

Coxatab

Tyggetabletter til hund

Firocoxib 25 mg, 100 mg og 225 mg/tablet



Doseringskema Antal tyggetabletter efter vægt

Legemsvægt (kg)	3,0 - 3,5	3,6 - 5	5,1 - 6	6,1 - 7,5	7,6 - 8,5	8,6 - 10	10,1 - 15	15,1 - 20	20,1 - 25	25,1 - 30	30,1 - 35	35,1 - 40
25 mg tabl.												
100 mg tabl.												
mg/kg interval	5,4 - 6,25	5,0 - 6,9	5,2 - 6,1	5,0 - 6,1	5,1 - 5,8	5,0 - 5,8	5,0 - 7,4	5,0 - 6,6	5,0 - 6,2	5,0 - 6,0	5,0 - 5,8	5,0 - 5,7

Legemsvægt (kg)	18,4 - 22,5	22,6 - 33,5	33,6 - 45	45,1 - 56	56,1 - 67	67,1 - 78	78,1 - 90
225 mg tabl.							
mg/kg interval	5,0 - 6,1	5,0 - 7,5	5,0 - 6,7	5,0 - 6,2	5,0 - 6,1	5,0 - 5,9	5,0 - 5,8

Coxatab

Tyggetabletter til hunde.



Aktivt stof:

Firocoxib 25 mg, 100 mg, 225 mg

Terapeutiske indikationer:

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

Kontraindikationer:

Bør ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver. Bør ikke anvendes til dyr under 10 uger eller under 3 kg legemsvægt. Bør ikke anvendes til dyr, der lider af gastrointestinale blødninger, blodyskasi eller blødningsforstyrrelser. Bør ikke anvendes samtidig med kortikosteroider eller andre ikke-steroid antiinflammatoriske præparater (NSAID-præparater).

Særlige forholdsregler vedrørende brugen:

Den anbefalede dosis bør ikke overskrides. Anvendelse til meget unge dyr eller dyr med mistanke om eller kendt nedsat nyre-, hjerte- eller leverfunktion kan medføre øget risiko. Såfremt en sådan anvendelse ikke kan undgås, bør hundene være under nøje overvågning af en dyrlæge. Undgå anvendelse til dehydrerede, hypovolemiske eller hypotensive dyr, da der er en potentiel risiko for forøget nyretoksicitet. Undgå samtidig indgivelse af potentielt nyretoksiske stoffer. Anvend dette veterinær-lægemiddel under nøje veterinær overvågning, hvor der er risiko for gastro-intestinal blødning, eller hvis dyret tidligere har udvist intolerance over for NSAID-præparater. I meget sjældne tilfælde er der rapporteret renale og/eller hepatiske lidelser hos hunde efter behandling med den anbefalede dosis. En del af disse tilfælde skyldtes muligvis tilstedeværende subklinisk nyre eller leverlidelse for behandlingsbegyndelse. Det anbefales derfor at udføre relevante laboratorieundersøgelser for at fastslå de basale renale eller hepatiske biokemiske værdier for behandlingsbegyndelse og løbende under behandlingen. Behandlingen bør ophøre, hvis nogen af disse symptomer iagttages: gentagen diarré, opkastning, okkult blod i fæces, pludseligt vægttab, nedsat ædelyst, sløvhed, ændring af renale eller hepatiske biokemiske værdier.

Dosering og indgivelsesmåde:

Oral indgivelse. Osteoarthritis: Anvend 5 mg pr. kg legemsvægt én gang dagligt som angivet i tabellen nedenfor. Varighed af behandlingen vil afhænge af den iagttagne virkning. Da kliniske undersøgelser var begrænset til 90 dage, bør længerevarende behandling observeres nøje samt være under regelmæssig overvågning af en dyrlæge. Lindring af postoperativ smerte: Anvend 5 mg pr. kg legemsvægt én gang dagligt som angivet i tabellen nedenfor i op til 3 dage efter behov. Behandling påbegyndes ca. 2 timer før operation. Behandlingen kan, efter dyrlægens vurdering, fortsætte ud over de 3 første dage efter knoglekirurgi, afhængig af det observerede respons.

Legemsvægt (kg)	Antal tyggetabletter efter størrelse		mg/kg interval
	25 mg	100 mg	
3,0 - 3,5	0,75		5,4 - 6,25
3,6 - 5	1	0,25	5,0 - 6,9
5,1 - 6	1,25		5,2 - 6,1
6,1 - 7,5	1,5		5,0 - 6,1
7,6 - 8,5	1,75		5,1 - 5,8
8,6 - 10	2	0,5	5,0 - 5,8
10,1 - 15		0,75	5,0 - 7,4
15,1 - 20		1	5,0 - 6,6
20,1 - 25		1,25	5,0 - 6,2
25,1 - 30		1,5	5,0 - 6,0
30,1 - 35		1,75	5,0 - 5,8
35,1 - 40		2	5,0 - 5,7

eller

Legemsvægt (kg)	Antal tyggetabletter efter størrelse 225 mg	mg/kg interval
18,4 - 22,5	0,5	5,0 - 6,1
22,6 - 33,5	0,75	5,0 - 7,5
33,6 - 45	1	5,0 - 6,7
45,1 - 56	1,25	5,0 - 6,2
56,1 - 67	1,5	5,0 - 6,1
67,1 - 78	1,75	5,0 - 5,9
78,1 - 90	2	5,0 - 5,8

Tabletter kan administreres sammen med eller uden mad. Tabletterne kan deles i to eller fire lige store dele for at sikre en nøjagtig dosering. Læg tabletten på en flad overflade med delekæven opad og den konvekse (runde) side nedad. For at dele i 2 lige store dele: Tryk ned på hver side af tabletten med tommelfingrene. For at dele i 4 lige store dele: Tryk ned i midten af tabletten med en tommelfinger.

Overdosering:

Hos hunde, der var 10 uger gamle ved begyndelsen af behandlingen, og som blev behandlet med doser svarende til eller større end 25 mg/kg/dag (5 gange den anbefalede dosis) i 3 måneder, sås følgende symptomer på toksicitet: vægttab, nedsat ædelyst, ændringer i leveren (ophobning af fedtstof), hjerte (akutisklerose), duodenum (sår) og død. Ved doser svarende til eller større end 15 mg/kg/dag (3 gange den anbefalede dosis) i 6 måneder, blev lignende kliniske symptomer iagttaget,

skønt graden og hyppigheden var mindre, og duodenale sår ikke forekom. I sikkerhedsundersøgelserne for måldyret var kliniske symptomer på toksicitet reversible hos nogle hunde efter ophør af behandling. Hos hunde, der var 7 måneder gamle ved begyndelsen af behandlingen, og som blev behandlet med doser større end eller svarende til 25 mg/kg/dag (5 gange den anbefalede dosis) i 6 måneder, sås gastrointestinale bivirkninger, eksempelvis opkastning. Overdoseringsstudier blev ikke udført på dyr, der var over 14 måneder gamle. Hvis der iagttages kliniske symptomer på overdosering, bør behandlingen ophøre.

Bivirkninger:

Opkastning og diarré er af og til iagttaget. Disse reaktioner er sædvanligvis af forbigående karakter og reversible, når behandlingen ophører. I meget sjældne tilfælde er der rapporteret renale og/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, okkult blod i fæces, pludseligt vægttab, nedsat ædelyst, sløvhed, ændring af renale eller hepatiske biokemiske værdier opstår, bør anvendelse af produktet ophøre, og der bør søges råd hos en dyrlæge. I lighed med andre NSAID-præparater kan alvorlige bivirkninger forekomme, og disse kan i meget sjældne tilfælde være fatale.

Drægtighed, diegivning eller æglægning:

Bør ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver. Laboratorieundersøgelser af kaniner har påvist maternal toksicitet og fetal toksicitet ved doser svarende til den anbefalede behandlingsdosis til hund.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Forudgående behandling med andre antiinflammatoriske præparater kan resultere i andre eller øget frekvens af bivirkninger. Der skal derfor være en behandlingsfri periode med sådanne præparater på mindst 24 timer, før behandling med det veterinære lægemiddel påbegyndes. De farmakokinetiske egenskaber af de præparater, der er brugt tidligere, bør dog tages med i overvejelserne for længden af den behandlingsfri periode. Produktet må ikke anvendes samtidig med andre NSAID-præparater eller glukokortikosteroider. Sådanne i mave-tarm-kanalen kan forværes af kortikosteroider hos dyr, der får non-steroid antiinflammatoriske præparater. Samtidig behandling med molekyler, der har indvirkning på den renale gennemstrømning, i.e. diuretika eller angiotensin konverterende enzym (ACE) hæmmere, bør være genstand for klinisk overvågning. Undgå samtidig anvendelse af potentielt nyretoksiske præparater, da der kan være forøget risiko for nyretoksicitet. Da anæstetika kan påvirke den renale perfusion, bør anvendelse af parenteral væsketerapi under kirurgi overvejes for at reducere potentielle nyrekompikationer ved brug af NSAID-præparater perioperativt. Samtidig brug af andre aktive stoffer, der har en høj proteinbinding, kan konkurrere med firocoxibs binding og således føre til toksiske virkninger.

Opbevaringstid:

Opbevaringstid for veterinær-lægemidlet i salgs-pakning: 4 år.

Udløbering:

B

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH
Ostlandring 13
31303 Burgdorf
Tyskland

Repræsentant:

Scanvet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

Pakningsstørrelse:

	Varenr.	Pakning
Coxatab 25 mg	10 40 71	10 stk.
Coxatab 25 mg	15 72 90	30 stk.
Coxatab 25 mg	13 88 61	100 stk.

Coxatab 100 mg	38 68 75	10 stk.
Coxatab 100 mg	52 63 55	30 stk.
Coxatab 100 mg	58 56 71	100 stk.

Coxatab 225 mg	15 63 47	10 stk.
Coxatab 225 mg	46 82 46	30 stk.
Coxatab 225 mg	15 30 71	100 stk.

For dagsaktuelle priser se: www.medicinpriser.dk

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