

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Paincarp Dog Palatable Oral Tablet

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

Her tablet

Aktif madde:

Karprofen.....50 mg

Yardımcı maddeler:

Kahverengi Demir Oksit (E172).....3,29 mg (Boyar madde)

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız.

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Krem-açık kahverengi, iki tarafı çentikli, oval oral tablet

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1. Hedef tür

Köpek

4.2. Her bir hedef tür için kullanım alanı

Köpeklerde kas-iskelet sistemi bozuklukları ve dejeneratif eklem hastalıklarının yol açtığı ağrının ve ağrıların azaltılmasında ve yumuşak doku cerrahisini takiben post operatif ağrının yönetiminde parenteral analjezinin takibi olarak kullanılır.

4.3. Kontrendikasyonlar

Kedilerde kullanılmaz. Etkin maddeye veya yardımcı maddelerin herhangi birine karşı aşırı duyarlılık halinde kullanılmaz. Kardiyak, hepatik veya renal hastalığı olan, mide-bağırsak ülserasyonu veya kanama olasılığı olan veya kan diskrazisi belirtileri olan köpeklerde kullanmayınız.

4.4. Her bir hedef tür için özel uyarılar

Bölüm 4.3 ve 4.5'e bakınız.

4.5. Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

6 haftalıktan küçük köpeklerde, yaşlı köpeklerde kullanımı ilave risklerin ortaya çıkmasına neden olabileceği için, ürünün kullanımının zorunlu olması halinde klinik olarak köpeklerin gözlenmesi önerilir. Artan derecede renal toksisite riski mevcut olduğu için dehidre, hipovolemik veya hipotansif köpeklerde kullanılmamalıdır. Potansiyel nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. NSAİİ'lar fagositoz inhibisyonuna neden olabilir, bu nedenle bakteriyel enfeksiyon ile ilişkili enflamatuvar durumların tedavisinde eş zamanlı olarak uygun bir antimikrobiyal tedavi de uygulanmalıdır. Diğer NSAİİ'ları eş zamanlı veya birbirinden 24 saat sonra uygulamayın. Bazı NSAİİ'lar, plazma proteinlerine yüksek oranda bağlanabilir ve diğer yüksek oranda bağlı ilaçlarla rekabet ederek toksik etkilere yol açabilir.

(ii) Ürünü uygulayana ilişkin özel uyarılar

Tabletlerin kazara yutulması durumunda tıbbi yardım alın ve doktora prospektüsü gösteriniz. Ürün ile temas ettikten sonra ellerinizi yıkayınız.

(iii) Diğer uyarılar
Bulunmamaktadır.

4.6. İstenmeyen etkiler (sıklık ve şiddet)

NSAİİ'lar ile ilişkili kusma, yumuşak dışkı/ishal, dışkıda gizli kan, iştahsızlık ve uyuşukluk (letarji) gibi tipik istenmeyen etkiler bildirilmiştir. Bu istenmeyen etkiler geçici olup, genellikle tedavinin ilk haftasında ortaya çıkar ve tedavinin kesilmesinden sonra kaybolur ancak çok nadir durumlarda ciddi ve ölümcül olabilir. Advers reaksiyonlar meydana gelirse ilacın kullanımı durdurulmalı ve veteriner hekimin görüşü alınmalıdır. Diğer NSAİİ'larda olduğu gibi nadiren renal veya idiyosinkratik hepatik advers olay riski vardır.

4.7. Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım

Laboratuvar hayvanları üzerinde yapılan çalışmalar (sıçan ve tavşan) terapötik doza yakın dozlarda karprofen'in fetotoksik etki oluşturduğunu göstermiştir. Bu veteriner tıbbi ürününün gebelik veya laktasyon sırasında güvenilirliği ortaya konulmadığından, gebe veya laktasyondaki köpeklerde kullanımı önerilmez.

4.8. Diğer tıbbi ürünlerle etkileşimi ve diğer etkileşim şekilleri

Diğer NSAİİ'larda olduğu gibi, karprofen, NSAİİ veya glukokortikoid sınıfından başka bir veteriner tıbbi ürün ile aynı anda uygulanmamalıdır. Potansiyel nefrotoksik ilaçlar ile birlikte kullanmayınız. Karprofen bir antikoagulan ile aynı anda uygulanıyorsa hayvanlar dikkatlice izlenmelidir.

4.9. Dozaj ve kullanım yolu

Köpeklerde oral yol ile uygulanır. Karprofen'in farmakolojik dozu köpeklerde 4 mg/kg vücut ağırlığıdır. Başlangıç dozu olarak vücut ağırlığına göre kg başına 4 mg karprofen günlük tek doz veya günlük eşit bölünmüş iki doz halinde verilir. Klinik cevaba bağlı olarak 7 gün sonra tek doz olarak verilen 2 mg karprofen/kg vücut ağırlığı/güne düşülebilir. Tedavi süresi görülen cevaba bağlı olacaktır. Uzun süreli tedavi, veteriner hekimin düzenli gözleminde yapılmalıdır. Operasyon sonrası analjezik ve antienflamatuvar etkiyi uzatmak için operasyondan önce parenteral olarak yapılan herhangi bir enjeksiyonluk karprofen uygulamasını 2 gün süreyle 4 mg/kg/gün karprofen tablet uygulaması takip edebilir. Belirtilen dozdan daha fazla kullanmayınız.

4.10. Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar (gerekli ise)

7 gün boyunca günde iki kere 6 mg/kg karprofen ile tedavi edilen köpeklerde (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 3 katı) ve günde bir defa ilk tedaviden sonra bir 7 gün daha süre ile 6 mg/kg doz ile (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 1,5 katı) tedavi edilen köpeklerde herhangi bir toksisite belirtisi görülmemiştir. Karprofen'in doz aşımına yönelik spesifik bir antidotu yoktur. Doz aşımı durumunda destekleyici tedavi uygulanmalıdır.

4.11. Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapötik grup: Antienflamatuvar ve Antiromatizmal ürünler, steroid olmayan ürünler
ATCvet kodu: QM01AE91

5.1. Farmakodinamik özellikler

Karprofen, steroid olmayan antienflamatuvar ilaçların (NSAİİ'lar) 2-arilpropionik asit grubunun bir üyesidir ve antienflamatuvar, analjezik ve antipiretik aktiviteye sahiptir. Karprofen, S(+) enantiyomerinin R(-) enantiyomerinden daha aktif olduğu kiral bir ilaçtır. Karprofen, diğer NSAİİ'ların çoğu gibi, araşidonik asit kaskadında siklo-oksijenaz enziminin bir inhibitörüdür. Bununla birlikte, karprofen tarafından gerçekleştirilen prostaglandin sentezinin inhibisyonu, antienflamatuvar ve analjezik gücü ile zayıf ilişkilidir. Kesin etki şekliyle belirlenememiştir.

5.2. Farmakokinetik özellikler

Oral uygulama sonrasında karprofen köpeklerde iyi absorbe edilir. Köpeğe tabletin uygulanmasını takiben karprofen R(-) ve karprofen (+) için yaklaşık 2 ve 1,7 saatte sırasıyla 15,8 µg/ml ve 12,2 µg/ml'lik ortalama bir Cmax (serumdaki maksimum konsantrasyon) elde edilmiştir. Her iki enantiyomer için ortalama yarı ömür süresi yaklaşık 6 saattir. Her dozun analjezik etkisi en az 12 saat devam eder. Karprofen küçük bir dağılım hacmine ve düşük bir sistemik kleransa sahiptir. Plazma proteinine yüksek oranda bağlanır. Karaciğerde konjugasyon ve oksidasyon ile metabolize edilir. Glukuronid konjugatının atılımı, biliyer atılımdan sonra temel olarak fekaldir.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1. Yardımcı maddeler

Laktoz Monohidrat + Povidon K30 (Ludipress LCE)

Laktoz Monohidrat DC

Mikrokristalin Selüloz (Avicel pH102)

Kolloidal Silika, Susuz

Biftek Aroması

Kahverengi Demir Oksit (E172)

Magnezyum Stearat

6.2. Geçimsizlikler

Veteriner tıbbi ürüne ilişkin geçimsizlik çalışması bulunmamaktadır, diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

6.3. Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 36 ay

İç ambalajı açıldıktan sonraki raf ömrü: Şişe açıldıktan sonra: 6 ay / Bölündükten sonra: 1 gün

6.4. Muhafaza şartları

25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. Şişe açıldıktan sonra 25°C'nin altında 6 ay içinde kullanılmalı ve buzdolabında ve/veya derin dondurucuda saklanmamalıdır. Açılmış ürün (yarım tablet) bölündükten sonra 1 gün içinde kullanılmalıdır.

6.5. Birincil ambalajın niteliği ve kompozisyonu

50 tablet içeren beyaz renkli HDPE plastik şişelerde sunulmaktadır. Şişeler beyaz renkli PP plastik kapak ile kapatılmış olup karton kutu içinde prospektüs ile sunulmaktadır.

6.6. Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mah. Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul
Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

032/0021

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

12.02.2025

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

08.06.2026

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Paincarp Dog Palatable

Oral Tablet

Veteriner Non-Steroid Antienflamatuvar

BİLEŞİMİ

Paincarp Dog Palatable Oral Tablet krem-açık kahverengi, iki tarafı çentikli, oval bir tablet olup, beher tablette 50 mg karprofen ve yardımcı madde olarak boyar madde amaçlı 3,29 mg kahverengi demir oksit (E172) içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikler: Karprofen, steroid olmayan antienflamatuvar ilaçların (NSAİİ'lar) 2-arilpropionik asit grubunun bir üyesidir ve antienflamatuvar, analjezik ve antipiretik aktiviteye sahiptir. Karprofen, S(+) enantiyomerinin R(-) enantiyomerinden daha aktif olduğu kiral bir ilaçtır. Karprofen, diğer NSAİİ'ların çoğu gibi, arasıdonik asit kaskadında siklo-oksijenaz enziminin bir inhibitörüdür. Bununla birlikte, karprofen tarafından gerçekleştirilen prostaglandin sentezinin inhibisyonu, antienflamatuvar ve analjezik gücü ile zayıf ilişkilidir. Kesin etki şekliyle belirlenememiştir.

Farmakokinetik özellikler: Oral uygulama sonrasında karprofen köpeklerde iyi absorbe edilir. Köpeğe tabletin uygulanmasını takiben karprofen R(-) ve karprofen (+) için yaklaşık 2 ve 1,7 saatte sırasıyla 15,8 µg/ml ve 12,2 µg/ml'lik ortalama bir C_{max} (serumdaki maksimum konsantrasyon) elde edilmiştir. Her iki enantiyomer için ortalama yarı ömür süresi yaklaşık 6 saattir. Her dozun analjezik etkisi en az 12 saat devam eder. Karprofen küçük bir dağılım hacmine ve düşük bir sistemik kleransa sahiptir. Plazma proteinine yüksek oranda bağlanır. Karaciğerde konjugasyon ve oksidasyon ile metabolize edilir. Glukuronid konjugatının atılımı, biliyer atılımdan sonra temel olarak fekaldir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerde kas-iskelet sistemi bozuklukları ve dejeneratif eklem hastalıklarının yol açtığı ağrının ve ağrıların azaltılmasında ve yumuşak doku cerrahisini takiben post operatif ağrının yönetiminde parenteral analjezinin takibi olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Köpeklerde oral yol ile uygulanır. Karprofenin farmakolojik dozu köpeklerde 4 mg/kg vücut ağırlığıdır. Başlangıç dozu olarak vücut ağırlığına göre kg başına 4 mg karprofen günlük tek doz veya günlük eşit bölünmüş iki doz halinde verilir. Klinik cevaba bağlı olarak 7 gün sonra tek doz olarak verilen 2 mg karprofen/kg vücut ağırlığı/güne düşülebilir. Tedavi süresi görülen cevaba bağlı olacaktır. Uzun süreli tedavi, veteriner hekimin düzenli gözleminde yapılmalıdır. Operasyon sonrası analjezik ve antienflamatuvar etkiyi uzatmak için operasyondan önce parenteral olarak yapılan herhangi bir enjeksiyonluk karprofen uygulamasını 2 gün süreyle 4 mg/kg/gün karprofen tablet uygulaması takip edebilir. Belirtilen dozdan daha fazla kullanmayınız.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

6 haftalıktan küçük köpeklerde, yaşlı köpeklerde kullanımı ilave risklerin ortaya çıkmasına neden olabileceği için, ürünün kullanımının zorunlu olması halinde klinik olarak köpeklerin gözlenmesi önerilir. Artan derecede renal toksisite riski mevcut olduğu için dehidre, hipovolemik veya hipotansif köpeklerde kullanılmamalıdır. Potansiyel nefrotoksik ilaçların eş zamanlı uygulanmasından kaçınılmalıdır. NSAİİ'lar fagositoz inhibisyonuna neden olabilir, bu nedenle bakteriyel enfeksiyon ile ilişkili enflamatuvar durumların tedavisinde eş zamanlı olarak uygun bir antimikrobiyal tedavi de uygulanmalıdır. Diğer NSAİİ'ları eş zamanlı veya birbirinden 24 saat sonra uygulamayın. Bazı NSAİİ'lar, plazma proteinlerine yüksek oranda bağlanabilir ve diğer yüksek oranda bağlı ilaçlarla rekabet ederek toksik etkilere yol açabilir.

Gebelik ve laktasyon döneminde kullanım: Laboratuvar hayvanları üzerinde yapılan

çalışmalar (sıçan ve tavşan) terapötik doza yakın dozlarda karprofenin fetotoksik etki oluşturduğunu göstermiştir. Bu veteriner tıbbi ürününün gebelik veya laktasyon sırasında güvenilirliği ortaya konulmadığından, gebe veya laktasyondaki köpeklerde kullanımı önerilmez.

İSTENMEYEN ETKİLER

NSAİİ'lar ile ilişkili kusma, yumuşak dışkı/ishal, dışkıda gizli kan, iştahsızlık ve uyuşukluk (letarji) gibi tipik istenmeyen etkiler bildirilmiştir. Bu istenmeyen etkiler geçici olup, genellikle tedavinin ilk haftasında ortaya çıkar ve tedavinin kesilmesinden sonra kaybolur ancak çok nadir durumlarda ciddi ve ölümcül olabilir. Advers reaksiyonlar meydana gelirse ilacın kullanımı durdurulmalı ve veteriner hekimin görüşü alınmalıdır. Diğer NSAİİ'larda olduğu gibi nadiren renal veya idiyosinkratik hepatik advers olay riski vardır.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

Diğer NSAİİ'larda olduğu gibi, karprofen, NSAİİ veya glukokortikoid sınıfından başka bir veteriner tıbbi ürün ile aynı anda uygulanmamalıdır. Potansiyel nefrotoksik ilaçlar ile birlikte kullanmayınız. Karprofen bir antikoagulan ile aynı anda uygulanıyorsa hayvanlar dikkatlice izlenmelidir. Veteriner tıbbi ürüne ilişkin geçimsizlik çalışması bulunmamaktadır, diğer veteriner tıbbi ürünlerle karıştırılmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

7 gün boyunca günde iki kere 6 mg/kg karprofen ile tedavi edilen köpeklerde (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 3 katı) ve günde bir defa ilk tedaviden sonra bir 7 gün daha süre ile 6 mg/kg doz ile (önerilen doz olan 4mg/kg dozun 1,5 katı) tedavi edilen köpeklerde herhangi bir toksisite belirtisi görülmemiştir. Karprofenin doz aşımına yönelik spesifik bir antidotu yoktur. Doz aşımı durumunda destekleyici tedavi uygulanmalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

KONTRENDİKASYONLAR

Kedilerde kullanılmaz. Etkin maddeye veya yardımcı maddelerin herhangi birine karşı aşırı duyarlılık halinde kullanılmaz. Kardiyak, hepatik veya renal hastalığı olan, mide-bağırsak ülserasyonu veya kanama olasılığı olan veya kan diskrazisi belirtileri olan köpeklerde kullanmayınız.

GENEL UYARILAR

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Tabletlerin kazara yutulması durumunda tıbbi yardım alın ve doktora prospektüsü gösteriniz. Ürün ile temas ettikten sonra ellerinizi yıkayınız.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. Şişe açıldıktan sonra 25°C'nin altında 6 ay içinde kullanılmalı ve buzdolabında ve/veya derin dondurucuda saklanmamalıdır. Açılmış ürün (yarım tablet) bölündükten sonra 1 gün içinde kullanılmalıdır.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

50 tablet içeren beyaz renkli HDPE plastik şişelerde sunulmaktadır. Şişeler beyaz renkli PP plastik kapak ile kapatılmış olup karton kutu içinde prospektüs ile sunulmaktadır.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde, veteriner hekim muayenehane, polikliniklerinde ve hayvan hastanelerinde satılır (VHR).

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 08.06.2026

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
12.02.2025 - 032/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ:

DEVA Holding A.Ş. Halkalı Merkez Mah.Basın Ekspres Cad. No:1 Küçükçekmece/İstanbul
Tel: 0212 692 92 92 Faks: 0 212 697 34 89 e-mail: vetas@vetas.com.tr

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ:

DEVA Holding A.Ş. Çerkezköy Organize Sanayi Bölgesi, Karaağaç Mah. Fatih Bulvarı No:26
59510 Kapaklı/Tekirdağ

Dış ambalaj etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

Paincarp Dog Palatable

Oral Tablet

Veteriner Non-Steroid Antienflamatuvar

BİLEŞİMİ

Paincarp Dog Palatable Oral Tablet krem-açık kahverengi, iki tarafı çentikli, oval bir tablet olup, beher tablette 50 mg karprofen ve yardımcı madde olarak boyar madde amaçlı 3,29 mg kahverengi demir oksit (E172) içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerde kas-iskelet sistemi bozuklukları ve dejeneratif eklem hastalıklarının yol açtığı yangının ve ağrıların azaltılmasında ve yumuşak doku cerrahisini takiben post operatif ağrının yönetiminde parenteral analjezinin takibi olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Köpeklerde oral yol ile uygulanır. Karprofenin farmakolojik dozu köpeklerde 4 mg/kg vücut ağırlığıdır. Başlangıç dozu olarak vücut ağırlığına göre kg başına 4 mg karprofen günlük tek doz veya günlük eşit bölünmüş iki doz halinde verilir. Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

GENEL UYARILAR: Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ: 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. Şişe açıldıktan sonra 25°C'nin altında 6 ay içinde kullanılmalı ve buzdolabında ve/veya derin dondurucuda saklanmamalıdır. Açılmış ürün (yarım tablet) bölündükten sonra 1 gün içinde kullanılmalıdır.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

50 tablet içeren beyaz renkli HDPE plastik şişelerde sunulmaktadır. Şişeler beyaz renkli PP plastik kapak ile kapatılmış olup karton kutu içinde prospektüs ile sunulmaktadır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
12.02.2025 - 032/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş.
Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Kapaklı/Tekirdağ

Seri No:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi:

KDV dâhil Per. Sat. Fiyatı (TL):

İç ambalaj etiketi

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır.

Paincarp Dog Palatable

Oral Tablet

Veteriner Non-Steroid Antienflamatuvar

BİLEŞİMİ

Paincarp Dog Palatable Oral Tablet krem-açık kahverengi, iki tarafı çentikli, oval bir tablet olup, beher tablette 50 mg karprofen ve yardımcı madde olarak boyar madde amaçlı 3,29 mg kahverengi demir oksit (E172) içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Köpeklerde kas-iskelet sistemi bozuklukları ve dejeneratif eklem hastalıklarının yol açtığı ağrının ve ağrıların azaltılmasında ve yumuşak doku cerrahisini takiben post operatif ağrının yönetiminde parenteral analjezinin takibi olarak kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

Köpeklerde oral yol ile uygulanır. Karprofenin farmakolojik dozu köpeklerde 4 mg/kg vücut ağırlığıdır. Başlangıç dozu olarak vücut ağırlığına göre kg başına 4 mg karprofen günlük tek doz veya günlük eşit bölünmüş iki doz halinde verilir. Detaylı bilgi için prospektüsü okuyunuz.

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s.): Gıda değeri olan hayvanlara uygulanmaz.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerlerde bulundurunuz. 25°C'nin altında, buzdolabına konulmadan ve/veya dondurulmadan, güneş ışığından korunarak orijinal ambalajında saklandığında raf ömrü 36 aydır. Şişe açıldıktan sonra 25°C'nin altında 6 ay içinde kullanılmalı ve buzdolabında ve/veya derin dondurucuda saklanmamalıdır. Açılmış ürün (yarım tablet) bölündükten sonra 1 gün içinde kullanılmalıdır. 50 tablet içeren beyaz renkli HDPE plastik şişelerde sunulmaktadır.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

12.02.2025 - 032/0021

PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş.

Küçükçekmece/İstanbul

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ: DEVA Holding A.Ş. Kapaklı/Tekirdağ

Seri No:

Üretim Tarihi:

Son Kullanma Tarihi: