

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 ΕΩΣ, ΕΦΟΣΟΝ ΕΙΝΑΙ ΔΙΑΦΟΡΕΤΙΚΟ!

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

Υπεύθυνος διανομέας στη Κύπρο: VitaTrace Nutrition Ltd, 2033 Στρόβολος, Κύπρος, τηλ: 22
426527, ΑΚ: 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 ΆΛΛΕΣ ΟΥΣΙΕΣ

Δραστικό συστατικό:

Το προϊόν περιέχει 50 mg καρπροφένη 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 μετεγχειρητικής φλεγμονής και του πόνου μετά από ορθοπεδικές επεμβάσεις και επεμβάσεις των μαλακών ιστών, συμπεριλαμβανομένων και των ενδοοφθαλμικών επεμβάσεων.

Γάτα: Στη γάτα ενδείκνυται για τον έλεγχο του πόνου μετεγχειρητικά 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 τη συνιστώμενη δοσολογία και διάρκεια θεραπείας.
Να μην χορηγείται άλλα NSAIDs ταυτόχρονα ή μέσα σε διάστημα 24 ώρων. Μερικά NSAIDs μπορεί να ενύωνται 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 συνδεόμενα με τη χορήγηση NSAIDs, όπως έμετος, υδαρή κόπρανα, απώλεια της όρεξης και λήθαργος. Αυτά τα συμπτώματα εμφανίζονται γενικό μέσα στη πρώτη εβδομάδα, είναι τίπα 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 παρατηρήσετε οποιαδήποτε σοβαρή ή άλλη ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης, παρακαλείσθε να ενημερώσετε σχετικώς τον κτηνίατρό 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 στα πάσα ενδοφλεβικά ή υποδοριώς. Η χορήγηση είναι προτιμότερο να γίνεται πριν από την επέμβαση, είτε κατά τη διάρκεια της προεγχειρητικής 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 έρευνών σε σκύλους φαίνεται ότι απαιτείται μόνο μια δόση καρπροφένης στις πρώτες 24 περιεγχειρητικές ώρες. Εάν απαιτηθεί και επιπλέον μόνο μια δόση καρπροφένης στις πρώτες 24 περιεγχειρητικές ώρες, η μισή δόση (2 mg/kg) καρπροφένης είναι αναλγησία σε αυτή την περίοδο, μπορεί να χορηγηθεί είτε η μισή δόση (2 mg/kg) καρπροφένης είτε αναλγησία σε αυτή την περίοδο.

Γάτα: Η συνιστώμενη δοσολογία είναι 4mg/kg σωματικού βάρους (0,24ml/3kg σωματικού βάρους)

Ph.1121 - 054530Z0