	12,5	—	☐
	15,0	☐☐	—
	20,0	☐☐☐	—
	25,0	—	☐☐
	37,5	—	☐☐☐
	50	—	☐☐☐☐