

Duecoxin®

Robenacoxib

Tyggetabletter til kat og hund



Doseringskema: Antal tyggetabletter efter vægt

KAT dosering: 1 mg/kg robenacoxib med et interval på 1-2,4 mg/kg.
Gives 1 gang dagligt, på samme tid hver dag, i henhold til nedenstående tabel.

Legemsvægt i kg	2,5-3	> 3-6	> 6-9	> 9-12
Tablet 6 mg				

HUND dosering ved osteoarthritis: 1 mg/kg robenacoxib med et interval på 1-2 mg/kg.
Gives 1 gang dagligt på samme tid hver dag i henhold til nedenstående tabel.

Ved langtidsbehandling kan dosis, når først et klinisk respons er set, nedsættes til den lavest effektive individuelle dosis. Regelmæssig monitorering bør udføres af dyrlægen.

Legemsvægt i kg	2,5	> 2,5-5	> 5-7,5	> 7,5-10	> 10-15	> 15-20	> 20-30	> 30-40	> 40-50	> 50-60	> 60-70	> 70-80
Tablet 10 mg												
Tablet 40 mg												

OBS: HUND enkel dosering før bløddelskirurgi: 2 mg/kg med et interval på 2-4 mg/kg,
evt. efterfulgt af opfølgende behandling i op til to dage med 2 mg/kg.



ScanVet

Duecixin

Tyggetabletter til kat og hund

Aktivt stof:
Duecixin 6 mg (katte), 10 mg og 40 mg (hunde)

Terapeutiske indikation:
Katte: Til behandling af smerter og inflammation forbundet med akutte eller kroniske muskuloskeletale sygdomme.
Til reduktion af moderate smerter og inflammation i forbindelse med ortopædkirurgi.

Hunde: Til behandling af smerter og inflammation forbundet med kronisk osteoarthritis.
Til behandling af smerter og inflammation forbundet med bløddelskirurgi.

Dosering og indgivelsesmåde:
Katte: Til oral anvendelse.
Administreres enten uden foder eller med en lille mængde foder. Tabletter er lette at administrere og accepteres godt af de fleste katte. Tabletterne kan deles i to lige store dele via den afmærkede delekær.
Den anbefalede dosis af robenacoxib er 1 mg/kg legemsvægt med et interval på 1 - 2,4 mg/kg.
Gives 1 gang dagligt på samme tid hver dag i henhold til nedenstående tabel:

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter 6 mg
2,5 til 3	1/2
> 3 til 6	1
> 6 til 9	1+1/2
> 9 til 12	2

Behandling af akutte muskuloskeletale sygdomme: op til 6 dage.

Kroniske muskuloskeletale sygdomme: Varighed af behandling bør besluttes på individuelt basis.
Klinisk respons ses normalt i løbet af 3-6 uger. Behandling bør seponeres efter 6 uger, hvis der ikke ses nogen klinisk bedring.

Ortopædkirurgi: Administreres som en enkelt oral behandling forud for ortopædkirurgi. Præmedicinering skal kun gives i kombination med butorphanol-analgesi. Tabletten/tabletterne skal administreres uden foder mindst 30 minutter inden operationen. Efter operationen kan behandling en gang dagligt fortsættes i op til to yderligere dage. Hvis nødvendigt anbefales supplerende smertebehandling med opioider.

Hunde: Til oral anvendelse.
Bør ikke administreres sammen med foder, da kliniske studier viser bedre effekt af robenacoxib ved osteoarthritis, hvis det administreres uden foder eller mindst 30 minutter før eller efter et måltid. Tabletten kan deles i to eller fire lige store dele via den dobbelte delekær.

Osteoarthritis: Den anbefalede dosis af robenacoxib er 1 mg/kg legemsvægt med et interval på 1-2 mg/kg. Gives 1 gang dagligt på samme tid hver dag i henhold til nedenstående tabel:

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter ud fra styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	1/4	
> 2,5 til 5	1/2	
> 5 til 7,5	3/4	
> 7,5 til 10	1	1/4
> 10 til 15	1+1/2	
> 15 til 20	2	1/2
> 20 til 30		3/4
> 30 til 40		1
> 40 til 50		1+1/4
> 50 til 60		1+1/2
> 60 til 70		1+3/4
> 70 til 80		2

Klinisk respons ses normalt inden for en uge. Behandling bør seponeres efter 10 dage, hvis en klinisk bedring ikke er tydelig. Ved langtidsbehandling kan dosis, når først et klinisk respons er set, nedsættes til den laveste effektive individuelle dosis, der afspejler, at graden af smerte og inflammation forbundet med kronisk osteoarthritis kan variere over tid.
Regelmæssig monitorering bør udføres af dyrlægen.

Bløddelskirurgi: Den anbefalede dosis af robenacoxib er 2 mg/kg legemsvægt med et interval på 2-4 mg/kg. Gives som en enkelt oral behandling inden bløddelskirurgi. Tabletten/tabletterne skal administreres uden foder mindst 30 minutter inden operationen. Efter operationen kan en daglig administration fortsættes i op til yderligere to dage i henhold til nedenstående tabel:

Legemsvægt (kg)	Antal tabletter ud fra styrke	
	10 mg	40 mg
2,5	1/2	
> 2,5 til 5	1	1/4
> 5 til 7,5	1+1/2	
> 7,5 til 10	2	1/2
> 10 til 15		3/4
> 15 til 20		1
> 20 til 30		1+1/2
> 30 til 40		2
> 40 til 50		2+1/2
> 50 til 60		3
> 60 til 70		3+1/2
> 70 til 80		4

Overdosering:
Katte: Hos raske unge katte på 7-8 måneder gav robenacoxib administreret oralt i store overdoser (4, 12 eller 20 mg/kg/dag i 6 uger) ikke tegn på toksicitet, og heller ikke tegn på gastrointestinal toksicitet, nyre- eller levertoksicitet eller effekt på blødningstid. Hos unge raske katte på 7-8 måneder var oral robenacoxib, administreret i overdoser på op til 5 gange den maksimalt anbefalede dosis (2,4 mg, 7,2 mg, 12 mg robenacoxib/kg legemsvægt) i 6 måneder, veltolereret. Der blev observeret en reduktion i legemsvægtstigningen hos behandlede dyr.

Hunde: Hos raske unge hunde på 5-6 måneder gav robenacoxib administreret oralt i store overdoser (4, 6 eller 10 mg/kg/dag i 6 måneder) ikke tegn på toksicitet, og heller ikke tegn på gastrointestinal toksicitet, nyre- eller levertoksicitet eller effekt på blødningstid. Robenacoxib havde heller ingen skadelige virkninger på bindevæv eller led.

Kontraindikationer:
Må ikke anvendes til dyr, der lider af mavesår.
Må ikke anvendes samtidig med kortikosteroider eller andre non-steroidale antiinflammatoriske lægemidler (NSAID'er).
Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.
Må ikke anvendes til drægtige og diegivende dyr

Bivirkninger:

Katte:	
Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Diarré, opkastning
Meget sjældent (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Forhøjede nyreparametre (kreatinin, karbamid og symmetrisk dimethylarginin (SDMA)) Nedsat nyrefunktion Letargi

Hunde:

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):	Lidelser i mave-tarm-kanalen, diarré, opkastning
Almindelig (1 til 10 dyr ud af 100 behandlede dyr):	Nedsat appetit, forhøjede leverenzymmer
Ikke almindelig (1 til 10 dyr ud af 1.000 behandlede dyr):	Blod i fæces, anoreksi, apati
Meget sjældent (< 1 dyr ud af 10.000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Letargi

Drægtighed, diegivning eller æglægning:
Veterinærlægemidlets sikkerhed under drægtighed og diegivning er ikke fastlagt.

Drægtighed og diegivning:
Må ikke anvendes under drægtighed og diegivning.
Fertilitet:
Må ikke anvendes til avlsdyr.
Veterinærlægemidlets sikkerhed hos avlskatte er ikke fastlagt.

Opbevaringstid:
Katte:
Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år.
Opbevaringstid for halveret tablet: 1 dag.
Hunde:
Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning: 3 år.
Opbevaringstid for delte tabletter: 3 dage.

Udlevering:

B

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

FATRO S.p.A.
Via Emilia 285
40064, Ozzano Dell'Emilia, BO
Italia

Repræsentant:

Scanvet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

Pakningsstørrelse:

	Varenr.	Pakning
Duecixin 6 mg	40 49 19	10 stk.
Duecixin 6 mg	19 82 41	30 stk.
Duecixin 6 mg	18 08 35	100 stk.

Duecixin 10 mg	50 17 93	10 stk.
Duecixin 10 mg	57 12 70	30 stk.
Duecixin 10 mg	49 55 85	100 stk.

Duecixin 40 mg	10 44 29	10 stk.
Duecixin 40 mg	17 35 40	30 stk.
Duecixin 40 mg	41 91 29	100 stk.

For dagsaktuelle priser se: www.medicinpriser.dk

Produktresumeet er ikke gengivet i sin helhed, hvorfor det gratis kan rekvireres hos ScanVet Animal Health A/S eller hentes hurtigt og nemt på www.vetisearch.dk