

HASZNÁLATI UTASÍTÁS
Aniprofen 50 mg tableta kutyaknak A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Pharma VIM Kft., 1029 Budapest, Adyliget, Pipitér u.

5.

A gyártási tétel felszabadításáért felelős gyártó: Vim Spectrum SRL, 547367 Koronka, Segesvári út 409, Románia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Aniprofen 50 mg tableta kutyaknak A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Egy tableta tartalmaz:

Hatóanyag:

karprofen 50 mg

4. JAVALLAT(OK)

Kutyák mozgásszervi megbetegedéseinek, fájdalommal járó heveny és idült gyulladásainak (oszteoarthritisz, artrózis, csípőízületi diszplázia, traumás ín- és izomsérülések stb.) gyógykezelésére. Gyulladáscsökkentő és fájdalomcsillapító hatású készítmény, amely műtét utáni utókezelésekre, valamint a lágyrészek fájdalommal járó gyulladásainak kezelésére szolgál.

5. ELLENJAVALLATOK

Karprofen túlérzékenység, szív-, máj-, vese- és mellékvese megbetegedései, valamint gasztrointesztinális fekély esetén adása nem ajánlott.

Dehidrált, hipovolémiás állatokon való alkalmazása kerülendő, mivel nőhet a vesetoxicitás kialakulásának esélye

6. MELLÉKHATÁSOK

A gyomor irritációja, étvágytalanság, hasmenés, gasztrointesztinális vérzés igen ritkán előfordulhat a javasoltnál magasabb dózis esetén. Mellékhatás fellépése esetén a készítmény alkalmazását abba kell hagyni, és ki kell kérni az állatorvos véleményét.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK)

Szájon át alkalmazandó.

Ajánlott dózis: 4,0 mg/ttkg karprofen naponta egyszerre, vagy két egyenlő adagban elosztva. A klinikai állapot javulásának megfelelően, 7 nap elteltével a napi adag 2 mg/ttkg-ra csökkenthető napi egyszeri beadással.

A kezelés időtartamát a betegség klinikai tünetei és az állat kondíciója határozzák meg.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Az ízesített tablettát az állatok szívesen fogyasztják, ezért a véletlen túladagolás megelőzése érdekében biztonságos helyen kell tárolni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Az eredeti csomagolásban, 25°C alatt tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható 2 évig.



12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)**Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések**

Karprofen iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati szerrel való érintkezést.

Véletlen bevétel, lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Vemhes vagy szoptató szukáknak nem adható.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Más szteroid vagy nem-szteroid fájdalomcsillapító és gyulladáscsökkentőkkel, nefrotoxikus vagy antikoaguláns szerekkel együtt nem adható.

Túladagolás

Nincs specifikus antidótuma, ezért túladagolás esetén kiegészítő gyógykezelést kell alkalmazni.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2016. március 4.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**15.1. Rendelhetőség**

Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki. Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság

2x10 tabletta Al/PVC buboréksomagolásban, papírdobozban.

15.4. Törzskönyvi szám

2721/1/10 MgSzH ÁTI (2x10 tabletta)

