

Ficoxil

firocoxib 57 mg & 227 mg

tuggtabletter (glutenfri och icke-animalisk ursprung)



Egenskaper

Ficoxil är en NSAID tillhörande gruppen coxiber som verkar genom selektiv hämning av COX-2.

Ficoxil har analgetiska, antiinflammatoriska och antipyretiska egenskaper.

Ficoxil är hypoallergen och glutenfri.

Ficoxil har hög säkerhetsmarginal^{1,2}.

Djurslag

Hund.

Indikationer

Smärtlindring och inflammationshämning i samband med osteoartrit. Postoperativ smärtlindring och inflammationshämning i samband med mjukdels-, ortopedisk- och dentalkirurgi.

Dosering och administrering

Oral användning.

Osteoartrit: 5 mg/kg en gång om dagen enligt tabellen.

Postoperativ smärtlindring: 5 mg/kg en gång om dagen enligt tabellen.

Tuggtabletten kan delas i två eller fyra lika stora delar.

Förpackning



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)

Dos	5 mg/kg kroppsvikt dagligen	
	Ficoxil 57 mg	Ficoxil 227 mg
Kroppsvikt i kg	Antal tabletter dagligen	
3,0 - 5,5	1/4	
5,6 - 7,5	1/2	
7,6 - 10	3/4	1/4
10,1 - 13	1	
13,1 - 16	1 1/4	
16,1 - 18,5	1 1/2	
18,6 - 22,5		1/2
22,6 - 34		1
34,1 - 45		1 1/4
45,1 - 56		1 1/2
56,1 - 68		1 3/4
68,1 - 79		2
79,1 - 90		2 1/4

Se baksidan för mer information.



Ficoxil

firocoxib 57 mg & 227 mg
tuggtabletter (glutenfri och icke-animalisk ursprung)

Läkemedelsform
Tuggtabletter.

Indikationer

Smärtlindring och inflammationshämning i samband med osteoartrit hos hund. Postoperativ smärtlindring och inflammationshämning i samband med mjukdels-, ortopedisk- och dentalkirurgi hos hund.

Dos och administreringsätt

Oral användning. *Osteoartrit*: Dosera 5 mg firocoxib per kg kroppsvikt en gång om dagen enligt tabellen. Långvarig behandling ska nog övervägas eftersom fältstudier var begränsade till 90 dagar och behandlingen ska regelbundet övervakas av veterinär. *Postoperativ smärtlindring*: Dosera 5 mg firocoxib per kg kroppsvikt en gång om dagen enligt tabellen i upp till 3 dagar vid behov med start cirka 2 timmar före kirurgi. Efter ortopedisk kirurgi kan behandling med samma dagliga dos fortsätta längre än 3 dagar beroende på observerad respons och efter bedömning av behandlande veterinär.

Överdoser

Hos hundar som var 10 veckor vid studiestart och behandlade med minst 25 mg/kg/dag 3 månader observerades följande biverkningar: viktnedgång, aptitlöshet, leverförändringar (fettackumulering), hjärnförändringar, förändringar i duodenum (sår) och även dödsfall. Liknande biverkningar observerades vid doser om minst 15 mg/kg/dag under 6 månader, dock med lägre frekvens och allvarlighetsgrad samt avsaknad av duodenalsår. De observerade biverkningarna i dessa studier var reversibla hos en del hundar när behandlingen avbröts. Hos hundar som var 7 månader vid studiestart och behandlade med minst 25 mg/kg/dag under 6 månader observerades gastrointestinala biverkningar (kräkning). Överdoser är inte studerad på djur äldre än 14 månader. Om symptom på överdosering observeras ska behandlingen avbrytas.

Kontraindikationer

Använd inte till dräktiga eller lakterande tikar, djur yngre än 10 veckor eller som väger mindre än 3 kg, djur med gastrointestinala blödningar, blodyskrasi eller blödningsrubbningar. Använd inte samtidigt med andra NSAID eller kortikosteroider. Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Biverkningar

Kräkningar och diarréer har rapporterats. Njur- och/eller leverrubbningar har i mycket sällsynta fall rapporterats. I sällsynta fall har störningar i centrala och perifera nervsystemet rapporterats. Om biverkningar som kräkning, upprepade diarréer, blod i avföringen, plötslig viktnedgång, anorexi, letargi eller förändringar i biokemiska parametrar för njur- eller leverfunktion inträffar ska behandlingen avbrytas och veterinär rådfrågas. Som med andra NSAID kan allvarliga biverkningar inträffa, som i mycket sällsynta fall kan vara fatala.

Interaktioner

Förbehandling med andra antiinflammatoriska läkemedel kan resultera i ytterligare eller ökad frekvens av biverkningar. Om andra antiinflammatoriska läkemedel används ska därför en behandlingsfri period på minst 24 timmar iaktas innan behandling med detta läkemedel påbörjas. Detta läkemedel ska ej ges tillsammans med andra NSAID eller glukokortikosteroider. Samtidig behandling med läkemedel som påverkar det renala flödet, t ex diuretika eller ACEhämmare, ska övervakas kliniskt. Samtidig behandling med potentiellt njurtoxiska läkemedel bör undvikas. Då anestesimedel kan påverka det renala flödet ska parenteral vätsketerapi övervägas vid kirurgi för att minska risken för njurpåverkan vid perioperativ NSAID-behandling. Samtidig behandling med andra substanser som har hög proteinbindning kan konkurrera med firocoxibs proteinbindning och därmed orsaka toxiska effekter.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Eftersom tablettarna är smaksatta bör de förvaras på ett säkert ställe utom räckhåll för djur. Överskrid inte den rekommenderade dosen. Behandling av mycket unga djur, eller djur med misstänkt eller konstaterad nedsatt njur-, hjärt- eller leverfunktion kan innebära en ökad risk. Undvik behandling av dehydrerade, hypovolemiska eller hypotensiva djur då en potentiellt ökad risk för njurtoxicitet föreligger. Samtidig behandling med potentiellt njurtoxiska läkemedel bör undvikas. När risk för gastrointestinal blödning föreligger, eller om djuret

tidigare uppvisat intolerans mot NSAID, ska behandling med detta läkemedel noggrant övervakas. Njur- och/eller leverrubbningar har i mycket sällsynta fall rapporterats hos hundar som administrerats rekommenderad dos. En del av dessa fall kan ha haft subklinisk lever- eller njursjukdom innan behandlingen påbörjades. Lämpliga laboratorietester för att fastställa utgångsvärden för biokemiska parametrar för njur- eller leverfunktion rekommenderas därför innan och periodvis under behandling. Behandlingen ska avbrytas om följande symptom inträffar: upprepade diarréer, kräkning, blod i avföringen, plötslig viktnedgång, anorexi, letargi eller förändringar av biokemiska parametrar för njur- eller leverfunktion. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur: Kan vara skadligt vid oavsiktligt intag. Tabletterna ska administreras och förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Delar av tablettarna ska förvaras i den öppna blisterförpackningen och i den yttre kartongen. Laboratoriestudier på råttor och kaniner har visat tecken på att firocoxib kan ge reproduktionseffekter och ge upphov till missbildningar hos foster. Gravida kvinnor eller kvinnor som avser att bli gravida bör administrera detta läkemedel med försiktighet. Tvätta händerna efter hantering. Vid oavsiktligt intag uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och laktation

Använd inte under dräktighet och laktation. Laboratoriestudier på kanin har visat fetotoxiska och modertoxiska effekter.

Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 4 år.

Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar. Delade tabletter ska förvaras i blisterförpackningen och ges vid nästa administrering inom 7 dagar.

Förpackningsstorlek:

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)

ATC-kod: QM01AH90.

Innehavare av godkännande för försäljning

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

Källor:

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.

För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån,
254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.