

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Rimadyl vet. 20 mg tuggtabletter för hund
Rimadyl vet. 50 mg tuggtabletter för hund
Rimadyl vet. 100 mg tuggtabletter för hund

2. Sammansättning

En 20 mg tuggtablett innehåller:

Aktiv substans:

Karprofen 20 mg

En 50 mg tuggtablett innehåller:

Aktiv substans:

Karprofen 50 mg

En 100 mg tuggtablett innehåller:

Aktiv substans:

Karprofen 100 mg

Ljusbrun tablett med märkningen "R" på ena sidan och en brytskåra på den andra sidan.

3. Djurslag

Hund.

4. Användningsområden

Behandling av inflammatoriska och smärtsamma tillstånd i muskulatur, leder och skelett hos hund samt vid smärta efter operation hos hund.

5. Kontraindikationer

Använd inte till katt.

Använd inte till hundar med blödningsrubbnings eller måttligt/kraftigt försämrade lever-, hjärt- eller njurfunktion.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

6. Särskilda varningar

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Försiktighet bör iaktas vid användning till valpar under 6 veckor eller mycket gamla hundar.

Särskild uppmärksamhet bör iaktas vid medicinering av djur med hjärt-, lever- eller njursjukdomar, djur som är uttorkade samt vid förekomst av infektioner.

Detta läkemedel tillhör gruppen icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID). Samtidig medicinerings med andra NSAID-läkemedel eller läkemedel som kan påverka njurfunktionen negativt bör undvikas.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:
Ej relevant.

Dräktighet och digivning:
Använd inte under dräktighet eller digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:
Detta läkemedel ska ej ges samtidigt eller inom 24 timmar efter intag av andra icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) eller steroider. Ej heller tillsammans med blodförtunnande läkemedel.

7. Biverkningar

Hund:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):
Leversjukdom ¹ , njursjukdom ¹
Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):
Diarré ¹ , blödning i mag- och tarmkanalen ¹ , kräkningar ¹ , aptitlöshet ¹ , slöhet ¹

¹Typiska biverkningar vid användning av icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID). Dessa biverkningar är ofta övergående men kan i enstaka fall vara allvarliga eller livshotande.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Följ alltid veterinärens dosering.
Tuggetabletterna har en smakstillsats som gör att de flesta hundar äter tuggetabletterna.

Vanlig dos är:
4 mg per kg kroppsvikt per dygn fördelat på två doseringstillfällen i lika stora doser.
20 mg tuggetablett: 1 tablett per 10 kg kroppsvikt 2 gånger dagligen
50 mg tuggetablett: 1 tablett per 25 kg kroppsvikt 2 gånger dagligen
100 mg tuggetablett: 1 tablett per 50 kg kroppsvikt 2 gånger dagligen.

Vid behandlingstider i mer än 14 dagar bör hunden regelbundet undersökas av veterinär.

9. Råd om korrekt administrering

Om detta läkemedel ges samtidigt med andra läkemedel bör behandlande veterinär känna till annan samtidig medicinering.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Eftersom tugtabletterna är smaksatta, förvara läkemedlet på ett säkert ställe, så att hunden inte kan komma åt burken. Allvarliga biverkningar kan uppkomma om stora mängder tabletter konsumeras. Kontakta veterinär vid misstanke om att hunden fått i sig högre dos än rekommenderat.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

MTnr 20 mg: 18215

MTnr 50 mg: 18216

MTnr 100 mg: 18217

Fyrkantig, vit burk av polyeten med barnskyddande lock av polypropen.

Förpackningsstorlekar: 14, 20, 30, 50, 60, 100 och 180 tugtabletter.
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-10-03

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Zoetis Animal Health ApS
Øster Alle 48
DK-2100 Köpenhamn
Danmark
Tel: +46 (0) 76 760 0677
adr.scandinavia@zoetis.com

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

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