

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Rimadyl 20 mg Comprimés Appétents, 20 mg, comprimés pour chiens
Rimadyl 50 mg Comprimés Appétents, 50 mg, comprimés pour chiens
Rimadyl 100 mg Comprimés Appétents, 100 mg, comprimés pour chiens

2. Composition

Rimadyl 20 mg Comprimés Appétents.

Substance active: Carprofen 20 mg

Autres substances: Poudre de foie de porc (spray dried), protéine végétale hydrolysée, amidon de maïs, lactose monohydraté, sucre de confiseur, germes de blé, hydrogénophosphate de calcium anhydre, sirop de maïs (81,5% solide), gélatine type A, stéarate de magnésium.

Rimadyl 50 mg Comprimés Appétents.

Substance active: Carprofen 50 mg

Autres substances: Poudre de foie de porc (spray dried), protéine végétale hydrolysée, amidon de maïs, lactose monohydraté, sucre de confiseur, germes de blé, hydrogénophosphate de calcium anhydre, sirop de maïs (81,5% solide), gélatine type A, stéarate de magnésium.

Rimadyl 100 mg Comprimés Appétents.

Substance active: Carprofen 50 mg

Autres substances: Poudre de foie de porc (spray dried), protéine végétale hydrolysée, amidon de maïs, lactose monohydraté, sucre de confiseur, germes de blé, hydrogénophosphate de calcium anhydre, sirop de maïs (81,5% solide), gélatine type A, stéarate de magnésium.

3. Espèces cibles

Chien.

4. Indications d'utilisation

Diminution de l'inflammation et soulagement de la douleur dans les cas aigus ou chroniques de troubles musculo-squelettiques, tels que l'ostéo-arthrite.

Traitement de l'inflammation post-opératoire.

5. Contre-indications

Ne pas dépasser la dose ou la durée de traitement prescrit.

Ne pas utiliser chez des animaux souffrant de problèmes cardiaques, hépatiques ou rénaux, ni en cas de possibilités d'ulcération ou saignement gastro-intestinal ou en cas de dyscrasie sanguine ou d'hypersensibilité au médicament vétérinaire.

Ne pas administrer d'autres AINS simultanément ou endéans les 24h.

Le temps d'élimination des AINS, y compris carprofen, chez le chat est plus longue que chez le chien et l'index thérapeutique est étroit. En l'absence de données spécifiques, l'utilisation chez le chat est contre-indiquée.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

Aucune.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Lors de l'utilisation chez les animaux de moins de 6 semaines, ou chez les animaux âgés, un dosage réduit et un suivi médical précis peuvent être nécessaires.

Les AINS peuvent inhiber la phagocytose et il y a donc lieu d'instaurer simultanément un traitement antimicrobien adéquat en cas de troubles inflammatoires dans un contexte infectieux.

Il a été montré par les données expérimentales que l'apparition de vomissements pouvait être associée à une période de jeûne prolongé (18 heures) avant l'administration du médicament vétérinaire.

Éviter l'utilisation chez les chiens déshydratés, en hypovolémie ou en hypotension, car il ya un potentiel de toxicité rénale accrue.

Éviter l'administration concomitante de médicaments potentiellement néphrotoxiques.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

En cas d'ingestion accidentelle des comprimés, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui ce qui a été pris. Se laver les mains après avoir manipulé le médicament vétérinaire.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement:

Sans objet.

Gestation

En l'absence de données scientifiques chez la femelle gestante, cette utilisation n'est pas indiquée.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Les AINS sont fortement liés aux protéines plasmatiques et peuvent entrer en compétition avec d'autres médicaments fortement liés, de sorte que l'administration concomitante peut entraîner des effets toxiques.

Surdosage:

Il n'existe pas d'antidote spécifique en cas de surdosage avec le carprofen. Le traitement général des surdosages d'AINS doit être appliqué.

Suite à l'administration répétée de la dose thérapeutique pendant 8 semaines, il a été démontré que le carprofen n'avait aucun effet préjudiciable aux cartilages des chiens atteints d'arthrite chronique.

Incompatibilités majeures:

Aucune connue.

7. Effets indésirables

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités):
Trouble hépatique ¹ , Trouble rénal ¹
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):
Sang dans les fèces ^{1,2} , Diarrhée ^{1,2} , Vomissements ^{1,2} Perte d'appétit ^{1,2} , Léthargie ^{1,2}

¹ Effets indésirables typiques des AINS.

² Apparaissent au cours de la première semaine de traitement et sont dans la plupart des cas transitoires et disparaissent après l'arrêt du traitement, mais dans de très rares cas, ils peuvent être graves ou mortels. Si des effets indésirables apparaissent, le traitement doit être arrêté et un vétérinaire doit être consulté.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Usage oral. Rimadyl Comprimés Appétents sont appétents et volontairement consommés par la plupart des chiens.

Troubles musculo-squelettiques (tels que l'ostéo-arthrose) :

Une dose initiale de 4 mg de principe actif par kg de poids et par jour est recommandée, à partager en deux prises égales. La dose peut être réduite à 2 mg de principe actif par kg de poids et par jour, une fois par jour, après 7 jours, suivant les résultats cliniques obtenus.

La durée du traitement dépend des résultats obtenus, mais dans tous les cas une réévaluation clinique par le vétérinaire doit avoir lieu après 14 jours de traitement.

Traitement de l'inflammation post-opératoire :

La dose recommandée est 4 mg/kg/jour, à partager en deux prises égales et pour une durée de 5 jours.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

-

10. Temps d'attente

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25°C.

A cause de la nature appétente du médicament vétérinaire, conserver dans un endroit sûr. Des effets secondaires graves peuvent se produire quand de grandes quantités sont avalées. Si vous avez des doutes que votre chien a consommé une dose plus élevée que la dose mentionnée ci-dessus, consulter votre vétérinaire.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Rimadyl 20 mg Comprimés Appétents: BE-V278451

14 / 20 / 30 / 50 / 60 / 100 comprimés dans un flacon à bouchon de sécurité de 60 / 60 / 60 / 60 / 90 / 120 ml.

Rimadyl 50 mg Comprimés Appétents: BE-V278467

14 / 20 / 30 / 50 / 60 / 100 comprimés dans un flacon à bouchon de sécurité de 90 / 90 / 120 / 150 / 190 / 325 ml.

Rimadyl 100 mg Comprimés Appétents: BE-V278476

14 / 20 / 30 / 50 / 60 / 100 comprimés dans un flacon à bouchon de sécurité de 120 / 150 / 190 / 325 / 325 / 625 ml.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Février 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et fabricant responsable de la libération des lots :

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-La-Neuve

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés:

Zoetis Belgium

Mercuriusstraat 20

1930 Zaventem

Belgique

Tél: +32 (0) 800 99 189