

## Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır

### **PAİNCARP 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, 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 belirlenmemiştir.

**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.

### **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. 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 24 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:** 12.02.2025

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

**PAZARLAMA İZİNİ 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