

INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER
Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Carprox[®] 20 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde
Carprox[®] 50 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde
Carprox[®] 100 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde

**1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN
UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE
VERANTWORTLICH IST**

Zulassungsinhaberin: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon. Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg
Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin:
Krka, d.d. Novo mesto, Slovenia / Krka-Farma d.o.o., Croatia / Virbac S.A., Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Carprox 20 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde
Carprox 50 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde
Carprox 100 mg ad us. vet., Tabletten für Hunde

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:	Wirkstoff:
Carprox 20 mg	20 mg Carprofen
Carprox 50 mg	50 mg Carprofen
Carprox 100 mg	100 mg Carprofen

Runde, dunkelbraune Tablette mit einer Kerbe auf einer Seite.

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Entzündungshemmer für Hunde.

Carprox Tabletten sind angezeigt zur Schmerzbekämpfung, insbesondere nach einer Operation, sowie zur Behandlung von akuten oder chronischen Entzündungen des Bewegungsapparates gemäss Anweisung des Tierarztes.

5. GEGENANZEIGEN

Carprofen soll nicht bei Tieren mit eingeschränkter Nieren-, Leber- oder Herzfunktion oder bei Tieren mit Geschwüren oder Blutungen im Magen-Darm-Trakt eingesetzt werden.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

Nicht bei trächtigen oder laktierenden Hündinnen anwenden.

Nicht bei Hunden unter 4 Monaten anwenden.

Nicht bei Katzen anwenden.

Aufgrund eines erhöhten Risikos einer Nierenschädigung soll die Anwendung bei Hunden mit zu geringer Aufnahme bzw. zu hohen Verlusten an Flüssigkeit, mit erniedrigtem Blutvolumen und mit tiefem Blutdruck vermieden werden.

Nicht unmittelbar im Anschluss an eine Vorbehandlung mit anderen Entzündungshemmern anwenden und auch nicht gleichzeitig mit solchen Wirkstoffen anwenden. Die Dauer einer Behandlungspause muss anhand der vorher benutzten Tierarzneimittel von der Tierärztin / vom Tierarzt bestimmt werden.

6. NEBENWIRKUNGEN

Über Nebenwirkungen wie Erbrechen, weiche Kotkonsistenz/Durchfall, nicht sichtbares Blut im Kot, Appetitlosigkeit und Niedergeschlagenheit wurde berichtet. Diese Nebenwirkungen treten normalerweise innerhalb der ersten Behandlungswoche auf und sind in den meisten Fällen vorübergehend und verschwinden nach Beendigung der Therapie. In sehr seltenen Fällen (weniger als 1 von 10 000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte) können sie ernsthaft oder tödlich sein.

Wenn Nebenwirkungen auftreten, sollte die Behandlung mit dem Produkt abgebrochen und eine Tierärztin / ein Tierarzt konsultiert werden.

Wie bei anderen Entzündungshemmern besteht das Risiko von Nebenwirkungen auf die Nieren- und Leberfunktion.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrer Tierärztin / Ihrem Tierarzt oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Hunde

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

4 mg Carprofen/kg Körpergewicht (KGW) einmal täglich zum Eingeben ins Maul.

1 Tablette zu 20 mg pro 5 kg KGW

1 Tablette zu 50 mg pro 12,5 kg KGW

1 Tablette zu 100 mg pro 25 kg KGW

Tritt nach 14 Tagen keine Besserung ein, ist der Fall durch eine Tierärztin/einen Tierarzt neu zu beurteilen. Nach einer Operation kann die Behandlung zur Schmerzbekämpfung und Entzündungshemmung mit Carprox Tabletten erfolgen. Die Dosierung beträgt 4 mg / kg KGW pro Tag über 5 Tage.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Bei Raumtemperatur lagern (15 °C – 25 °C).

Vor Licht schützen.

In der Originalverpackung lagern.

Halbierte Tabletten im geöffneten Blisterfach aufbewahren und innerhalb von 24 Stunden verwenden.

Das Präparat darf nur bis zum mit «EXP» bezeichneten Datum verwendet werden.

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Die angegebenen Dosierungen sollen nicht überschritten werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Da das Tierarzneimittel aromatisiert ist, besteht die Gefahr, dass Hunde und Katzen die Tabletten gezielt aufsuchen und übermässig aufnehmen. Aus diesem Grund sind Carprox Tabletten für Tiere unerreichbar aufzubewahren.

Die Anwendung von Carprox Tabletten bei Welpen, die weniger als 6 Wochen alt sind, oder bei sehr alten Tieren kann mit einem erhöhten Risiko verbunden sein. Die Anwendung bei diesen Tieren darf deshalb nur unter strenger tierärztlicher Kontrolle erfolgen. Gegebenenfalls kann nach Anweisung einer Tierärztin / eines Tierarztes eine Reduktion der Dosis erforderlich sein.

Bei infektiös bedingten Entzündungen wird die Tierärztin / der Tierarzt in der Regel gleichzeitig eine Therapie mit Antibiotika durchführen.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich eine Ärztin / ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Nach der Verabreichung der Tabletten Hände waschen.

Trächtigkeit und Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und der Laktation ist nicht belegt.

Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Nicht gleichzeitig mit anderen Entzündungshemmern, möglicherweise nierenschädigenden oder stark proteingebundenen Medikamenten verabreichen (siehe auch Rubrik 5).

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Es gibt kein spezifisches Gegenmittel zu Carprofen. Im Falle einer Überdosierung muss durch die Tierärztin / den Tierarzt eine allgemeine Unterstützungstherapie vorgenommen werden.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

24.05.2024

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Faltschachtel mit 20, 50 oder 100 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 63'228

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der in der Rubrik 1 genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.