

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Rimadyl 20 mg comprimidos masticables para perros
Rimadyl 50 mg comprimidos masticables para perros
Rimadyl 100 mg comprimidos masticables para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

	Principio activo	
Rimadyl 20 mg comprimidos masticables	Carprofeno	20 mg
Rimadyl 50 mg comprimidos masticables	Carprofeno	50 mg
Rimadyl 100 mg comprimidos masticables	Carprofeno	100 mg

Comprimido marrón claro.

3. Especies de destino

Perros.

4. Indicaciones de uso

Para la disminución de la inflamación y el dolor en perros causados por desórdenes músculo-esqueléticos, tanto crónicos como agudos, tales como la osteoartritis.

Rimadyl comprimidos masticables puede también utilizarse en el tratamiento del dolor perioperatorio en histerectomía de ovario e intervenciones auditivas.

5. Contraindicaciones

No usar en gatos (el tiempo de eliminación de los AINE, incluyendo el carprofeno, es mayor en gatos que en perros, y el índice terapéutico menor).

No usar en perros con:

- alteraciones cardíacas, hepáticas, y/o renales
- úlceras gastroduodenales
- discrasias sanguíneas

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo, a otros derivados del ácido propiónico o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

La utilización en animales de menos de 6 semanas de edad o en animales de edad avanzada, puede implicar un riesgo adicional. Si no pueden evitarse dichos tratamientos, requerirán una dosis reducida y un cuidadoso manejo clínico.

Evitar el uso en animales deshidratados, hipovolémicos o hipotensos, dado que existe el riesgo potencial de un aumento en la toxicidad renal.

Los AINEs pueden inhibir la fagocitosis; en consecuencia, en el tratamiento de las inflamaciones asociadas a infecciones bacterianas, se considerará la terapia antimicrobiana concurrente más adecuada.

Los comprimidos tienen sabor. Para evitar cualquier ingestión accidental, almacene los comprimidos fuera del alcance de los animales.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrela el prospecto o la etiqueta.

Lávese las manos después de manipular el medicamento veterinario.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos tóxicos para el feto.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia en la especie de destino. No utilizar durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No se han descrito interacciones en pruebas de laboratorio realizadas con algunos fármacos de uso común, entre los que pueden citarse: ácido acetilsalicílico, atropina, clorpromacina, difenhidramina, hidroclorotiazida, propoxifeno, pentobarbital, sulfisoxazol y tetraciclina.

No administrar junto a fármacos potencialmente nefrotóxicos.

No administrar junto a otros AINEs, ni con un intervalo entre ellos de menos de 24 horas, puesto que podría aumentar los efectos tóxicos del fármaco.

El carprofeno y la warfarina se unen a proteínas plasmáticas, pero pueden administrarse juntos con una estricta vigilancia clínica.

El uso de carprofeno asociado a gases anestésicos, como el isoflurano, puede tener un efecto aditivo en la respuesta anestésica.

Sobredosificación:

Tres veces la dosis recomendada no produce síntomas de toxicidad. A dosis mayores pueden aparecer episodios esporádicos de gastroenteritis (heces blandas y vómitos).

No existe un antídoto específico frente a la sobredosificación de carprofeno, pero se debe aplicar la terapia general de apoyo que se aplica normalmente a las sobredosificaciones clínicas de otros AINEs.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Trastornos del tracto digestivo (diarrea y vómitos), hemorragia del tracto digestivo, úlcera duodenal ¹ , úlcera gástrica ¹ Reacción de hipersensibilidad ² Enzimas hepáticas aumentadas ³ Trastorno renal ³
--	--

¹Puede llevar a la muerte del animal.

²Administrar tratamiento si fuera necesario.

³Notificado como alteraciones de los parámetros renales.

Este medicamento puede disminuir la depuración de la creatinina, pudiendo afectar a la excreción de los anestésicos por vía renal.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

Se recomienda una dosis de 4 mg de carprofeno/kg peso/día, administrada como dosis única diaria o dividida en dos dosis idénticas (2 mg de carprofeno/kg peso/12 horas).

La duración del tratamiento dependerá de la respuesta observada. El veterinario debe valorar el estado del animal a los 14 días de comenzar la terapia.

Para el control del dolor perioperatorio deben administrarse 4 mg de carprofeno/kg 2 horas antes de la cirugía y continuar el tratamiento antiinflamatorio después de la operación mediante terapia oral a 4 mg de carprofeno/kg/día, según se requiera.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

9. Instrucciones para una correcta administración

No procede.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Conservar en lugar seco.

Proteger de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Rimadyl 20 mg comprimidos masticables: N° Reg.: 1518 ESP

Rimadyl 50 mg comprimidos masticables: N° Reg.: 1519 ESP

Rimadyl 100 mg comprimidos masticables: N° Reg.: 1602 ESP

Formatos:

Frasco con 14 comprimidos.

Frasco con 20 comprimidos.

Frasco con 30 comprimidos.

Frasco con 50 comprimidos.

Frasco con 60 comprimidos.

Frasco con 100 comprimidos.

Frasco con 180 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Zoetis Spain, S.L.
Parque Empresarial Vía Norte, Edificio nº 1
c/ Quintanavides nº 13
28050 Madrid
España
Tel: +34 91 4191900
regulatory.spain@zoetis.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Zoetis Belgium
Rue Laid Burniat 1
1348 Louvain-La-Neuve
Bélgica