

Previcox

Previcox 57 mg tablete za žvakanje za pse

Previcox 227mg tablete za žvakanje za pse

Tablete za žvakanje

Tamno smeđe, okrugle, konveksne, tablete s ugraviranim razdjeljnim zarezom,

NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Jedna tableta sadrži:

Firokoksib.....57 mg

Firokoksib227 mg

Pomoćne tvari: željezovi oksidi(E 172), karamel (E 150d).

INDIKACIJE

Za olakšanje bolova i upala povezanih s osteartiritisom u pasa.

Za olakšanje postoperativnih bolova i upala povezanih s operacijama mekih tkiva, ortopedskim i operacijama na zubima u pasa.

KONTRAINDIKACIJE

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili kuja u laktaciji.

Ne primjenjivati na životinjama koje su mlade od 10 tjedana ili s manje od 3 kg tjelesne mase.

Ne primjenjivati na životinjama koje pate od gastrointestinalnog krvarenja, krvne diskazije ili poremećaja krvarenja.

Ne primjenjivati istovremeno s kortikosteroidima ili drugim esteroидним protuupalnim lijekovima (NSAID).

POSEBNA UPOZORENJA

Nema

POSEBNE MJERE OPREZA ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA

Preporučena doza, kako je naznačeno u tablici doziranja, ne smije se prekoracići.

Primjena kod vrlo mlađih životinja ili životinja sa suspektnim ili potvrđenim oštećenjem funkcije bubrega, srca ili jetre može izazvati dodatni rizik. Ako je takva primjena neizbjježna, takvi psi trebaju pažljiv nadzor veterinaru.

Izbjegavajte primjenu u dehidriranih, hipovolemičnih ili hipotenzivnih životinja, budući da postoji potencijalna opasnost od povećane toksičnosti u bubrezima. Istovremenu primjenu potencijala nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati.

Ako postoji rizik od gastrointestinalnog krvarenja ili ako je životinja ranije pokazala da ne podnosi nesteroidne protuupalne lijekove, primjenite ovaj proizvod pod strogim nadzorom veterinaru. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Moguće je da se u dijelu takvih slučajeva radi o subkliničnim bolestima bubrega i jetre koje su postojale prije početka liječenja. Stoga se pRije i primjene i povremeno tijekom primjene preporučuju odgovarajuće laboratorijske pretrage kako bi se sutanovili početni biohemijski parametri za bubrege ili jetru.

Liječenje treba prekinuti ako se primjetili bilo koji od ovih znakova: opetovani proljev, povraćanje, prikriveni krv u solici, iznenadni gubitak težine, anoreksiju, letargiju, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre, primjenu proizvoda treba prekinuti i potražiti savjet veterinaru.

POSEBNE MJERE OPREZA KOJE MORA PODUZETI OSOBA KOJA PRIMJENJUJE VMP NA ŽIVOTINJAMA

Nakon primjene operite ruke.

U slučaju nehotičnog gutanja, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

Prepolovljenu tabletu vratite u blister i čuvajte izvan dosega djece.

NUSPOJAVE

Zabilježeni su također povremena povraćanja i proljev. Te su reakcije uglavnom prolazne i nestaju po prestanku liječenja. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Rijetko su zabilježeni poremećaji živčanog sustava u liječenim pasa.

Ako dove do nuspojava kao što su opetovani proljev, povraćanje, prikrivena krv u stolicu, iznenadni gubitak težine, anoreksija, letargije, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre, primjenu proizvoda treba prekinuti i potražiti savjet veterinaru. Kao i kod drugih nesteroidnih protuupalnih lijekova, može doći do teških nuspojava koje u vrlo rijetkim slučajevima mogu izazivati smrt.

*Učestalost mogućih štetnih učinaka definirana je slijedećim pravilom: Rijetko(zahvaća 1 do 10 životinja u 10.000)

Vrlo rijetko(zahvaća manje od 1 životinje u 10.000)

PRIMJENA TIJEKOM GRAVIDITETA, LAKTACIJE ILI NESENJA

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili dojnih kuja.

Laboratorijskim pokusima na zečevima dokazan je fetotoksični i maternotoksični učinak pri dozama približnim onima preporučenim za liječenje pasa.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Pretohodno liječenje bilo kojim protuupalnim supstancama može za posljedicu imati dodatne ili pojačane štetne učinke pa je stoga potrebno proesti 24 bez takvih lijekova prije početka liječenja Previcoxom. U tom razdoblju bez lijekova, međutim, treba uzeti u obzir farmakokinetička svojstva pretohodno upotrijebljениh prioriozova. Previcox se ne smije primjenjivati zajedno s drugim nesteroidnim protuupalnim lijekovima ili glukokortikosteroidima. U životinju kojima se daju nesteroidni protuupalni lijekovi može doći do pojačane ulceracije gastrointestinalnog trakta. Istodobno liječenje

Previcox

Previcox 57 mg tablete za žvakanje za pse

Previcox 227mg tablete za žvakanje za pse

Tablete za žvakanje

Tamno smeđe, okrugle, konveksne, tablete s ugraviranim razdjeljnim zarezom,

NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Jedna tableta sadrži:

Firokoksib.....57 mg

Firokoksib227 mg

Pomoćne tvari: željezovi oksidi(E 172), karamel (E 150d).

INDIKACIJE

Za olakšanje bolova i upala povezanih s osteartiritisom u pasa.

Za olakšanje postoperativnih bolova i upala povezanih s operacijama mekih tkiva, ortopedskim i operacijama na zubima u pasa.

KONTRAINDIKACIJE

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili kuja u laktaciji.

Ne primjenjivati na životinjama koje su mlade od 10 tjedana ili s manje od 3 kg tjelesne mase.

Ne primjenjivati na životinjama koje pate od gastrointestinalnog krvarenja, krvne diskazije ili poremećaja krvarenja.

Ne primjenjivati istovremeno s kortikosteroidima ili drugim esteroидним protuupalnim lijekovima (NSAID).

POSEBNA UPOZORENJA

Nema

POSEBNE MJERE OPREZA ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA

Preporučena doza, kako je naznačeno u tablici doziranja, ne smije se prekoracići.

Primjena kod vrlo mlađih životinja ili životinja sa suspektnim ili potvrđenim oštećenjem funkcije bubrega, srca ili jetre može izazvati dodatni rizik. Ako je takva primjena neizbjježna, takvi psi trebaju pažljiv nadzor veterinaru.

Izbjegavajte primjenu u dehidriranih, hipovolemičnih ili hipotenzivnih životinja, budući da postoji potencijalna opasnost od povećane toksičnosti u bubrezima. Istovremenu primjenu potencijala nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati.

Ako postoji rizik od gastrointestinalnog krvarenja ili ako je životinja ranije pokazala da ne podnosi nesteroidne protuupalne lijekove, primjenite ovaj proizvod pod strogim nadzorom veterinaru. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Moguće je da se u dijelu takvih slučajeva radi o subkliničnim bolestima bubrega i jetre koje su postojale prije početka liječenja. Stoga se pRije i primjene i povremeno tijekom primjene preporučuju odgovarajuće laboratorijske pretrage kako bi se sutanovili početni biohemijski parametri za bubrege ili jetru.

Liječenje treba prekinuti ako se primjetili bilo koji od ovih znakova: opetovani proljev, povraćanje, prikriveni krv u solici, iznenadni gubitak težine, anoreksiju, letargiju, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre.

POSEBNE MJERE OPREZA KOJE MORA PODUZETI OSOBA KOJA PRIMJENJUJE VMP NA ŽIVOTINJAMA

Nakon primjene operite ruke.

U slučaju nehotičnog gutanja, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

Prepolovljenu tabletu vratite u blister i čuvajte izvan dosega djece.

NUSPOJAVE

Zabilježeni su također povremena povraćanja i proljev. Te su reakcije uglavnom prolazne i nestaju po prestanku liječenja. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Rijetko su zabilježeni poremećaji živčanog sustava u liječenim pasa.

Ako dove do nuspojava kao što su opetovani proljev, povraćanje, prikrivena krv u stolicu, iznenadni gubitak težine, anoreksija, letargije, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre, primjenu proizvoda treba prekinuti i potražiti savjet veterinaru. Kao i kod drugih nesteroidnih protuupalnih lijekova, može doći do teških nuspojava koje u vrlo rijetkim slučajevima mogu izazivati smrt.

*Učestalost mogućih štetnih učinaka definirana je slijedećim pravilom: Rijetko(zahvaća 1 do 10 životinja u 10.000)

Vrlo rijetko(zahvaća manje od 1 životinje u 10.000)

PRIMJENA TIJEKOM GRAVIDITETA, LAKTACIJE ILI NESENJA

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili dojnih kuja.

Laboratorijskim pokusima na zečevima dokazan je fetotoksični i maternotoksični učinak pri dozama približnim onima preporučenim za liječenje pasa.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Pretohodno liječenje bilo kojim protuupalnim supstancama može za posljedicu imati dodatne ili pojačane štetne učinke pa je stoga potrebno proesti 24 bez takvih lijekova prije početka liječenja Previcoxom. U tom razdoblju bez lijekova, međutim, treba uzeti u obzir farmakokinetička svojstva pretohodno upotrijebljениh prioriozova. Previcox se ne smije primjenjivati zajedno s drugim nesteroidnim protuupalnim lijekovima ili glukokortikosteroidima. U životinju kojima se daju nesteroidni protuupalni lijekovi može doći do pojačane ulceracije gastrointestinalnog trakta. Istodobno liječenje

Previcox

Previcox 57 mg tablete za žvakanje za pse

Previcox 227mg tablete za žvakanje za pse

Tablete za žvakanje

Tamno smeđe, okrugle, konveksne, tablete s ugraviranim razdjeljnim zarezom,

NAVODENJE DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA

Jedna tableta sadrži:

Firokoksib.....57 mg

Firokoksib227 mg

Pomoćne tvari: željezovi oksidi(E 172), karamel (E 150d).

INDIKACIJE

Za olakšanje bolova i upala povezanih s osteartritisom u pasa.

Za olakšanje postoperativnih bolova i upala povezanih s operacijama mekih tkiva, ortopedskim i operacijama na zubima u pasa.

KONTRAINDIKACIJE

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili kuja u laktaciji.

Ne primjenjivati na životinjama koje su mlade od 10 tjedana ili s manje od 3 kg tjelesne mase.

Ne primjenjivati na životinjama koje pate od gastrointestinalnog krvarenja, krvne diskazije ili poremećaja krvarenja.

Ne primjenjivati istovremeno s kortikosteroidima ili drugim esteroидним protuupalnim lijekovima (NSAID).

POSEBNA UPOZORENJA

Nema

POSEBNE MJERE OPREZA ZA PRIMJENU NA ŽIVOTINJAMA

Preporučena doza, kako je naznačeno u tablici doziranja, ne smije se prekoracići.

Primjena kod vrlo mlađih životinja ili životinja sa suspektnim ili potvrđenim oštećenjem funkcije bubrega, srca ili jetre može izazvati dodatni rizik. Ako je takva primjena neizbjježna, takvi psi trebaju pažljiv nadzor veterinaru.

Izbjegavajte primjenu u dehidriranih, hipovolemičnih ili hipotenzivnih životinja, budući da postoji potencijalna opasnost od povećane toksičnosti u bubrezima. Istovremenu primjenu potencijala nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati.

Ako postoji rizik od gastrointestinalnog krvarenja ili ako je životinja ranije pokazala da ne podnosi nesteroidne protuupalne lijekove, primjenite ovaj proizvod pod strogim nadzorom veterinaru. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Moguće je da se u dijelu takvih slučajeva radi o subkliničnim bolestima bubrega i jetre koje su postojale prije početka liječenja. Stoga se pRije i primjene i povremeno tijekom primjene preporučuju odgovarajuće laboratorijske pretrage kako bi se sutanovili početni biohemijski parametri za bubrege ili jetru.

Liječenje treba prekinuti ako se primjetili bilo koji od ovih znakova: opetovani proljev, povraćanje, prikriveni krv u solici, iznenadni gubitak težine, anoreksiju, letargiju, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre.

POSEBNE MJERE OPREZA KOJE MORA PODUZETI OSOBA KOJA PRIMJENJUJE VMP NA ŽIVOTINJAMA

Nakon primjene operite ruke.

U slučaju nehotičnog gutanja, odmah potražite pomoć liječnika i pokažite mu uputu o VMP ili etiketu.

Prepolovljenu tabletu vratite u blister i čuvajte izvan dosega djece.

NUSPOJAVE

Zabilježeni su također povremena povraćanja i proljev. Te su reakcije uglavnom prolazne i nestaju po prestanku liječenja. Zabilježeni su vrlo rijetki slučajevi poremećaja bubrega i jetre u pasa kod kojih je primjenjena preporučena doza lijeka. Rijetko su zabilježeni poremećaji živčanog sustava u liječenim pasa.

Ako dove do nuspojava kao što su opetovani proljev, povraćanje, prikrivena krv u stolicu, iznenadni gubitak težine, anoreksija, letargije, snižavanje biohemijskih parametara bubrega ili jetre, primjenu proizvoda treba prekinuti i potražiti savjet veterinaru. Kao i kod drugih nesteroidnih protuupalnih lijekova, može doći do teških nuspojava koje u vrlo rijetkim slučajevima mogu izazivati smrt.

*Učestalost mogućih štetnih učinaka definirana je slijedećim pravilom: Rijetko(zahvaća 1 do 10 životinja u 10.000)

Vrlo rijetko(zahvaća manje od 1 životinje u 10.000)

PRIMJENA TIJEKOM GRAVIDITETA, LAKTACIJE ILI NESENJA

Ne smije se primjenjivati u gravidini ili dojnih kuja.

Laboratorijskim pokusima na zečevima dokazan je fetotoksični i maternotoksični učinak pri dozama približnim onima preporučenim za liječenje pasa.

Interakcije s drugim medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcija

Pretohodno liječenje bilo kojim protuupalnim supstancama može za posljedicu imati dodatne ili pojačane štetne učinke pa je stoga potrebno proesti 24 bez takvih lijekova prije početka liječenja Previcoxom. U tom razdoblju bez lijekova, međutim, treba uzeti u obzir farmakokinetička svojstva pretohodno upotrijebljениh prioriozova. Previcox se ne smije primjenjivati zajedno s drugim nesteroidnim protuupalnim lijekovima ili glukokortikosteroidima. U životinju kojima se daju nesteroidni protuupalni lijekovi može doći do pojačane ulceracije gastrointestinalnog trakta. Istodobno liječenje

molekulama koje utječu na protok tvari kroz bubrege, npr.diuretički ili inhibitori enzima konvertaze angiotenzina(ACE) treba klinički nadzirati. Istovremenu primjenu potencijalno nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati zbog mogućeg povećanja opasnosti od nefrotoksičnosti. Budući da anestetici mogu dijelovati na perfuziju bubrega tijekom operacija treba razmotriti primjenu parenteralnog nadomještanja tekućine kako bi se umanjila mogućnost komplikacija sa bubrežima kod perioperativne primjene nesteroidnih protutopalnih lijekova. Kod istovremene primjene drugih djelatnih tvari s visokim stupnjem vezanja proteinima može doći do kompetitivnosti u vezanju s firokoksibom što može dovesti do toksičnih učinaka.

KOLIČINE KOJE SE PRIMJENJUJU I NAČIN PRIMJENE

Oralna primjena

Osteoartrzo:

Doza je 5mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici.

Tablete se mogu davati sa hranom ili bez nje. Trajanje liječenja će ovisiti o primjećenom odgovoru. Budući da su ispitivanja na terenu bila ograničena na 90 dana dugoročno liječenje treba pažljivo razmotriti te poduzeti redovni nadzor veterinaru.

Ublažavanje postoperacijskih bolova

Doza je 5 mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici, do 3 dana prema potrebi, s početkom oko 2 sata prije operacije.

Nakon ortopedске operacije, a ovisno o primjećenom odgovoru, liječenje se, prema istom dnevnom rasporedu, može nastaviti nakon prva 3 dana prema prosudbi odgovornog veterinaru.

Tjelesna masa (kg)	Broj tableta za žvakanje prema njihovoj veličini		Raspon mg/kg
	57mg	227mg	
3,0-5,5	0,5		5,2-9,5
5,6-10	1		5,7-10,2
10,1-15	1,5		5,7-8,5
15,1-22		0,5	5,2-7,5
22,1-45		1	5,0-10,3
45,1-68		1,5	5,5-7,5
68,1-90		2	5,0-6,7

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidioti) ako je nužno

U pasa koji su bili stari deset tjedana na početku liječenja, pri dozama jednakim ili većim od 25 mg/kg/dan (peterostruka preporučena doza) tijekom tri mjeseca primjećeni su sljedeći znaci toksičnosti:gubitak tjelesne mase, slab tek, promjene na jetri(nakupljanja lipida) u mozgu(vakuolizacija), dvanestopalačnom crijevu(črevi) i smrt.

Slični klinički znaci su uočeni kod doza jednakih ili veći od 15 mg po kg /dan)(trostruka preporučena doza tijekom 6 mjeseci). No, bili su slabljeg intenziteta i rjedi, črevi na dvanaestopalačnom crijevu su izostali.

Tim ispitivanjima neškodljivosti za cijline životinje hronični znaci toksičnosti su se u nekim pasa javili nakon prekida liječenja. U pasa koji su bili stari sedam mjeseci na početku liječenja pri dozama jednakim ili većim od 25/mg/kg/dan peterostruka preporučena doza, tijekom šest mjeseci primjećeni su gastrointestinalni štetni učinci tj.povraćanje. Ispitivanja predoziranja nisu provedena u životinja starijih od 14 mjeseci, ako se uoče znaci predoziranja, prekinite liječenje.

KARENCIJA

Nije primjenjivo

FARMAKODINAMIČKA SVOJSTVA

Firokoksip je nesteroidni protutpalni lijek koji spada u skupinu koksiba, koja djeluje selektivno inhibicijom cikloksigenaza-dva (COKS-2)-u sintezi prostaglandinom. Ciklopsinaza je odgovorna za stvaranje prostaglandina. COKS-2 je izoformni oblik enzima, za koji se pokazalo da inducira protutpalne stimulante te je primarno odgovoran za stvaranje prostanoidnih medijatora boli, upala i povisene temperature. Koksibi stoga imaju analgetsku protutpalnu i antipiretičku svojstva. Za COKS-2 se takođe smatra da sudjeluju u ovulaciji, implantaciji i zatvaranju ductus arteriosus u funkcijama središnjeg živčanog sustava.

U in vitro testiranjima krvi pasa firokoksib pokazuje približno 380 puta veću selektivnost za COKS-2 u odnosu na COKS-1.

FARMAKOKINETIČKI PODACI

Nakon oralne primjene u pasa preporučene doze od 5mg po kg tjelesne mase firokoksib se brzo apsorbira i vrijeme do maksimalne koncentracije je 1,25 sati.

Polvrijeme uklanjanja je 7,59 sati. Firokoksib se 96% veže za proteine plazme. Nakon višekratne oralne primjene stabilno se stanje postiže trećinom dnevne doze. Firokoksib se većinom metabolizira delakilacijom i glukuronitacijom u jetri. Izlučuje se uglavnom kroz žuč i probavni trakt.

Proizvođač

Merial, Lyon, R.Francuska

Zastupnik

ARNIKA VETERINA SA doo

Ismeta Alajbegovića Serbe 7

71000 Sarajevo

Broj RJ.UP-I-06-2-24/17-971/15 J.B.

molekulama koje utječu na protok tvari kroz bubrege, npr.diuretički ili inhibitori enzima konvertaze angiotenzina(ACE) treba klinički nadzirati. Istovremenu primjenu potencijalno nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati zbog mogućeg povećanja opasnosti od nefrotoksičnosti. Budući da anestetici mogu dijelovati na perfuziju bubrega tijekom operacija treba razmotriti primjenu parenteralnog nadomještanja tekućine kako bi se umanjila mogućnost komplikacija sa bubrežima kod perioperativne primjene nesteroidnih protutopalnih lijekova. Kod istovremene primjene drugih djelatnih tvari s visokim stupnjem vezanja proteinima može doći do kompetitivnosti u vezanju s firokoksibom što može dovesti do toksičnih učinaka.

KOLIČINE KOJE SE PRIMJENJUJU I NAČIN PRIMJENE

Oralna primjena

Osteoartrzo:

Doza je 5mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici.

Tablete se mogu davati sa hranom ili bez nje. Trajanje liječenja će ovisiti o primjećenom odgovoru. Budući da su ispitivanja na terenu bila ograničena na 90 dana dugoročno liječenje treba pažljivo razmotriti te poduzeti redovni nadzor veterinaru.

Ublažavanje postoperacijskih bolova

Doza je 5 mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici, do 3 dana prema potrebi, s početkom oko 2 sata prije operacije.

Nakon ortopedске operacije, a ovisno o primjećenom odgovoru, liječenje se, prema istom dnevnom rasporedu, može nastaviti nakon prva 3 dana prema prosudbi odgovornog veterinaru.

Tjelesna masa (kg)	Broj tableta za žvakanje prema njihovoj veličini		Raspon mg/kg
	57mg	227mg	
3,0-5,5	0,5		5,2-9,5
5,6-10	1		5,7-10,2
10,1-15	1,5		5,7-8,5
15,1-22		0,5	5,2-7,5
22,1-45		1	5,0-10,3
45,1-68		1,5	5,5-7,5
68,1-90		2	5,0-6,7

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidioti) ako je nužno

U pasa koji su bili stari deset tjedana na početku liječenja, pri dozama jednakim ili većim od 25 mg/kg/dan (peterostruka preporučena doza) tijekom tri mjeseca primjećeni su sljedeći znaci toksičnosti:gubitak tjelesne mase, slab tek, promjene na jetri(nakupljanja lipida) u mozgu(vakuolizacija), dvanestopalačnom crijevu(črevi) i smrt.

Slični klinički znaci su uočeni kod doza jednakih ili veći od 15 mg po kg /dan)(trostruka preporučena doza tijekom 6 mjeseci). No, bili su slabljeg intenziteta i rjedi, črevi na dvanaestopalačnom crijevu su izostali.

Tim ispitivanjima neškodljivosti za cijline životinje hronični znaci toksičnosti su se u nekim pasa javili nakon prekida liječenja. U pasa koji su bili stari sedam mjeseci na početku liječenja pri dozama jednakim ili većim od 25/mg/kg/dan peterostruka preporučena doza, tijekom šest mjeseci primjećeni su gastrointestinalni štetni učinci tj.povraćanje. Ispitivanja predoziranja nisu provedena u životinja starijih od 14 mjeseci, ako se uoče znaci predoziranja, prekinite liječenje.

KARENCIJA

Nije primjenjivo

FARMAKODINAMIČKA SVOJSTVA

Firokoksip je nesteroidni protutpalni lijek koji spada u skupinu koksiba, koja djeluje selektivno inhibicijom cikloksigenaza-dva (COKS-2)-u sintezi prostaglandinom. Ciklopsinaza je odgovorna za stvaranje prostaglandina. COKS-2 je izoformni oblik enzima, za koji se pokazalo da inducira protutpalne stimulante te je primarno odgovoran za stvaranje prostanoidnih medijatora boli, upala i povisene temperature. Koksibi stoga imaju analgetsku protutpalnu i antipiretičku svojstva. Za COKS-2 se takođe smatra da sudjeluju u ovulaciji, implantaciji i zatvaranju ductus arteriosus u funkcijama središnjeg živčanog sustava.

U in vitro testiranjima krvi pasa firokoksib pokazuje približno 380 puta veću selektivnost za COKS-2 u odnosu na COKS-1.

FARMAKOKINETIČKI PODACI

Nakon oralne primjene u pasa preporučene doze od 5mg po kg tjelesne mase firokoksib se brzo apsorbira i vrijeme do maksimalne koncentracije je 1,25 sati.

Polvrijeme uklanjanja je 7,59 sati. Firokoksib se 96% veže za proteine plazme. Nakon višekratne oralne primjene stabilno se stanje postiže trećinom dnevne doze. Firokoksib se većinom metabolizira delakilacijom i glukuronitacijom u jetri. Izlučuje se uglavnom kroz žuč i probavni trakt.

Proizvođač

Merial, Lyon, R.Francuska

Zastupnik

ARNIKA VETERINA SA doo

Ismeta Alajbegovića Serbe 7

71000 Sarajevo

Broj RJ.UP-I-06-2-24/17-971/15 J.B.

molekulama koje utječu na protok tvari kroz bubrege, npr.diuretički ili inhibitori enzima konvertaze angiotenzina(ACE) treba klinički nadzirati. Istovremenu primjenu potencijalno nefrotoksičnih lijekova treba izbjegavati zbog mogućeg povećanja opasnosti od nefrotoksičnosti. Budući da anestetici mogu dijelovati na perfuziju bubrega tijekom operacija treba razmotriti primjenu parenteralnog nadomještanja tekućine kako bi se umanjila mogućnost komplikacija sa bubrežima kod perioperativne primjene nesteroidnih protutopalnih lijekova. Kod istovremene primjene drugih djelatnih tvari s visokim stupnjem vezanja proteinima može doći do kompetitivnosti u vezanju s firokoksibom što može dovesti do toksičnih učinaka.

KOLIČINE KOJE SE PRIMJENJUJU I NAČIN PRIMJENE

Oralna primjena

Osteoartrzo:

Doza je 5mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici.

Tablete se mogu davati sa hranom ili bez nje. Trajanje liječenja će ovisiti o primjećenom odgovoru. Budući da su ispitivanja na terenu bila ograničena na 90 dana dugoročno liječenje treba pažljivo razmotriti te poduzeti redovni nadzor veterinaru.

Ublažavanje postoperacijskih bolova

Doza je 5 mg na kg tjelesne mase jednom dnevno kako je prikazano u donjoj tablici, do 3 dana prema potrebi, s početkom oko 2 sata prije operacije.

Nakon ortopedске operacije, a ovisno o primjećenom odgovoru, liječenje se, prema istom dnevnom rasporedu, može nastaviti nakon prva 3 dana prema prosudbi odgovornog veterinaru.

Tjelesna masa (kg)	Broj tableta za žvakanje prema njihovoj veličini		Raspon mg/kg
	57mg	227mg	
3,0-5,5	0,5		5,2-9,5
5,6-10	1		5,7-10,2
10,1-15	1,5		5,7-8,5
15,1-22		0,5	5,2-7,5
22,1-45		1	5,0-10,3
45,1-68		1,5	5,5-7,5
68,1-90		2	5,0-6,7

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidioti) ako je nužno

U pasa koji su bili stari deset tjedana na početku liječenja, pri dozama jednakim ili većim od 25 mg/kg/dan (peterostruka preporučena doza) tijekom tri mjeseca primjećeni su sljedeći znaci toksičnosti:gubitak tjelesne mase, slab tek, promjene na jetri(nakupljanja lipida) u mozgu(vakuolizacija), dvanestopalačnom crijevu(črevi) i smrt.

Slični klinički znaci su uočeni kod doza jednakih ili veći od 15 mg po kg /dan)(trostruka preporučena doza tijekom 6 mjeseci). No, bili su slabljeg intenziteta i rjedi, črevi na dvanaestopalačnom crijevu su izostali.

Tim ispitivanjima neškodljivosti za cijline životinje hronični znaci toksičnosti su se u nekim pasa javili nakon prekida liječenja. U pasa koji su bili stari sedam mjeseci na početku liječenja pri dozama jednakim ili većim od 25/mg/kg/dan peterostruka preporučena doza, tijekom šest mjeseci primjećeni su gastrointestinalni štetni učinci tj.povraćanje. Ispitivanja predoziranja nisu provedena u životinja starijih od 14 mjeseci, ako se uoče znaci predoziranja, prekinite liječenje.

KARENCIJA

Nije primjenjivo

FARMAKODINAMIČKA SVOJSTVA

Firokoksip je nesteroidni protutpalni lijek koji spada u skupinu koksiba, koja djeluje selektivno inhibicijom cikloksigenaza-dva (COKS-2)-u sintezi prostaglandinom. Ciklopsinaza je odgovorna za stvaranje prostaglandina. COKS-2 je izoformni oblik enzima, za koji se pokazalo da inducira protutpalne stimulante te je primarno odgovoran za stvaranje prostanoidnih medijatora boli, upala i povisene temperature. Koksibi stoga imaju analgetsku protutpalnu i antipiretičku svojstva. Za COKS-2 se takođe smatra da sudjeluju u ovulaciji, implantaciji i zatvaranju ductus arteriosus u funkcijama središnjeg živčanog sustava.

U in vitro testiranjima krvi pasa firokoksib pokazuje približno 380 puta veću selektivnost za COKS-2 u odnosu na COKS-1.

FARMAKOKINETIČKI PODACI

Nakon oralne primjene u pasa preporučene doze od 5mg po kg tjelesne mase firokoksib se brzo apsorbira i vrijeme do maksimalne koncentracije je 1,25 sati.

Polvrijeme uklanjanja je 7,59 sati. Firokoksib se 96% veže za proteine plazme. Nakon višekratne oralne primjene stabilno se stanje postiže trećinom dnevne doze. Firokoksib se većinom metabolizira delakilacijom i glukuronitacijom u jetri. Izlučuje se uglavnom kroz žuč i probavni trakt.

Proizvođač

Merial, Lyon, R.Francuska

Zastupnik

ARNIKA VETERINA SA doo

Ismeta Alajbegovića Serbe 7

71000 Sarajevo

Broj RJ.UP-I-06-2-24/17-971/15 J.B.