

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Rimadyl 20, 50 és 100 mg ízesített tabletta A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS-GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: Zoetis Hungary Kft., 1124 Budapest, Csörsz u. 41.
A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Zoetis Belgium SA, Rue Laid Burniat No 1
1348 Louvain-la-Neuve, Belgium

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Rimadyl 20, 50 és 100 mg ízesített tabletta A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

Tablettánként:	20 mg tabletta	50 mg tabletta	100 mg tabletta
Karprofen	20,0 mg	50,0 mg	100,0 mg

Tablettánként megfelelő mennyiségben sertésmájpor, növény fehérje, kukoricakeményítő, laktóz, cukor, búzacsíra, Ca-hidrogénfoszfát, kukorica szirup, zselatin, Mg-sztearát.

4. JAVALLAT(OK)

Kutyák mozgásszervi megbetegedéseinek, fájdalommal járó heveny és idült gyulladásainak (oszteoarthritis, artrózis, csípőízületi diszplázia, traumás ín- és izomsérülések stb.) gyógykezelésére. Gyulladáscsökkentő, fájdalom- és lázcsillapító hatású készítmény, amely műtét utáni utókezelésekre, valamint a lágyrészek fájdalommal járó gyulladásainak kezelésére szolgál.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható karprofen túlérzékenység, szív-, máj-, vese- és mellékvese megbetegedései, valamint gasztrointesztinális fekély esetén.

.

6. MELLÉKHATÁSOK

A gyomor irritációja, étvágytalanság, hasmenés, gasztrointesztinális vérzés nagyon ritkán előfordulhat, de a javasoltnál magasabb dózis esetén.

Más nem-szteroid gyulladáscsökkentőkhöz hasonlóan nagyon ritka mellékhatásként máj- és vesekárosodás alakulhat ki.

A mellékhatások gyakoriságát az alábbi útmutatás szerint kell meghatározni:

- nagyon gyakori (10 kezelt állatból több mint 1-nél jelentkezik)
- gyakori (100 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nem gyakori (1000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- ritka (10000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik)
- nagyon ritka (10000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is).>

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Szájon át alkalmazandó.

Ajánlott dózis: 4,0 mg/ttkg karprofen naponta vagy két egyenlő adagban elosztva. A klinikai állapot javulásának megfelelően, 7 nap elteltével a napi adag 2 mg/ttkg-ra csökkenthető napi egyszeri beadással.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A kezelés időtartamát a betegség klinikai tünetei és az állat kondíciója határozzák meg.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ(K)

Nem értelmezhető.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Fénytől védve, száraz helyen, 25°C alatt tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon az EXP után feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az ízesített tablettát az állatok szívesen fogyasztják, ezért a véletlen túladagolás megelőzése érdekében biztonságos helyen tartandó.

Dehidrált, hipovolémiás állatokon való alkalmazása nem javasolt.

Vemhesség:

Vemhes állatokon speciális vizsgálatokat nem végeztek, ezért alkalmazása a vemhesség alatt nem javasolt.

Gyógyszerköcsönhatások és egyéb interakciók:

Más szteroid vagy nem-szteroid fájdalomcsillapító és gyulladáscsökkentővel, nefrotoxikus vagy antikoaguláns szerekkel együtt nem adható.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2021. március 25.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

A karprofen 8 hétig történő folyamatos alkalmazása nem fejtett ki káros hatást a kutya idült gyulladásos ízületi porcára.

A karprofen terápiás koncentrációja a kutyák gyulladásos porcából származó kondrocitákban in vitro fokozza a glükózaminoglikán (GAG) szintézisét.

A GAG szintézissel javul a porc anyagának degenerációja és regenerációja közötti arány, ami lassítja a porc fogyását ütemét.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Tk.sz.:

20 mg:

2615/1/09 MgSzH ÁTI (14 db)

2615/2/09 MgSzH ÁTI (20 db)

2615/3/09 MgSzH ÁTI (30 db)

2615/4/09 MgSzH ÁTI (50 db)

2615/5/09 MgSzH ÁTI (60 db)

2615/6/09 MgSzH ÁTI (100 db)

2615/7/09 MgSzH ÁTI (180 db)

50 mg:

2616/1/09 MgSzH ÁTI (14 db)

2616/2/09 MgSzH ÁTI (20 db)

2616/3/09 MgSzH ÁTI (30 db)

2616/4/09 MgSzH ÁTI (50 db)

2616/5/09 MgSzH ÁTI (60 db)

2616/6/09 MgSzH ÁTI (100 db)

2616/7/09 MgSzH ÁTI (180 db)

100 mg:

2617/1/09 MgSzH ÁTI (14 db)

2617/2/09 MgSzH ÁTI (20 db)

2617/3/09 MgSzH ÁTI (30 db)

2617/4/09 MgSzH ÁTI (50 db)

2617/5/09 MgSzH ÁTI (60 db)

2617/6/09 MgSzH ÁTI (100 db)

2617/7/09 MgSzH ÁTI (180 db)

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

Amennyiben a használati utasításban leírtakon kívül egyéb nemkívánatos hatást észlel, értesítse a kezelő állatorvost. Állatorvosi 24 órás bejelentő szám: +36-1-224-5200.