

Ficoxil

firocoxib 57 mg & 227 mg

tyggetabletter (glutenfri og non-animalisk oprindelse)



Egenskaber

Ficoxil er et non-steroidt antiinflammatorisk præparat (NSAID), der tilhører gruppen Coxib, som virker ved selektiv inhibition af COX-2.

Ficoxil har analgetiske, antiinflammatoriske og antipyretiske egenskaber.

Ficoxil er hypoallergen og glutenfri.

Ficoxil har høj sikkerhedsmargin^{1,2}.

Dyrearter

Hund.

Indikationer

Til lindring af:

smerte og betændelse i forbindelse med osteoarthritis, postoperativ smerte og betændelse i forbindelse med bløddels-, knogle- og tandkirurgi.

Dosering/indgivelse

Oral anvendelse.

Slidgigt: 5 mg/kg én gang daglig som angivet i tabellen.

Postoperativ smertelindring: 5 mg/kg én gang daglig som angivet i tabellen.

Start cirka 2 timer inden operationen.

Tabletter kan deles i 2 eller 4.

Pakningsstørrelse



57 mg:	1 x 10 tabletter (Vnr 03 40 92)
	3 x 10 tabletter (Vnr 45 26 69)
227 mg:	1 x 10 tabletter (Vnr 55 45 44)
	3 x 10 tabletter (Vnr 51 88 32)

Dosis	5 mg/kg kropsvægt dagligt	
	Ficoxil 57 mg	Ficoxil 227 mg
Kropsvægt i kg		
3,0 - 5,5		
5,6 - 7,5		
7,6 - 10		
10,1 - 13		
13,1 - 16		
16,1 - 18,5		
18,6 - 22,5		
22,6 - 34		
34,1 - 45		
45,1 - 56		
56,1 - 68		
68,1 - 79		
79,1 - 90		

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

NSAID

Ficoxil

firocoxib 57 mg & 227 mg
tyggetabletter (glutenfri og non-animalisk oprindelse)

Lægemiddel
Tabletter.

Dyrearter
Hund.

Indikation
Til lindring af smerte og betændelse i forbindelse med osteoarthritis hos hund. Til lindring af postoperativ smerte og betændelse i forbindelse med bløddels-, knogle- og tandkirurgi hos hund.

Dosering
Oral anvendelse.
Slidgigt: Indgiv 5 mg firocoxib pr. kg kropsvægt én gang daglig. Behandlingens varighed vil afhænge af det observerede respons. Da feltstudier var begrænset til 90 dage, bør længere behandlingstid overvejes nøje, og den bør foregå under regelmæssig monitorering af dyrlægen.
Postoperativ smertelindring: Indgiv 5 mg firocoxib pr. kg kropsvægt én gang daglig i op til 3 dage efter behov. Start cirka 2 timer inden operationen.
Efter ortopedkirurgi og afhængigt af det observerede respons kan behandling med den samme daglige doseringsplan fortsættes efter de første 3 dage, hvis det skønnes nødvendigt af dyrlægen.

Overdosering
Ved behandling med 5 gange den anbefalede dosis i 3 måneder: vægttab, nedsat ædelyst, ændringer i leveren (ophobning af fedtstof), hjerne (vakuolisering), duodenum (sår) og død. Ved behandling med 3 gange den anbefalede dosis i 6 måneder: lignende kliniske symptomer (grad og hyppighed mindre, og duodenale sår forekom ikke). I sikkerhedsundersøgelser for måldyr var kliniske symptomer på toksicitet reversible hos nogle hunde efter ophør af behandling. Hunde, der var 7 måneder gamle ved begyndelsen af behandlingen, blev behandlet med doser større end eller svarende til 25/mg/kg/dag (5 gange den anbefalede dosis) i 6 måneder, og gastrointestinale bivirkninger, eksempelvis opkast, blev iagttaget. Overdoseringstudier blev ikke udført på dyr, der var over 14 måneder gamle. Hvis der iagttages kliniske symptomer på overdosering, bør behandlingen ophøre.

Kontraindikationer
Bør ikke anvendes til: Drægtige eller diegivende tæver. Dyr yngre end 10 uger eller under 3 kg legemsvægt. Dyr med blødning i mavearmkanalen, bloddykkrasi eller hæmorrhagiske lidelser. Bør ikke anvendes samtidigt med kortikosteroider eller andre NSAIDs. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller hjælpestoffer.

Bivirkninger
Opkastning og diarré er af og til iagttaget. Disse reaktioner er sædvanligvis forbigående og reversible, når behandlingen ophører. I meget sjældne tilfælde er der rapporteret renale eller hepatiske lidelser hos hunde efter behandling med den anbefalede dosis. I sjældne tilfælde er der rapporteret sygdomme i nervesystemet hos behandlede hunde. Hvis bivirkninger, som opkastning, gentagen diarré, blod i fæces, pludseligt vægttab, nedsat ædelyst, sløvhed, ændring af renale eller hepatiske biokemiske værdier opstår, bør anvendelse af lægemidlet ophøre, og der bør søges råd hos en dyrlæge. Som for alle andre NSAID-præparater kan alvorlige bivirkninger forekomme, og disse kan i meget sjældne tilfælde være fatale.

Interaktion
Ved forudgående behandling med andre antiinflammatoriske lægemidler bør en behandlingsfri periode på mindst 24 timer finde sted. Den behandlingsfri periode skal dog tage hensyn til de farmakokinetiske egenskaber for de tidligere anvendte lægemidler. Lægemidlet må ikke indgives samtidigt med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Gastrointestinal ulceration kan forværres af kortikosteroider hos dyr behandlet med NSAIDs. Ved samtidig behandling med stoffer, der påvirker nyreflow såsom diuretika og ACE-hæmmere bør klinisk monitorering igangsættes. Samtidig behandling med potentielt nefrotoksiske lægemidler bør undgås, da der kan være øget risiko for nyretoksicitet. Da anæstetika kan påvirke nyreperfusion, bør parental væskebehandling under kirurgiske indgreb overvejes for at nedsætte potentielle nyrerelaterede komplikationer ved perioperativ behandling med NSAIDs. Samtidig brug af andre aktive stoffer med høj grad af proteinbinding kan konkurrere med firocoxib om binding og dermed føre til toksiske effekter.

Særlige advarsler
Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Bør opbevares et sikkert sted udenfor dyrenes rækkevidde. Den anbefalede dosis bør ikke overskrides. Brug hos meget unge dyr eller hos dyr med formodet eller bekræftet nedsættelse af nyre-, hjerte- eller lever-funktion kan være forbundet med øget risiko. Hvis sådan brug ikke kan undgås, bør disse hunde nøje overvåges af en dyrlæge. Undgå brug hos dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive dyr, da der kan være potentielt forøget risiko for nyretoksicitet. Undgå samtidig anvendelse af potentielt nyretoksiske stoffer. Nøje overvågning af dyrlæge anbefales ved brug af produktet i tilfælde, hvor der er risiko for gastrointestinal blødning eller hos dyr, der tidligere har udvist NSAID-intolerance. Passende laboratorietests bør udføres til fastsættelse af baseline renale og hepatiske biokemiske parametre forud for, og periodisk under, behandlingen. Behandlingen bør afbrydes hvis nogle af følgende symptomer observeres: gentagen diarré, opkast, fækal okkult blødning, pludseligt vægttab, anorexi, sløvhed, fald i renale og hepatiske biokemiske parametre. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Kan være skadeligt ved indtagelse ved hændeligt uheld. Tabletterne opbevares uden for børns syns- og rækkevidde. Halve eller kvarte tablettele bør lægges tilbage i blisterpakningen, som lægges i yderkartonen. Laboratoriestudier på rotter og kanner har vist tegn på, at firocoxib kan have indvirkning på reproduktion og inducere føtale misdannelser. Gravide kvinder eller kvinder, der ønsker at blive gravide, bør håndtere dette lægemiddel med forsigtighed. Vask hænder efter brug af lægemidlet. I tilfælde af selvindgivelse ved hændeligt uheld skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen.

Drægtighed og diegivning
Må ikke anvendes til drægtige og diegivende tæver.

Pakningsstørrelse:
57 mg: 1 x 10 tabletter (Vnr 03 40 92)
 3 x 10 tabletter (Vnr 45 26 69)
227 mg: 1 x 10 tabletter (Vnr 55 45 44)
 3 x 10 tabletter (Vnr 51 88 32)

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen
LIVISTO Int'l, S.L., Av. Universitat Autònoma, 29
08290 Cerdanyola del Vallès (Barcelona), Spanien

Kilder:
1. Wooten J, Blikslager A, Marks S et al. 2009. Effect of nonsteroidal anti-inflammatory drugs with varied cyclooxygenase-2 selectivity on cyclooxygenase protein and prostanoid concentrations in pyloric and duodenal mucosa of dogs. American Journal of Veterinary Research; (10):1243-1249.
2. Lascelles B, McFarland J, Swann H. 2005. Guidelines for safe and effective use of NSAIDs in dogs. Veterinary Therapy; 6: 237-251.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.