

zoetis

**RIMADYL\***

**Injectable Solution  
50 mg/ml carprofen**



**1. ΟΝΟΜΑ ΚΑΙ ΔΙΕΥΘΥΝΣΗ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ ΚΑΙ ΤΟΥ ΚΑΤΟΧΟΥ ΤΗΣ ΑΔΕΙΑΣ ΠΑΡΑΓΩΓΗΣ ΠΟΥ ΕΙΝΑΙ ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΑΠΟΔΕΣΜΕΥΣΗ ΠΑΡΤΙΔΩΝ ΣΤΟΝ ΕΟΧ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟΙ**

Κατοχος της άδειας κυκλοφορίας σε Ελλάδα και Κύπρο: Zoetis Hellas SA,  
Λ. Μεσογείου 253-255, 154 51, Ν. Ψυχικό, Αθήνα, τηλ: 210 6785800,  
ΑΜΚ:4045/3-2-98

Υπεύθυνος διανομής στη Κύπρο: VitaTrace Nutrition Ltd, 2033 Στρόβολος, Κύπρος, τηλ: 22  
426527, ΑΑΚ: CY00045V

Παραγωγός υπεύθυνος για την απελευθέρωση των παρτίδων:  
Zoetis Belgium S.A., rue Laid Burniat 1, 1348 Louvain-La-Neuve, Belgium

**2. ΟΝΟΜΑΣΙΑ ΤΟΥ ΚΤΗΝΙΑΤΡΙΚΟΥ ΦΑΡΜΑΚΕΥΤΙΚΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ**

RIMADYL Injectable solution  
50mg/ml carprofen  
Διαυγές αποστειρωμένο ενέσιμο διάλυμα για σκύλους και γάτες

**3. ΣΥΝΘΕΣΗ ΣΕ ΔΡΑΣΤΙΚΟ ΣΥΣΤΑΤΙΚΟ ΚΑΙ ΑΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ**

**Δραστικό συστατικό:**  
Το προϊόν περιέχει 50 mg καρπροφένι ανά ml (5% w/v) μαζί με 1% βενζυλική αλκοόλη ως συντηρητικό.

**4. ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

**Σκύλος:** Στο σκύλο ενδείκνυται για την ανακούφιση και τον έλεγχο της μετεχειρητικής φλεγμονής και του πόνου μετά από ορθοπεδικές επεμβάσεις και επεμβάσεις των μαλακών ιστών, συμπεριλαμβανομένων και των ενδοφθάλμιων επεμβάσεων.  
**Γάτα:** Στη γάτα ενδείκνυται για τον έλεγχο του πόνου μετεχειρητικά μετά από επεμβάσεις.

**5. ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ**

Να μη χορηγείτε με ενδομυϊκή ένεση.  
Να μη χορηγείτε σε ζώα που πάσχουν από καρδιακή, ηπατική και νεφρική ανεπάρκεια, αν υπάρχει πιθανότητα γαστρεντερικής αιμορραγίας ή σε περιπτώσεις δυσκρασίας του αίματος.  
Να μην υπερβαίνεται η συνιστώμενη δοσολογία και διάρκεια θεραπείας.  
Να μην χορηγείται άλλα NSAIDs ταυτόχρονα ή μέσα σε διάστημα 24 ωρών. Μερικά NSAIDs μπορεί να ενώνονται ισχυρά με πρωτεΐνες του πλάσματος του αίματος και να ανταγωνίζονται άλλες ουσίες που σχηματίζουν τέτοιους ισχυρούς δεσμούς γεγονός που μπορεί να οδηγήσει σε τοξικά φαινόμενα.

**6. ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ**

Έχουν αναφερθεί τυπικά ανεπιθύμητα συμπτώματα συνδεδεμένα με τη χορήγηση NSAIDs, όπως έμετος, υδαρή κόπρανα, απώλεια της όρεξης και λήθαργος. Αυτά τα συμπτώματα εμφανίζονται γενικά μέσα στη πρώτη εβδομάδα, είναι ήπια στις περισσότερες περιπτώσεις και εξαφανίζονται την πρώτη εβδομάδα της θεραπείας αλλά σε κάποιες πολύ σπάνιες περιπτώσεις μπορεί να γίνουν σοβαρά ή να αποβούν μοιραία για το ζώο.  
Εάν παρατηρηθούν ανεπιθύμητες ενέργειες, η θεραπεία θα πρέπει να διακόπτεται και θα πρέπει να ζητείται η συμβουλή του κτηνιάτρου.

Εάν παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνιάτρό σας.

**7. ΕΙΔΗ ΖΩΩΝ**

Σκύλος, γάτα.

**8. ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ ΓΙΑ ΚΑΘΕ ΕΙΔΟΣ, ΤΡΟΠΟΣ ΚΑΙ ΟΔΟΣ ΧΟΡΗΓΗΣΗΣ**

**Σκύλος:** Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 4 mg/kg σωματικού βάρους (1ml / 12,5 kg) χορηγούμενα άπας ενδοφλεβίως ή υποδορίως. Η χορήγηση είναι προτιμότερο να γίνεται πριν από την επέμβαση, είτε κατά τη διάρκεια της προεχειρητικής αγωγής, είτε κατά την εγκατάσταση της αναισθησίας. Η αρχική παρεντερική θεραπεία μπορεί να συνεχιστεί με κατάλληλη αγωγή από το στόμα σε δόση 4mg/kg/ημέρα έως και 5 ημέρες. Από στοιχεία κλινικών ερευνών σε σκύλους φαίνεται ότι απαιτείται μόνο μία δόση καρπροφένις στις πρώτες 24 περιεχειρητικές ώρες. Εάν απαιτηθεί και επιπλέον αναλγησία σε αυτή την περίοδο, μπορεί να χορηγηθεί είτε η μισή δόση (2 mg/kg) καρπροφένις είτε κάποιο οπιούχο αναλγητικό.  
**Γάτα:** Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 4mg/kg σωματικού βάρους (0,24ml/3kg σωματικού βάρους)

Ph 1121 - 054530Z0