

Rimadyl® palatable

tablete

*nesteroidni protuupalni lijek, analgetik, antireumatik
derivat arilpropionske kiseline, karprofen
za pse*

SASTAV

Jedna Rimadyl® tableta sadržava:

Karprofena	20 mg, 50 mg i 100 mg
------------	-----------------------

Pomoćne supstance: laktosa, škrob, škrob-glikolat, koloidni bezvodni silikat, magnezijev stearat i milovka

-

DJELOVANJE

Karprofen, djelatna supstanca pripravka Rimadyl®, je nesteroidni protuupalni lijek (NSPUL) iz skupine 2-arylpropionske kiseline, koji očituje protuupalni, analgetski i antipiretski učinak. U terapijskim dozama Rimadyl®, poput većine NSPUL, koji aktivnost ciklooksigenaze. Sprječava stvaranje prostaglandina i tromboksana, a budući da ne ometa aktivnost lipooksigenaze ne remeti stvaranje leukotriena. U odnosu na dobar protuupalni i analgetski učinak, karprofen je zanemarivo štetan za želučano-crijevnu sluznicu i bubrežno tkivo.

INDIKACIJE

Rimadyl® tablete koriste se za:

- ublažavanje znakova upale i bolova pri akutnim i kroničnim poremećajima mišićno-koštanog sistema u pasa - npr. Osteoartritis
- suzbijanje bolova i znakova upale u pasa pri liječenju postoperacijskih edema i "osjećaja nelagode".

KONTRAINDIKACIJE

Rimadyl® tablete ne daje se:

- životnjama za koje nisu registrirane, a osobito ne mačkama;
- psima s teško oštećenim srcem, jetrom ili bubrežima;
- kada je prisutna opasnost nastanka vredna i krvarenja u želučano-crijevnom traktu;
- ako postoje nepravilnosti krvne slike ili opasnost pojave alergijskih reakcija;
- gravidnim kujama, jer do sada nisu obavljena dosta istraživanja.

NAČIN PRIMJENE I DOZE

Početna doza iznosi 2-4 mg karprofena/kg t.m./dan, a treba je dati u 2 jednakih obroka - npr. tbl. od 20 mg/10-20 kg t.m. 2x na dan ili tbl. od 50 mg/25-50 kg t.m. 2x na dan.

U slučaju povoljnog kliničkog odgovora dozu karprofena se nakon sedmodnevнog liječenja smanji na 2 mg/kg t.m. 1x na dan (npr. 20 mg/10 kg t.m./dan; tj. 50 mg/25 kg t.m./dan).

Trajanje liječenja ovisi o terapijskom odgovoru. Svakog liječenog psa veterinar mora pažljivo pregledati nakon dvonedjeljne primjene Rimadyl® tableta.

NUSPOJAVE

Karprofen može, iako vrlo rijetko u pasa uzrokovati oštećenja sluznice želuca i crijeva. Takvi su nusučinci češći pri davanju doza znatno većih od terapijskih.

NAPOMENA

Preporučene doze i trajanje liječenja ne smije se prekoračiti.

Opasnost od nusučinaka je veća ako se karprofen daje psima mlađim od 6 tjedana ili vrlo starim životinjama. Ukoliko je takav tretman nemoguće izbjegći, psima treba dati manju dozu i pozorno ih klinički nadzirati.

Primjenu karprofena neophodno je izbjegći u dehidriranih pasa te hipovolemičnih i hipotenzivnih pacijenata. U takvih je životinja veća opasnost toksičnog oštećenja bubrega.

Budući da se neki NSPUL opsežno vežu za iste receptore na plazminim bjelančevinama kao i karprofen, pri istovremenoj primjeni mogu se javiti toksični učinci - kompeticijsko istiskivanje i posljedično veća koncentracija slobodne frakcije karprofena. Zbog toga se usporedo s Rimadyl®-om, kao i 24 sata nakon njegove primjene, ne smiju davati drugi NSPUL.

Valja izbjegavati istovremenu primjenu karprofena i potencijalno nefrotoksičnih lijekova.

U okolnostima predoziranja karprofena nema specifičnog antidota već treba, kao i u slučajevima otrovanja s drugim NSPUL, provoditi opće potporno liječenje.

Do sada nije poznata *in vivo* inkompatibilnost karprofena s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

NSPUL mogu zakočiti fagocitozu. Zbog toga je pri liječenju bakterijskih infekcija uz karprofen nužno davati odgovarajući antimikrobnii lijek.

KARENCA

Nije propisana budući se Rimadyl® ne daje životinjama koje se koriste u proizvodnji namirnica za prehranu ljudi.

NAČIN ČUVANJA

Na suhom i tamnome mjestu, pri sobnoj temperaturi (do 25°C) i izvan dohvata djece.

ROK UPOTREBE

Označen je ne opremi (u izvornoj ambalaži 36 mjeseci).

NAČIN IZDAVANJA

Izdaje se samo na veterinarski recept.

PAKOVANJE

Plastična bočica sa 30 tableta od 20,50 i 100 mg.

BROJ I DATUM RJEŠENJA

Rimadyl tablete 20 mg: UP-I-06-2-24/17-692-1/13 od 13.05.2013. godine

Rimadyl tablete 50 mg: UP-I-06-2-24/17-693/13 od 17.06.2013. godine

Rimadyl tablete 100 mg: UP-I-06-2-24/17-692/13 od 18.06.2013. godine

PROIZVODAČ

Zoetis Belgium SA

Rue Laid Burniat 1

B-1348 Louvain-la-Neuve

ZASTUPNIK

Expertus Solutio doo Sarajevo

Dobrinjska do br.27

71000 Sarajevo

Bosna i Hercegovina