

Ficoxil

firokoksib 57 mg & 227 mg

tyggetabletter (glutenfri og av ikke-animalsk opprinnelse)



Egenskaper

Ficoxil er et ikke-steroid antiinflammatorisk legemiddel (NSAID) tilhørende gruppen koksiber som selektivt hemmer COX-2.

Ficoxil har analgetiske, antiinflammatoriske og antipyretiske egenskaper.

Ficoxil er hypoallergen og glutenfri.

Ficoxil har høy sikkerhetsmargin^{1,2}

Dyrearter

Hund.

Indikasjoner

Smertelindring og inflammasjonshemming ved osteoartritt.

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

Dosering og tilførselsvei

Til oral bruk.

Osteoartritt: 5 mg/kg én gang daglig, som vist i tabellen.

Postoperativ smertelindring: 5 mg/kg én gang daglig, som vist i tabellen. Start cirka 2 timer før inngrep.

Tabletter kan deles i to eller fire



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)

Dose	5 mg/kg kroppsvekt daglig	
	Ficoxil 57 mg	Ficoxil 227 mg
Kroppsvekt 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 baksiden for mer informasjon.

salfarm
www.salfarm.com



NSAID

Ficoxil

firokoksib 57 mg & 227 mg
tyggetabletter (glutenfri og av ikke-animalsk opprinnelse)

Legemiddelform
Tabletter

Dyreart
Hund.

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

Dosering og tilførselsvei
Til oral bruk.

Osteoartritt:
Administer 5 mg firokoksib per kg kroppsvekt én gang daglig. Behandlingens 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:
Administer 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 behandelende veterinæren.

Overdosering/Forgiftning
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, bloddysskrasier 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 behandlede 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 dannelser 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 nyretoksitet. 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.

Spesielle advarsler og 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 nyretoksitet 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 bør 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:** Utisiktet 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 indusere misdannelser hos fostre. Gravide kvinner, eller kvinner som planlegger å bli gravid, bør utvise forsiktighet ved administrering av produktet. Vask hender etter bruk av produktet. I tilfelle utilsiktet inntak av én eller flere tabletter skal du oppsøke lege umiddelbart, og vise frem pakningsvedlegget eller etiketten til legen.

Drekthet/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.

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.

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra:
Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo
Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av
Direktoratet for medisinske produkter.