



Ficoxil

firocoxib 57 mg & 227 mg
tuggtabletter



Indikation

Smärtlindring och inflammationshämning i samband med osteoartrit hos hund.

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

Osteoarthritis

Osteoartrit är en progressiv degenerativ ledsjukdom som karakteriseras av smärta och nedsatt rörlighet associerad med destruktion av brosk och remodelering av benvävnad.

Ficoxil

Innehåller den aktiva substansen firocoxib som är en selektiv cox-2 inhibitor¹. Firocoxib har analgetiska, antiinflammatoriska och antipyretiska egenskaper och kan förbättra smärta och inflammation^{2,3}.



Blisterförpackning

För smidig
administrering



2 styrkor

57 mg och 227 mg



Tabletter med dubbel brytskåra

Kan delas i 2 eller 4
lika stora delar



Förpackningar

10 och 30 tabletter



Hög säkerhets- marginal^{4,5}

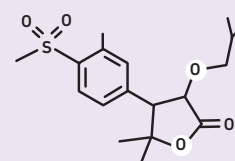


Tuggtabletter med smak

Oxsmak av non-
animaliskt ursprung



Hypoallergen och glutenfri



Ficoxil är en selektiv cox-2 inhibitor¹



salfarm
www.salfarm.com

Dos	5 mg/kg kroppsvikt dagligen	
	Ficoxil 57 mg	Ficoxil 227 mg
Kroppsvikt i kg	Antal tabletter dagligen	
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		●●●●●●●



Läkemedelsform:

Tuggtabletter.

Indikation

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

Dosering

Oral användning. Osteoartrit: Dosera 5 mg firocoxib per kg kroppsvikt en gång om dagen enligt tabellen. Långvarig behandling ska noga 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.

Kontraindikationer

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

Biverkningar

Kräkningar och diarréer har rapporterats. Njur- och/eller leverrubbingar 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 viktminskning, 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.

Interaktion

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 tabletterna 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 leverrubbingar 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. Låmpliga 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 viktminskning, 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 tabletterna 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.

Överdoser

Hos hundar som var 10 veckor vid studiestart och behandlade med minst 25 mg/kg/dag 3 månader observerades följande biverkningar: viktminskning, 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.

Förpackningsstorlekar:

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)

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.

ATC-kod: QM01AH90.

Innehavare av godkännande för försäljning

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

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad. För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån, 25467 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Kilder:

- Budsberg S. 2015. Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs. Handbook of Veterinary Pain Management; 8: 142-160.
- Aragon C, Hofmeister E, Budsberg S. 2007. Systematic review of clinical trials of treatments for osteoarthritis in dogs. Journal of the American Veterinary Medical Association; 230 (4): 514-521.
- Hanson P, Brooks K, Case J, et al. 2006. Efficacy and safety of firocoxib in the management of canine osteoarthritis under field conditions. Veterinary Therapeutic; 7(2): 127-140.
- 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.
- Lascelles B, McFarland J, Swann H. 2005. Guidelines for safe and effective use of NSAIDs in dogs. Veterinary Therapy; 6: 237-251.