



Ficoxil

firokoksib 57 mg & 227 mg
tyggetabletter



Indikasjon

Smertelindring og inflammasjonshemming ved osteoartritt.

Postoperativ smertelindring og inflammasjonshemming ved bløddelskirurgi, ortopedisk kirurgi og tannkirurgi.

Osteoartritt

Osteoartritt er en progressiv degenerativ leddlidelse karakterisert av smerte og nedsatt bevegelighet forbundet med nedbryting av brusk og forkalkninger i ledd.

Ficoxil

Aktivstoff i Ficoxil er firokoksib, en selektiv COX-2 hemmer¹.



Blisterpakning

For enkel
administrasjon



2 styrker

57 mg og 227 mg



Delbare tabletter

Tabletter kan deles i
2 eller 4 like store
deler



Pakninger

Pakninger med 10 eller
30 tabletter



Høy sikkerhets- margin^{4,5}

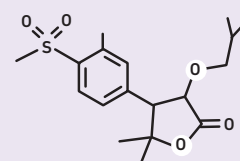


Tyggetabletter med smak

Kjøttsmak av ikke-
animalsk opprinnelse



Hypoallergen og glutenfri



Ficoxil er en selektiv COX-2 hemmer¹



salfarm
www.salfarm.com

Dose	5 mg/kg kroppsvekt daglig	
	Ficoxil 57 mg	Ficoxil 227 mg
Kroppsvekt i kg	Antall daglige tabletter	
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		●



Legemiddelform
Tabletter.

Dyreart
Hund.

Indikasjoner:
Smertelindring og inflammasjonshemming ved osteoartritt.
Postoperativ smertelindring og inflammasjonshemming ved bløtdelskirurgi, ortopedisk kirurgi og tannkirurgi.

Dosering

Til oral bruk.

Osteoartritt:

Administrer 5 mg firokoksib per kg kroppsvekt én gang daglig. Behandlingen varighet vil avhenge av observert respons. Ettersom feltstudier har vært begrenset til 90 dager, bør langsiktig behandling vurderes nøye og overvåkes av veterinær.

Postoperativ smertelindring:

Administrer 5 mg firokoksib per kg kroppsvekt én gang daglig i opptil 3 dager etter behov, med oppstart cirka 2 timer før inngrep. Etter ortopedisk kirurgi, og avhengig av observert respons, kan behandling med samme daglige doseringsplan fortsette etter de første 3 dagene, etter vurdering av den behandlende veterinæren.

Overdosering

Hunder som var 10 uker ved start av behandlingen og som ble gitt 5 ganger anbefalt dose i tre måneder: Vekttap, dårlig appetitt, leverforandringer (akkumulering av lipider), hjerneforandringer (vakuolisering), forandringer i duodenum (sår) og død. Ved 3 ganger anbefalt dose i seks måneder ble tilsvarende tegn observert, skjønt alvorligheten og frekvensen var mindre og duodenalsår ble ikke sett. Kliniske tegn på toksisitet var reversible hos noen hunder etter avbrutt behandling i disse sikkerhetsstudiene. Hos hunder som var syv måneder ved start av behandlingen og som fikk doser større eller tilsvarende 5 ganger anbefalt dose i seks måneder, ble det observert gastrointestinale bivirkninger som oppkast. Overdoseringsstudier er ikke utført hos dyr eldre enn 14 måneder. Ved kliniske tegn på overdosering skal behandlingen avbrytes.

Kontraindikasjoner

Skal ikke brukes til: drektige eller diegivende tisper, dyr som er yngre enn 10 uker eller veier mindre enn 3 kg, dyr med gastrointestinal blødning, blodyskrasier eller blødningsforstyrrelser. Skal ikke brukes samtidig med kortikosteroider eller andre NSAIDs. Skal ikke brukes ved kjent overfølsomhet for virkestoffet eller hjelpestoffer.

Bivirkninger

Brekninger og diaré er rapportert. Disse reaksjonene er vanligvis forbigående og forsvinner når behandlingen stoppes. Nyre- og/eller leverforstyrrelser er rapportert i svært sjeldne tilfeller hos hunder som har fått anbefalt dose. I sjeldne tilfeller er nevrologiske sykdommer rapportert hos behandlete hunder. Hvis bivirkninger som oppkast, gjentatt diaré, okkult blod i avføringen, plutselig vekttap, anoreksi, letargi eller forandringer i biokjemiske lever- eller nyreparametre opptrer, skal behandlingen avbrytes og veterinær konsulteres. Som med andre NSAIDs kan det oppstå alvorlige bivirkninger, i svært sjeldne tilfeller kan disse være fatale.

Interaksjoner

Ved forbehandling med andre antiinflammatoriske legemidler bør en behandlingsfri periode i minst 24 timer finne sted. For en behandlingsfri periode bør vurderingen inkludere farmakokinetiske egenskaper for legemiddelet som er brukt tidligere. Legemiddelet må ikke gis samtidig med andre NSAIDs eller kortikosteroider. Gastrointestinale sår/dannelse kan forverres av kortikosteroider hos dyr som blir behandlet med NSAIDs. Samtidig behandling med legemidler som har effekt på nyreperfusjon, f.eks. diuretika eller ACE-hemmere bør være underlagt klinisk overvåking. Samtidig bruk av mulig nyretoksiske legemidler bør unngås, da det kan være en økt risiko for nyretoksisitet. Ettersom anestesimedisiner kan påvirke nyreperfusjon, bør bruk av parenteral væskebehandling under kirurgi vurderes for å redusere mulige nyrekomplikasjoner ved bruk av NSAIDs perioperativt. Samtidig bruk av andre aktive stoffer med høy grad av proteinbinding, kan konkurrere med firokoksib om binding, og forårsake toksiske effekter.

Særlige forholdsregler

Ved bruk hos dyr: Smakstilsatte tabletter bør oppbevares utilgjengelig for dyr. Anbefalt dose bør ikke overskrides. Bruk til svært unge dyr eller dyr med mistenkt eller bekreftet nedsatt nyre-, hjerte- eller leverfunksjon kan innebære økt risiko. Om behandling ikke kan unngås, krever disse hundene nøye oppfølging av veterinær. Unngå bruk til dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive dyr da en mulig økt risiko for nyretoksisitet foreligger. Samtidig administrasjon med mulig nyretoksiske legemidler bør unngås. Ved risiko for gastrointestinal blødning eller hos dyr som tidligere har vist intoleranse mot NSAIDs skal behandling følges nøye opp av veterinær. Uttak av relevante laboratorieprøver for å fastslå utgangsverdier for biokjemiske nyre- eller leverparametre før behandling, og regelmessig prøvetaking også under behandling anbefales. Behandlingen bør avbrytes ved: gjentatt diaré, oppkast, okkult blod i avføringen, plutselig vekttap, anoreksi, letargi, forandringer i biokjemiske parametre for nyre- eller leverfunksjonen. **For personer som håndterer veterinærpreparatet:** Utisikket inntak kan være skadelig. Tabletter bør administreres og oppbevares utilgjengelig for barn. Halve eller kvarte tabletter skal legges tilbake i den åpne blisterlommen og oppbevares i ytteremballasjen. Laboratoriestudier på rotter og kaniner har vist at firokoksib har potensiale til å påvirke reproduksjon og indukere misdannelser hos foster. Gravide kvinner, eller kvinner som planlegger å bli gravid, bør utvise forsiktighet ved administrering av produktet. Vask hender etter bruk av produktet. I tilfelle utisikket inntak av én eller flere tabletter skal du oppsøke lege umiddelbart, og vise frem pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

Drekthighet/Laktasjon

Skal ikke brukes til drektige eller diegivende tisper.

Oppbevaring og holdbarhet

Uåpnet 4 år, gjenværende tablettedel skal legges tilbake i blisterpakningen og gis ved neste administrering innen 7 dager.

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)

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QM01A H90 (Firokoksib)

Innehaver av markedsføringstillatelsen

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

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen som er godkjent av Legemiddelverket. Fullstendig preparatomtale finner du hos <https://www.felleskatalogen.no/medisin-vet> eller ved å kontakte Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo, tlf. 902 97 102, e-post: norge@salfarm.com

Kilder:

- Budberg S. 2015. Nonsteroidal Anti-inflammatory Drugs. Handbook of Veterinary Pain Management; 8: 142-160.
- Aragon C, Hofmeister E, Budberg 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.