

RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Rimadyl Palatable Tablets da 20 mg, 50 mg o 100 mg per cani.

Compresse appetibili per cani

Principio attivo: carprofen

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni compressa da 20 mg, 50 mg o 100 mg contiene rispettivamente:

	Compressa appetibile da 20 mg	Compressa appetibile da 50 mg	Compressa appetibile da 100 mg
Principio attivo			
Carprofen	20,000 mg	50,000 mg	100,000 mg
Eccipienti q.b.	q.b. a 600 mg	q.b. a 1500 mg	q.b. a 3000 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresse Masticabili.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cane

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione

Tattamento dell'infiammazione e del dolore nelle forme patologiche acute e croniche a carico degli apparati muscolare e scheletrico (osteoartriti, ecc.).

Rimadyl Palatable Tablets può essere utilizzato anche per la terapia del dolore post-operatorio.

4.3 Controindicazioni

Non superare la dose prescritta né la durata del trattamento.

Non utilizzare negli animali affetti da:

- malattie epatiche, renali o cardiache
- ulcerazioni gastrointestinali
- sindromi emorragiche
- ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non somministrare altri FANS contemporaneamente o a meno di 24 ore di distanza uno dall'altro.

Non somministrare con glucocorticoidi.

Non utilizzare durante la gravidanza e l'allattamento.

Il tempo di eliminazione dei FANS, carprofen compreso, è più lungo nel gatto rispetto al cane e, sempre nel gatto, l'indice terapeutico è più ristretto. In assenza di dati specifici, l'utilizzo di Rimadyl in compresse è controindicato nel gatto.

Non somministrare in caso di ipersensibilità al prodotto. Come nel caso degli altri FANS può esistere il rischio di rare reazioni avverse di natura idiosincrasica a carico di fegato e reni.

4.4 Avvertenze speciali

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre la dose e seguire attentamente le condizioni cliniche.

I FANS possono causare un'inibizione della fagocitosi. Nel trattamento di malattie infiammatorie associate ad infezioni batteriche, è consigliabile instaurare una concomitante adatta terapia antimicrobica.

In caso di assunzione di grandi quantità di prodotto potrebbero verificarsi gravi reazioni avverse. Nel caso si sospettasse che il proprio cane (o gatto) avesse ingerito una quantità di Rimadyl Palatable Tablets superiore a quella indicata, rivolgetevi al vostro Medico Veterinario.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre la dose e seguire attentamente le condizioni cliniche.

I FANS possono causare un'inibizione della fagocitosi. Nel trattamento di malattie infiammatorie associate ad infezioni batteriche, è consigliabile instaurare una concomitante adatta terapia antimicrobica.

In caso di assunzione di grandi quantità di prodotto potrebbero verificarsi gravi reazioni avverse. Nel caso si sospettasse che il proprio cane (o gatto) avesse ingerito una quantità di Rimadyl Palatable Tablets superiore a quella indicata, rivolgetevi al vostro Medico Veterinario.

Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotesici, poiché aumenta il rischio di tossicità renale. Evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Lavare le mani dopo la somministrazione del prodotto. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Come per altri antinfiammatori non steroidei sono stati riportati effetti quali diarrea, sangue occulto nelle feci, mancanza di appetito e letargia, nonché, raramente, rischio di idiosincrasia epatica e renale. Le prove sperimentali effettuate e l'impiego clinico dimostrano che nei cani la comparsa di ulcere gastrointestinali in seguito a trattamento con Carprofen è una eventualità rara, e comunque possibile solo a dosi significativamente superiori a quelle terapeutiche.

Alcuni cani occasionalmente possono presentare vomito dopo somministrazione orale di FANS, soprattutto se tenuti preventivamente a digiuno. Per ridurre ulteriormente l'incidenza di questi casi occasionali di vomito potrebbe essere utile somministrare le compresse assieme a modiche quantità di alimento.

4.7 Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

In assenza di studi specifici, l'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessun'interazione significativa con altre sostanze è stata rilevata per il Carprofen. La tossicità acuta del Carprofen non è stata modificata significativamente nei test con altre 15 sostanze comunemente utilizzate (o comunemente disponibili). Queste sono: acido acetilsalicilico, anfetamine, atropina, clorpromazina, diazepam, difenidramina, alcool etilico, idroclorotiazide, imipramina, meperidina, propossifene, pentobarbitale, sulfisossazolo, tetracicline e tolbutamide.

4.9 Posologia e via di somministrazione

Per somministrazione orale. Rimadyl Palatable Tablets è facilmente assunto dalla maggior parte dei cani.

La dose iniziale raccomandata è di 2 – 4 mg per kg di peso corporeo al giorno, somministrabile in una o due dosi. Dopo 7 giorni di trattamento, in funzione della risposta clinica ottenuta, la dose può essere ridotta a 2 mg per kg di peso corporeo al giorno in una unica somministrazione.

La durata del trattamento dipenderà dalla risposta ottenuta, ma le condizioni cliniche del soggetto dovrebbero essere nuovamente valutate dal Medico Veterinario dopo 14 giorni di terapia.

Allo scopo di estendere l'effetto analgesico ed anti-infiammatorio al periodo post operatorio la terapia parenterale con Rimadyl iniettabile può essere seguita da un trattamento, fino a cinque giorni, con Rimadyl Palatable Tablets alla dose di 4 mg/kg/die.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti) se necessario

Sono stati segnalati, in caso di assunzione accidentale di una dose elevata, vomito, gastroenterite emorragica, danni epatici e renali.

Non esiste un antidoto specifico per Carprofen, e in caso di necessità si consiglia di instaurare la terapia sintomatica o quella di sostegno normalmente prevista per il sovradosaggio di farmaci FANS.

4.11 Tempi di attesa

Non pertinente.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutico: agenti antinfiammatori / antireumatici non steroidei, derivati dell'acido propionico.

Codice ATC vet: QM01AE91

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Il Carprofen appartiene al gruppo degli acidi 2-arilpropionici, farmaci antinfiammatori non steroidei (FANS), provvisti di attività antinfiammatoria, analgesica e antipiretica.

Il Carprofen, come la maggioranza degli altri FANS, è un inibitore dell'enzima ciclossigenasi della cascata acida arachidonica. Tuttavia l'inibizione della sintesi delle prostaglandine da parte del Carprofen è debole in confronto alla sua attività antiinfiammatoria ed analgesica. Nel cane, ai normali dosaggi terapeutici, l'inibizione della produzione della ciclossigenasi (prostaglandine e trombossani) o lipossigenasi (leucotriene) è assente o leggera. Poiché l'inibizione della prostaglandina viene ritenuta responsabile del principale effetto collaterale tossico dei FANS, la mancata inibizione della ciclossigenasi potrebbe spiegare l'eccellente tollerabilità gastrointestinale e renale del Carprofen nella specie canina.

Nel cane, in caso di artrite cronica, il carprofen ha dimostrato di non avere effetti negativi sulla cartilagine articolare in seguito alla somministrazione di una dose terapeutica per la durata di otto settimane.

Inoltre, concentrazioni terapeutiche di carprofen hanno stimolato *in vitro* la sintesi dei glicosaminoglicani (GAG) nei condrociti derivati da cartilagine articolare artritica del cane. La stimolazione della sintesi dei GAG riduce la differenza tra l'attività di degenerazione e rigenerazione della matrice cartilaginea, rallentando così il processo di degenerazione della cartilagine.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Carprofen è rapidamente e ben assorbito dopo somministrazione orale. La biodisponibilità è maggiore del 90% e la C_{max} viene raggiunta dopo 1-3 ore.

Carprofen è legato al plasma per più del 99% ed ha un piccolo volume di distribuzione.

L'emivita di eliminazione è approssimativamente di 8 ore dopo somministrazione orale singola.

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Fegato di maiale in polvere, Proteina vegetale idrolisata, Amido di mais, Lattosio monoidrato, Zucchero, Germe di grano, Calcio idrogenato fosfato anidro, Sciroppo di grano, Gelatina di tipo A, Magnesio stearato.

6.2 Incompatibilità

Non applicabile.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 36 mesi.

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare in un luogo asciutto ed al riparo dalla luce.

A causa dell'appetibilità di Rimadyl Palatable Tablets, conservare il prodotto in luogo sicuro.

6.5 Natura e composizione del condizionamento primario

Flaconi di polietilene ad alta densità, di forma quadrata e colore bianco, chiusi con un tappo di polipropilene a prova di bambino.

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei rifiuti derivati dal suo utilizzo

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA IMMISSIONE IN COMMERCIO

Zoetis Italia S.r.l.

Via Andrea Doria, 41 M

00192 Roma

8. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Confezioni:

20 compresse appetibili da 20 mg	A.I.C. n° 103559011
20 compresse appetibili da 50 mg	A.I.C. n° 103559023
50 compresse appetibili da 50 mg	A.I.C. n° 103559035
100 compresse appetibili da 50 mg	A.I.C. n° 103559047
20 compresse appetibili da 100 mg	A.I.C. n° 103559050
50 compresse appetibili da 100 mg	A.I.C. n° 103559062
100 compresse appetibili da 100 mg	A.I.C. n° 103559074

9. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE/RINNOVO DELL'AUTORIZZAZIONE

Data di prima autorizzazione: 06 MAG 2003

Data del rinnovo: 06 MAG 2008

10. DATA DI REVISIONE DEL TESTO

Settembre 2013

MODALITA' DI DISPENSAZIONE

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO/ CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

RIMADYL Palatable Tablets: Flacone da 20 compresse appetibili da 20 mg

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RIMADYL Palatable Tablets 20 mg – 20 compresse appetibili per cani (Carprofen)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni compressa appetibile contiene:

Principio attivo:

Carprofen 20 mg

Eccipienti: q.b. a 600 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Comprese appetibili.

4. CONFEZIONI

20 compresse da 20 mg

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

Trattamento dell'infiammazione e del dolore nelle forme patologiche acute e croniche a carico degli apparati muscolare e scheletrico (osteoartriti, ecc.).

Rimadyl Palatable Tablets può essere utilizzato anche per la terapia del dolore post-operatorio.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in luogo asciutto e al riparo dalla luce. A causa dell'appetibilità di Rimadyl Palatale Tablets, conservare il prodotto in luogo sicuro.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare AIC:
Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:
Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 103559011

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

Spazio per l'indicazione della
posologia prescritta sull'imballaggio
esterno

INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO/ CONDIZIONAMENTO PRIMARIO

RIMADYL Palatable Tablets: Flacone da 20 compresse appetibili da 50 mg, Flacone da 50 compresse appetibili da 50 mg, Flacone da 100 compresse appetibili da 50 mg

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RIMADYL Palatable Tablets 50 mg – 20 compresse appetibili per cani
RIMADYL Palatable Tablets 50 mg – 50 compresse appetibili per cani
RIMADYL Palatable Tablets 50 mg – 100 compresse appetibili per cani
(Carprofen)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni compressa appetibile contiene:

Principio attivo:

Carprofen 50 mg

Eccipienti: q.b. a 1500 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresses appetibili.

4. CONFEZIONI

20 compresse da 50 mg
50 compresse da 50 mg
100 compresse da 50 mg

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

Trattamento dell'infiammazione e del dolore nelle forme patologiche acute e croniche a carico degli apparati muscolare e scheletrico (osteoartriti, ecc.).

Rimadyl Palatable Tablets può essere utilizzato anche per la terapia del dolore post-operatorio.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in luogo asciutto e al riparo dalla luce. A causa dell'appetibilità di Rimadyl Palatable Tablets, conservare il prodotto in luogo sicuro.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare AIC:
Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:
Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 103559023
A.I.C. n° 103559035 (50 compresse da 50 mg)
A.I.C. n° 103559047 (100 compresse da 50 mg)

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

Spazio per l'indicazione della
posologia prescritta sull'imballaggio
esterno

**INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO/
CONDIZIONAMENTO PRIMARIO**

RIMADYL Palatable Tablets: Flacone da 20 compresse appetibili da 100 mg, Flacone da 50 compresse appetibili da 100 mg, Flacone da 100 compresse appetibili da 100 mg

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

RIMADYL Palatable Tablets 100 mg – 20 compresse appetibili per cani
RIMADYL Palatable Tablets 100 mg – 50 compresse appetibili per cani
RIMADYL Palatable Tablets 100 mg – 100 compresse appetibili per cani
(Carprofen)

2. INDICAZIONE DEI PRINCIPI ATTIVI E DI ALTRE SOSTANZE

Ogni compressa appetibile contiene:

Principio attivo:

Carprofen 100 mg

Eccipienti: q.b. a 3000 mg

3. FORMA FARMACEUTICA

Compresses appetibili.

4. CONFEZIONI

20 compresse da 100 mg

50 compresse da 100 mg

100 compresse da 100 mg

5. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

6. INDICAZIONE(I)

Trattamento dell'infiammazione e del dolore nelle forme patologiche acute e croniche a carico degli apparati muscolare e scheletrico (osteoartriti, ecc.).

Rimadyl Palatable Tablets può essere utilizzato anche per la terapia del dolore post-operatorio.

7. MODALITÀ E VIA(E) DI SOMMINISTRAZIONE

Per uso orale.

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

8. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

9. SE NECESSARIO, AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Prima dell'uso leggere il foglietto illustrativo.

10. DATA DI SCADENZA

SCAD

11. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in luogo asciutto e al riparo dalla luce. A causa dell'appetibilità di Rimadyl Palatale Tablets, conservare il prodotto in luogo sicuro.

12. OVE NECESSARIO, PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEI MEDICINALI NON UTILIZZATI O DEI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

13. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO” E CONDIZIONI O LIMITAZIONI RELATIVE A FORNITURA ED IMPIEGO, se pertinente

Solo per uso veterinario.
Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.

14. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA PORTATA DEI BAMBINI”

Tenere fuori dalla portata dei bambini.

15. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

Titolare AIC:
Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:
Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

16. NUMERO(I) DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO

A.I.C. n° 103559050
A.I.C. n° 103559062 (50 compresse da 100 mg)
A.I.C. n° 103559074 (100 compresse da 100 mg)

17. NUMERO DEL LOTTO DI FABBRICAZIONE

Lotto

Spazio per l'indicazione della
posologia prescritta sull'imballaggio
esterno

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

**RIMADYL Palatable Tablets da 20 mg, 50 mg o 100 mg per cani.
(CARPROFEN)
PER USO VETERINARIO
Compresse appetibili per cani**

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Zoetis Italia S.r.l.
Via Andrea Doria, 41 M
00192 Roma

Produttore responsabile per il rilascio dei lotti:

Zoetis Belgium SA
Rue Laid Burniat, 1
1348 Louvain-la-Neuve (Belgio)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

**RIMADYL Palatable Tablets da 20 mg, 50 mg o 100 mg per cani.
Compresse appetibili per cani
(CARPROFEN)**

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Ogni compressa appetibile da 20 mg, 50 mg, 100 mg contiene rispettivamente:

	Compressa appetibile da 20 mg	Compressa appetibile da 50 mg	Compressa appetibile da 100 mg
Principio attivo: Carprofen	20 mg	50 mg	100 mg
Eccipienti:	q.b. a 600 mg	q.b. a 1500 mg	q.b. a 3000 mg

4. INDICAZIONI

Trattamento dell'infiammazione e del dolore nelle forme patologiche acute e croniche a carico degli apparati muscolare e scheletrico (osteoartriti, ecc.).

Rimadyl Palatable Tablets può essere utilizzato anche per la terapia del dolore post-operatorio.

5. CONTROINDICAZIONI

Non superare la dose prescritta né la durata del trattamento.

Non utilizzare negli animali affetti da:

- malattie epatiche, renali o cardiache
- ulcerazioni gastrointestinali
- sindromi emorragiche
- ipersensibilità nota al principio attivo o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

Non somministrare altri FANS contemporaneamente o a meno di 24 ore di distanza uno dall'altro.

Non somministrare con glucocorticoidi.
Non utilizzare durante la gravidanza e l'allattamento.

Il tempo di eliminazione dei FANS, carprofen compreso, è più lungo nel gatto rispetto al cane e, sempre nel gatto, l'indice terapeutico è più ristretto. In assenza di dati specifici, l'utilizzo di Rimadyl in compresse è controindicato nel gatto.

Non somministrare in caso di ipersensibilità al prodotto. Come nel caso degli altri FANS può esistere il rischio di rare reazioni avverse di natura idiosincrasica a carico di fegato e reni.

6. REAZIONI AVVERSE

Come per altri antinfiammatori non steroidei sono stati riportati effetti quali diarrea, sangue occulto nelle feci, mancanza di appetito e letargia, nonché, raramente, rischio di idiosincrasia epatica e renale. Le prove sperimentali effettuate e l'impiego clinico dimostrano che nei cani la comparsa di ulcere gastrointestinali in seguito a trattamento con Carprofen è una eventualità rara, e comunque possibile solo a dosi significativamente superiori a quelle terapeutiche.

Alcuni cani occasionalmente possono presentare vomito dopo somministrazione orale di FANS, soprattutto se tenuti preventivamente a digiuno. Per ridurre ulteriormente l'incidenza di questi casi occasionali di vomito potrebbe essere utile somministrare le compresse assieme a modiche quantità di alimento.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Per somministrazione orale. Rimadyl Palatable Tablets è facilmente assunto dalla maggior parte dei cani.

La dose di attacco raccomandata è di 2-4 mg di Carprofen per kg di peso corporeo al giorno, divisa in due somministrazioni. Dopo 7 giorni di trattamento, in funzione della risposta clinica ottenuta, la dose può essere ridotta a 2 mg per kg di peso corporeo al giorno in una unica somministrazione.

La durata del trattamento dipenderà dalla risposta ottenuta, ma le condizioni cliniche del soggetto dovrebbero essere nuovamente valutate dal Medico Veterinario dopo 14 giorni di terapia.

Allo scopo di estendere l'effetto analgesico ed anti-infiammatorio al periodo post operatorio la terapia parenterale con Rimadyl iniettabile può essere seguita da un trattamento, fino a cinque giorni, con Rimadyl Palatable Tablets alla dose di 4 mg/kg/die.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre la dose e seguire attentamente le condizioni cliniche.

10. TEMPO DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in un luogo asciutto ed al riparo dalla luce.

A causa dell'appetibilità di Rimadyl Palatable Tablets, conservare il prodotto in luogo sicuro.

12. AVVERTENZA(E) SPECIALE(I)

Avvertenze speciali

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre la dose e seguire attentamente le condizioni cliniche.

I FANS possono causare un'inibizione della fagocitosi. Nel trattamento di malattie infiammatorie associate ad infezioni batteriche, è consigliabile instaurare una concomitante adatta terapia antimicrobica.

In caso di assunzione di grandi quantità di prodotto potrebbero verificarsi gravi reazioni avverse. Nel caso si sospettasse che il proprio cane (o gatto) avesse ingerito una quantità di Rimadyl Palatable Tablets superiore a quella indicata, rivolgetevi al vostro Medico Veterinario.

Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre la dose e seguire attentamente le condizioni cliniche.

I FANS possono causare un'inibizione della fagocitosi. Nel trattamento di malattie infiammatorie associate ad infezioni batteriche, è consigliabile instaurare una concomitante adatta terapia antimicrobica.

In caso di assunzione di grandi quantità di prodotto potrebbero verificarsi gravi reazioni avverse. Nel caso si sospettasse che il proprio cane (o gatto) avesse ingerito una quantità di Rimadyl Palatable Tablets superiore a quella indicata, rivolgetevi al vostro Medico Veterinario.

Evitare l'uso in animali disidratati, ipovolemici o ipotesici, poiché aumenta il rischio di tossicità renale. Evitare la contemporanea somministrazione di farmaci potenzialmente nefrotossici.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Lavare le mani dopo la somministrazione del prodotto. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

In assenza di studi specifici, l'uso non è raccomandato durante la gravidanza e l'allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessun'interazione significativa con altre sostanze è stata rilevata per il Carprofen. La tossicità acuta del Carprofen non è stata modificata significativamente nei test con altre 15 sostanze comunemente utilizzate (o comunemente disponibili). Queste sono: acido acetilsalicilico, anfetamine, atropina, clorpromazina, diazepam, difenidramina, alcool etilico, idroclorotiazide, imipramina, meperidina, propofene, pentobarbitale, sulfisossazolo, tetracicline e tolbutamide.

Sovradosaggio (sintomi, procedure di emergenza, antidoti) se necessario

Sono stati segnalati, in caso di assunzione accidentale di una dose elevata, vomito, gastroenterite emorragica, danni epatici e renali.

Non esiste un antidoto specifico per Carprofen, e in caso di necessità si consiglia di instaurare la terapia sintomatica o quella di sostegno normalmente prevista per il sovradosaggio di farmaci FANS.

Incompatibilità

Non applicabile.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2013

15. ALTRE INFORMAZIONI

Il Carprofen appartiene al gruppo degli acidi 2-arilpropionici, farmaci antiinfiammatori non steroidei (FANS), provvisti di attività antiinfiammatoria, analgesica e antipiretica.

Il Carprofen, come la maggioranza degli altri FANS, è un inibitore dell'enzima ciclossigenasi della cascata acida arachidonica. Tuttavia l'inibizione della sintesi delle prostaglandine da parte del Carprofen è debole in confronto alla sua attività antiinfiammatoria ed analgesica. Nel cane, ai normali dosaggi terapeutici, l'inibizione della produzione della ciclossigenasi (prostaglandine e trombossani) o lipossigenasi (leucotriene) è assente o leggera. Poiché l'inibizione della prostaglandina viene ritenuta responsabile del principale effetto collaterale tossico dei FANS, la mancata inibizione della ciclossigenasi potrebbe spiegare l'eccellente tollerabilità gastrointestinale e renale del Carprofen nella specie canina.

Nel cane, in caso di artrite cronica, il carprofen ha dimostrato di non avere effetti negativi sulla cartilagine articolare in seguito alla somministrazione di una dose terapeutica per la durata di otto settimane.

Inoltre, concentrazioni terapeutiche di carprofen hanno stimolato *in vitro* la sintesi dei glicosaminoglicani (GAG) nei condrociti derivati da cartilagine articolare artritica del cane. La stimolazione della sintesi dei GAG riduce la differenza tra l'attività di degenerazione e rigenerazione della matrice cartilaginea, rallentando così il processo di degenerazione della cartilagine.

Da vendersi soltanto dietro presentazione di ricetta medico veterinaria ripetibile.