



GEBRAUCHSINFORMATION
Canidryl 20 mg Tabletten für Hunde,
Canidryl 50 mg Tabletten für Hunde

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGS-
INHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH,
DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGEN-
FREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber und Hersteller:
Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,
Loughrea, Co. Galway,
Ireland

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Canidryl 20 mg Tabletten für Hunde,
Canidryl 50 mg Tabletten für Hunde
Carprofen

3. WIRKSTOFF UND SONSTIGE BESTANDTEILE
Arzneilich wirksamer Bestandteil:

1 Tablette mit Grillfleischaroma enthält:
Carprofen 20,0 mg/Tablette
Carprofen 50,0 mg/Tablette

4. ANWENDUNGSGEBIETE

Zur Behandlung von entzündlichen und
schmerzhaften Erkrankungen des Bewegungs-
apparates sowie bei degenerativen Gelenker-
krankungen.
Zur Schmerzbehandlung nach operativen
Eingriffen.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei Katzen anwenden.
Nicht bei Welpen, die jünger als 4 Monate
sind, anwenden.
Nicht anwenden bei bekannter Überempfind-
lichkeit gegenüber dem arzneilich wirksamen
Bestandteil oder der einem der sonstigen Best-
andteile.
Nicht anwenden bei Hunden, die an Herz-,
Leber- oder Nierenerkrankungen leiden, oder
bei Verdacht auf Magen-Darmgeschwüre, bei
Blutungsneigung oder bei Abweichungen im
Blutbild.

6. NEBENWIRKUNGEN

Magen-Darm-Störungen (Erbrechen, weicher
Stuhlgang/Durchfall, Appetitlosigkeit), Magen-
Darm-Blutungen (erkennbar an der Farbverän-
derung des Kotes) sowie teilnahmsloses Verhal-
ten.
Diese Nebenwirkungsreaktionen treten ge-
nerell innerhalb der ersten Behandlungs-
woche auf, sind in den meisten Fällen
vorübergehend und verschwinden nach Been-
digung der Behandlung, können aber in sehr
seltenen Fällen ernsthaft oder sogar tödlich sein.
Bei Auftreten der beschriebenen, typischen Ne-
benwirkungen ist die Behandlung abubrechen
und mit dem Tier umgehend ein Tierarzt aufzu-
suchen.

Es besteht auch das Risiko einer seltenen, Nieren-
oder Leberüberempfindlichkeitsreaktion.
Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche,
die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt
sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese
Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART

Hund

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART
UND DAUER DER ANWENDUNG

Zum Eingeben.
Täglich 4 mg Carprofen pro kg Körpergewicht.
Diese Initial-Tagesdosis kann auch auf zwei
Teilmengen aufgeteilt werden.
Bei sichtbarer Besserung kann die Dosis nach
Angaben des Tierarztes reduziert werden.

Die Behandlungsdauer richtet sich nach dem
klinischen Verlauf der Erkrankung.
Eine Langzeitbehandlung sollte nur in
Begleitung einer regelmäßigen tierärztlichen
Überwachung erfolgen.

Nach chirurgischen Eingriffen kann die
schmerzstillende und entzündungshemmende
Wirkung einer Carprofen-Injektion mit
Carprofen Tabletten in einer Dosierung von
4 mg/kg/Tag bis zu 5 Tage verlängert werden.
Die angegebene Dosierung sollte nicht über-
schritten werden.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Keine.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbe-
wahren.
Trocken und vor Licht geschützt in der
Originalverpackung aufbewahren.
Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf
dem Etikett angegebenen Verfalldatum nicht
mehr anwenden.
Nicht verwendete geteilte Tabletten sind un-
mittelbar zu entsorgen.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Die Anwendung bei alten Hunden kann zu
einem zusätzlichen Risiko führen. Sollte eine
Behandlung notwendig sein, erfordert dies
eine sorgfältige Überwachung durch den
Tierarzt.

Auf Grund eines erhöhten potentiellen
Risikos einer Nierenschädigung sollte die
Anwendung bei Hunden mit zu geringer
Aufnahme bzw. zu hohen Verlusten an
Flüssigkeit, bei zu geringem Blutvolumen oder
zu niedrigem Blutdruck, vermieden werden.

Nicht gleichzeitig mit anderen potentiell nieren-
schädigenden Arzneimitteln verabreichen.
Carprofen kann die zelleigenen Abwehr-
mechanismen hemmen, daher ist bei der
Behandlung von entzündlichen Zuständen,
die mit einer bakteriellen Infektion verbunden
sind, gleichzeitig eine entsprechende antimi-
krobielle Behandlung durchzuführen.
Nicht gleichzeitig bzw. innerhalb von 24 Stunden
mit anderen NSAIDs anwenden.
Nicht gleichzeitig mit Substanzen anwenden,
die ebenfalls eine hohe Plasma-Eiweis-
Bindung haben.

Nicht gleichzeitig mit Glukokortikoiden
anwenden.
Bei versehentlicher Überdosierung ist durch
den Tierarzt eine den Symptomen entspre-
chende Therapie durchzuführen, da es kein
spezifisches Gegenmittel gibt.

Für den Anwender:

Bei versehentlicher Einnahme der Tabletten,
ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen
und die Packungsbeilage oder das Etikett
vorzuzeigen.
Nach Anwendung Hände waschen!

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN
FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWEN-
DETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALL-
MATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder
davon stammende Abfallmaterialien sind
entsprechend den nationalen Vorschriften
zu entsorgen.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGS-
BEILAGE

Juni 2023

15. WEITERE ANGABEN

Z. Nr.: 8-00681 – Canidryl 20 mg
Z. Nr.: 8-00682 – Canidryl 50 mg

Packungsgrößen:

Packungsgrößen für Blisterpackungen:
6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 56, 60, 70, 84, 98,
100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500 und
1000 Tabletten.

Packungsgrößen für Dosen:

20 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70,
84, 98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500,
1000.
50 mg: 6, 10, 14, 20, 28, 30, 42, 50, 60, 70, 84,
98, 100, 140, 180, 200, 250, 280, 300, 500

Es werden möglicherweise nicht alle Packungs-
größen in Verkehr gebracht.

Falls weitere Informationen über das Tierarz-
neimittel gewünscht werden, setzen Sie sich
bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulas-
sungsinhabers in Verbindung:

VetViva Richter GmbH
Durisolstrasse 14
4600 Wels, Austria

Zusätzliche Information:

Carprofen gehört zur Gruppe der
sogenannten nicht steroidal-
entzündungshemmenden Arznei-
mittel (NSAID). Es hat entzündungs-
hemmende, schmerzstillende und
fiebersenkende Eigenschaften.

Design Information	
Size	348 x 156 mm
Text page 1	8 pt
Font Type	Myriad Pro, Akzidenz-Grotesk Pro
Colours used	Pantone Black 6 C
Packaging No.	Canidryl_TBL_20mg_50mg_BPT/04.2023/C LF6152
PDF Version	1.6
Approval <i>date + signature</i>	