

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Canicaral vet 160 mg tabletter för hund

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiv substans:

Karprofen 160 mg

Ljusbrun med bruna prickar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på ena sidan.

Tabletten kan delas i 2 eller 4 lika stora delar.

3. Djurslag

Hund.

4. Användningsområden

För minskning av inflammation och smärta orsakad av sjukdomar i muskler och skelett samt nedbrytande sjukdom i lederna. Som uppföljande behandling av smärta efter operation.

5. Kontraindikationer

Använd inte till katter.

Använd inte till dräktiga eller digivande tikar.

Använd inte till hundar yngre än 4 månader.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Använd inte till hundar med hjärt-, lever- eller njursjukdom där det finns risk för gastrointestinal ulceration (sår i magsäck och tarmar) eller blödning, eller vid tecken på blod dyskrasi (blodsjukdom).

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Användning till äldre hundar kan medföra ytterligare risk.

Om sådan användning inte kan undvikas, kan hunden behöva mer noggrann uppföljning av veterinär.

Undvik användning till dehydrerade (uttorkade), hypovolemiska (liten blodvolym) eller hypotona (lågt blodtryck) hundar eftersom det finns en potentiell risk för ökad njurtoxicitet (njurskada).

Icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID-preparat) som karprofen kan orsaka hämning av fagocytos (en av immunsystemets mekanismer) och därför ska lämplig samtidig antimikrobiell behandling (behandling som har verkan mot mikroorganismer, tex. bakterier) sättas in vid behandling av inflammatoriska tillstånd som har ett samband med bakterieinfektion.

Tabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna utom räckhåll för djuren, för att undvika oavsiktligt intag.

Se även avsnittet om: Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Vid oavsiktligt intag av tabletterna, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Tvätta händerna efter hantering av läkemedlet.

Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier på råtta och kanin har visat fetotoxiska effekter (skadliga effekter på foster) av karprofen vid doser nära den effektiva dosen. Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning.

Se avsnittet "Kontraindikationer".

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Använd inte samtidigt med andra NSAID-preparat och glukokortikoider eller inom 24 timmar från användning av läkemedlet. Karprofen är i hög grad bundet till proteiner i blodet (plasma proteiner) och kan tränga ut andra läkemedel med hög bindningsgrad, vilket kan leda till giftiga effekter.

Samtidig användning av potentiellt njurskadande läkemedel ska undvikas.

Överdoser:

Inga tecken på giftighet sågs när hundar behandlades med karprofen i doser upp till 6 mg/kg kroppsvikt två gånger dagligen i 7 dagar (3 gånger den högsta rekommenderade dosen om 4 mg/kg kroppsvikt) och 6 mg/kg kroppsvikt en gång dagligen i ytterligare 7 dagar (1,5 gånger den högsta rekommenderade dosen om 4 mg/kg kroppsvikt).

Det finns inget specifikt motgift vid överdosering av karprofen men allmän behandling, som används vid överdosering av NSAID-preparat, ska sättas in.

7. Biverkningar

Hund:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Njursjukdom Leversjukdom ^b
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Kräkningar ^a , lös avföring ^a , diarré ^a , blod i avföringen ^a Håglöshet ^a , aptitförlust ^a ,

^a Dessa biverkningar uppträder vanligen inom den första behandlingsveckan och försvinner efter avslutad behandling men kan i mycket sällsynta fall vara allvarliga eller dödliga.

^b Idiosynkratisk effekt (orsakad av okänd mekanism)

Om biverkningar uppträder, ska användningen av läkemedlet avbrytas och veterinär uppsökas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

För att säkerställa att rätt dos ges och att undvika överdosering bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

Dosering

2-4 mg karprofen per kg kroppsvikt per dag.

För minskning av inflammation och smärta orsakad av sjukdomar i muskler och skelett samt nedbrytande sjukdom i lederna: en startdos på 4 mg karprofen per kg kroppsvikt per dag given som en daglig engångsdos eller som två lika stora doser kan, beroende på uppnådd effekt, sänkas till 2 mg karprofen/kg kroppsvikt/dag given som en engångsdos. Behandlingens varaktighet beror på det behandlingssvar som ses hos patienten. Vid behandling under längre tid än 14 dagar ska hunden regelbundet undersökas av veterinär. Överskrid inte den rekommenderade dosen.

För att förlänga det smärtstillande och antiinflammatoriska skyddet efter operation kan behandling med karprofeninjektion inför operation följas av karprofentabletter med doseringen 4 mg/kg kroppsvikt/dag i upp till 5 dagar.

Följande tabell är avsedd som vägledning för läkemedlet i dosen 4 mg per kg kroppsvikt per dag.

Antal tabletter för dosen 4 mg/kg kroppsvikt					
Kroppsvikt (kg)	Canicaval vet 40 mg En gång dagligen	Canicaval vet 40 mg Två gånger dagligen		Canicaval vet 160 mg En gång dagligen	Canicaval vet 160 mg Två gånger dagligen
>2,5 kg-5 kg					
>5 kg-7,5 kg					
>7,5 kg-10 kg					
>10 kg-12,5 kg					
>12,5 kg-15 kg	 				
>15 kg-17,5 kg	 				
>17,5 kg-20 kg	 				
>20 kg-25 kg	 				 
>25 kg-30 kg	  	 	 		
>30 kg-35 kg	  	 	 		 
>35 kg-40 kg	   	 	 		
>40 kg-50 kg	   	 	 		 
>50 kg-60 kg				 	 
>60 kg-70 kg				 	 
>70 kg-80 kg				 	 

 = 1/4 tablett

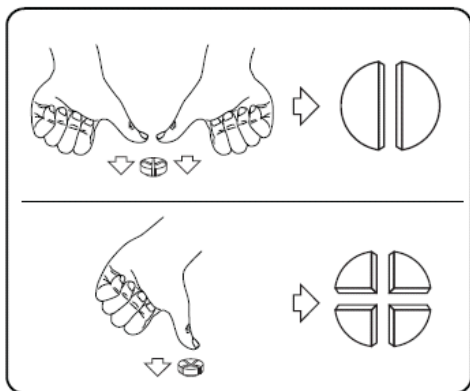
 = 1/2 tablett

 = 3/4 tablett

 = 1 tablett

9. Råd om korrekt administrering

Tabletter kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för att få rätt dos. Lägg tabletten på en plan yta med sidan med brytskåra uppåt och den konvexa (rundade) sidan nedåt.



Halvor: tryck med tummen på båda sidor av tabletten.

Fjärdedelar: tryck med tummen mitt på tabletten.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Delad tablett ska användas inom 3 dagar.

Överblivna delar av tabletter ska läggas tillbaka i det öppnade blistret. Ljuskänsligt.

Inga särskilda förvaringsanvisningar för oöppnat blister.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på blistret och kartongen efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

Nummer på godkännande för försäljning: 51443.

Pappkartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blister med 10 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2026-07-15

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas

(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

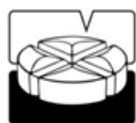
Innehavare av godkännande för försäljning och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederländerna
Tel: +31 348 563434

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatien

17. Övrig information



Delbar tablett