

RIMADYL®
Palatable Tablets

RIMADYL®
Palatable Tablets

zoetis

RIMADYL®

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

(Carprofen)

PER USO VETERINARIO
Compresse appetibili per cani

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 Polska Sp. z.o.o.
ul. Postępu 17B, 02-676 Varsavia - Polonia

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

Titolare dell'autorizzazione all'importazione Parallela:
GMM Farma S.r.l. - via Lambretta, 2 20054 Segrate (MI)

Riconfezionato nell'officina indicata con l'ultima lettera accanto al numero di lotto:

- Ⓐ PHARMA PARTNERS S.r.l. - Via E. Strobino, 55/57 - 59100 Prato (PO)
- Ⓑ XPO SUPPLY CHAIN Pharma ITALY SpA - via Amendola, 1 20049 Caleppio di Settala (MI)

DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO
RIMADYL Palatable Tablets da 20 mg, 50 mg o 100 mg per cani.

Compresse appetibili per cani
(CARPROFEN)

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

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.

CONTROINDICAZIONI

Non superare la dose prescritta nè 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.

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.

SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani

POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA 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.

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.

TEMPO DI ATTESA

Non pertinente

PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare in un luogo asciutto ed al riparo dalla luce.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C.

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

Avvertenze speciali

Nei soggetti di età inferiore a 6 settimane e negli animali anziani, può essere utile ridurre le 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 le 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 ipotensi, 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, sulfossazolo, tetraciline 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.

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.

DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO Settembre 2013

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 (leucotrieni) 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.