

PRODUKTRESUMÉ VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDEL

1 NAMN PÅ DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Magnecyl

2 KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

Aktivt(a) innehållsämne(n)

1 tablett innehåller:

Acetylsalicylsyra 500 mg

Förteckning över hjälpämnen

Magnesiumhydroxid

Gelatin

Talk

Potatisstärkelse

Potatisstärkelse, torkad

3 LÄKEMEDELSFORM

Tabletter

4 FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

4.1 Farmakodynamiska egenskaper

ATC-kod: QN02BA01

Acetylsalicylsyra har analgetisk och antipyretisk effekt samt i högre dosering även antiinflammatorisk effekt. Den analgetiska effekten utövas huvudsakligen perifert och anses bero på hämning av bildningen av vissa prostaglandiner. Den antipyretiska effekten utövas genom påverkan av värmereglerande centra i CNS varigenom värmeavgivningen ökas.

4.2 Farmakokinetiska egenskaper

Acetylsalicylsyra absorberas snabbt och fullständigt samt deacetyleras därefter till salicylsyra (halveringstid ca 30 min). Även salicylsyra, som är en aktiv metabolit, bidrar till effekterna. Den absoluta biotillgängligheten är ca 50 %. Den maximala plasmakoncentrationen av acetylsalicylsyra uppnås efter ca 30 min. Eliminationen av salicylsyra är dosberoende på grund av mättning av de konjugerande enzystemen. Acetylsalicylsyra hämmar trombocyttaggregationen och ger därmed ökad blödningsrisk.

5 KLINISKA UPPGIFTER

5.1 Djurslag

Hund.

5.2 Indikationer

Smärtsamma tillstånd exempelvis i leder och muskulatur hos hund.

5.3 Kontraindikationer

Överkänslighet mot salicylater samt tillstånd med ökad blödningsbenägenhet.

5.4 Biverkningar

Dyspepsi, ökad blödningsbenägenhet speciellt från mag-tarmkanalen, överkänslighetsreaktioner.

5.5 Särskilda försiktighetsmått vid användning

Viss försiktighet bör iakttas mot slutet av en dräktighetsperiod.

5.6 Dräktighet och laktation

Se 5.5 Särskilda försiktighetsmått vid användning.

5.7 Interaktioner med andra veterinärmedicinska läkemedel och övriga interaktioner

Följande kombinationer med Magnecyl bör undvikas:

Dikumarolgruppen. Salicylater förstärker kumarinderivatens effekt. Salicylater hämmar dessutom trombocytfunktionen.

Metotrexat. Organiska syror hämmar den tubulära skretionen av metotrexat i kliniskt realistiska djurexperimentella försök. Uppenbar risk torde föreligga att effekterna av metotrexat i onkologisk dosering förstärks genom denna mekanism. Kombinationen bör därför undvikas.

Kombinationer med Magnecyl och ACE-hämmare kan kräva dosanpassning. Humanstudier på patienter med svår hjärtsvikt har visat att acetylsalicylsyra kan hämma effekten av enalapril.

5.8 Dosering och administreringsätt

10 mg acetylsalicylsyra/ kg kroppsvikt var 12:e timme.
Bör ej ges på fastande mage.

5.9 Överdoser

Tecken på överdosering kan uppträda med följande symptom:
Dåsighet, svettning, oro och i svåra fall kramper och koagulationsrubbningar.

5.10 Särskilda varningar för respektive djurslag

-

5.11 Karenstid

Ej relevant.

5.12 Skyddsföreskrifter för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur

-

6 FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Blandbarhet

-

6.2 Hållbarhet

2 år.

6.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i originalförpackningen. Tillslut burken väl.

6.4 Förpackningstyp och innehåll

Följande förpackningsstorlekar är tillgängliga:

300 st i tryckförpackning med ytterkartong

6.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktions av ej använda veterinärmedicinska läkemedel och avfall

Överbliven produkt lämnas tillbaka till apotek medan tom förpackning behandlas som hushållsavfall.

7 FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, FÖRORDNANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

-

8 INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

McNeil Sweden AB
169 90 Solna

9 NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

8729

10 DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

1973-03-30/2008-01-01

11 DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2009-06-03