

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

Rimadyl 20 mg ízesített tabletta A.U.V.

Rimadyl 50 mg ízesített tabletta A.U.V.

Rimadyl 100 mg ízesített tabletta A.U.V.

2. Összetétel

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.

Rimadyl 20 mg, 50 mg, 100 mg tabletta.: világosbarna színű, egyik oldalán "R" dombornyomással, másik oldalán törővonallal ellátott tabletta.

3. Céllátat fajok

Kutya.

4. Terápiás javallatok

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 a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

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

6. Különleges figyelmeztetések

Különleges óvintézkedések a célállatfajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

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.

Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók:

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

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

7. Mellékhatások

Kutya:

Nagyon ritka (10 000 kezelt állatból kevesebb mint 1-nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is):	Gyomorirritáció, étvágytalanság, hasmenés, gasztrointesztinális vérzés Májkárosodás ¹ , vesekárosodás ¹
---	--

¹ Mint bármely más NSAID esetében, károsodás előfordulhat.

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. 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! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának vagy a forgalombahozatali engedély jogosultja helyi képviselőjének is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás figyelő rendszeren: (<https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>) keresztül.

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

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 útmutatás

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

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Nem értelmezhető.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

Száraz helyen tartandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a dobozon az Exp. után feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani. Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket.

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Kizárólag állatorvosi vényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kiszerelések

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)

Előfordulhat, hogy nem minden kiegészítés kerül kereskedelmi forgalomba.

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2025. április 24.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja és kapcsolattartási adatai a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Zoetis Hungary Kft.

1124 Budapest, Csörsz u. 41.

Tel.: +36 1 224 5200

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Zoetis Belgium

Rue Laid Burniat 1

1348 Louvain-La-Neuve

Belgium

17. 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 fogyásának ütemét.