

**LIETOŠANAS INSTRUKCIJA**  
**V/NRP/02/1454**  
**Rimadyl Palatable Tablets 20 mg tabletes suņiem**

**1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI**

Reģistrācijas apliecības īpašnieks un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Zoetis Belgium SA  
Rue Laid Burniat 1  
1348 Louvain-la-Neuve  
Beļģija

**2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Rimadyl Palatable Tablets 20 mg tabletes suņiem**  
*Carprofen*

**3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS**

**Aktīvā viela:**

Viena tablete satur:  
Karprofēns 20 mg

**4. INDIKĀCIJA(-S)**

Sāpju un hroniska iekaisuma samazināšanai, piemēram, deģeneratīvu locītavu slimību gadījumā suņiem.

Tabletes var arī lietot pēcoperācijas sāpju gadījumā.

**5. KONTRINDIKĀCIJAS**

Nepārsniegt norādītās devas.

Nesteroīdo pretiekaisuma līdzekļu (NPL), tostarp karprofēna eliminācijas laiks kaķiem ir garāks nekā suņiem, un terapeitiskais indekss šaurāks. Sakarā ar specifisko datu trūkumu lietošana kaķiem ir kontrindicēta.

Nelietot suņiem, kuri slimo ar sirds, aknu vai nieru slimībām, jo pastāv kuņģa-zarnu trakta čūlu veidošanās vai asiņošanas iespējamība, asiņu diskrāzija vai paaugstināta jutība pret šīm zālēm. Tāpat kā citu NPL gadījumā, reizēm iespējama nieru vai aknu idiosinkrāzija.

Nelietot vienlaicīgi vai 24 stundu laikā ar citiem NPL.

Daži NPL var augstā mērā piesaistīties plazmas proteīniem un konkurēt ar citām augstas piesaistes pakāpes zālēm, kas var izraisīt toksisku iedarbību.

**6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS**

Eksperimentālie un klīniskie izmēģinājumi norāda uz to, ka suņiem čūlas kuņģa-zarnu traktā pēc karprofēna lietošanas ir reti sastopamas un rodas tikai tad, ja deva ievērojami pārsniedz terapeitisko.

Retos gadījumos novēroti ādas izsitumi, vemšana vai šķidra vēdera izeja. Lietošanas laikā novēroja idiosinkrātiskā tipa aknu vai nieru darbības traucējumus. Šādu traucējumu gadījumā ārstēšana jāpārtrauc.

Ja novērojat jebkuras būtiskas blakusparādības vai citu iedarbību, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

## **7. MĒRĶA SUGAS**

Suņi.

## **8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES**

Iekšķīgai lietošanai.

Tabletes ir ar patīkamu garšu; vairums suņu tās labprāt apēd.

Sākotnējo devu 2-4 mg karprofēna uz 1 kg ķermeņa svara dienā ieteicams lietot vienā reizē vai sadalot 2 vienādās daļās.

Atkarībā no klīniskās atbildes reakcijas pēc 7 dienām devu var samazināt līdz 2 mg karprofēna /kg ķermeņa svara vienu reizi dienā.

Lai pagarinātu maziem dzīvniekiem injekcijām paredzēto Rimadyl injekciju pretsāpju un pēcoperācijas pretiekaisuma iedarbību, var lietot Rimadyl tabletes devā 4 mg/kg/dienā līdz 5 dienām ilgi.

Ārstēšanas ilgums atkarīgs no novērotās klīniskās atbildes reakcijas. Ilgstoša terapija jāveic veterinārārsta pastāvīgā uzraudzībā.

## **9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI**

Nav.

## **10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ**

Nav piemērojams.

## **11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI**

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Uzglabāt sausā vietā. Sargāt no gaismas. Uzglabāt temperatūrā līdz 25°C.

Tablešu patīkamās garšas dēļ uzglabāt tās drošā vietā. Norijot lielu daudzumu tablešu, var būt smagas blakusparādības. Ja ir aizdomas, ka Jūsu suns norijis lielāku Rimadyl Palatable Tablets devu par ieteikto, lūdzu, sazinieties ar savu veterinārārstu.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā.

## **12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI**

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Lietojot suņiem līdz 6 nedēļu vecumam vai veciem suņiem, var būt papildu risks. Ja nevar izvairīties no šo zāļu lietošanas, šiem suņiem var būt nepieciešama devas samazināšana un rūpīga klīniskā uzraudzība.

Nelietot dehidratētiem, hipovolēmiskiem vai hipotensīviem suņiem, jo var paaugstināties nefrotoksiskas iedarbības iespējamība.

Jāizvairās no potenciāli nefrotoksisku zāļu vienlaicīgas lietošanas.

NPL var izraisīt kavētu fagocitozi un tāpēc, ārstējot bakteriālas infekcijas izraisītus iekaisumus, nepieciešama atbilstoša vienlaicīga pretmikrobā terapija.

Šīs zāles var samazināt kreatinīna klīrensu, kas var ietekmēt anestētiķu izdalīšanos caur nierēm.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc rīkošanās ar zālēm nomazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Tā kā nav pētījumu mērķa sugas dzīvniekiem grūsnības / laktācijas laikā, šīs zāles lietojiet tikai pēc tam, kad atbildīgais veterinārārsts veicis riska un ieguvuma izvērtēšanu.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Nav ziņots par nozīmīgu karprofēna mijiedarbību. Testos ar piecpadsmit biežāk lietotām vai biežāk pieejamām zālēm karprofēna toksicitāte dzīvniekiem būtiski nemainījās. Tās bija acetilsalicilskābe, amfetamīns, atropīns, hlorpromazīns, diazepāms, difenhidramīns, etilspirts, hidrohlortiazīds, imipramīns, meperidīns, propoksifēns, pentobarbitāls, sulfisoksazols, tetraciklīns un tolbutamīds.

Tā kā gan karprofēns, gan varfarīns var piesaistīties plazmas proteīniem, tos drīkst lietot vienlaicīgi, ja klīniskā situācija tiek rūpīgi kontrolēta, jo konstatēts, ka tie piesaistās divās dažādās cilvēku un liellopu seruma albumīna vietās.

Tāpat kā ar citiem NSPL, karprofēnu nedrīkst lietot vienlaikus ar citām NSPL veterinārajām zālēm vai glikokortikoīdu grupas veterinārām zālēm. NSPL izteikti saistās ar plazmas olbaltumvielām un var konkurēt ar citām izteikti saistošām zālēm, tādēļ vienlaikus to lietošana var radīt toksisku iedarbību. Tomēr klīnisko pētījumu laikā liellopiem tika izmantotas četras dažādas antibiotiku klases - makrolīdi, tetraciklīni, cefalosporīni un potenciētie penicilīni bez zināmas mijiedarbības.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Karprofēna pārdozēšanas gadījumā nav specifiska antidota. Tāpat kā citu NPL klīniskas pārdozēšanas gadījumā veicama vispārēja atbalstoša terapija.

Pēc liela daudzuma tablešu norīšanas iespējamas nopietnas blakusparādības. Ja konstatējat, ka Jūsu suns norijis *Rimadyl Palatable Tablets* lielākā devā kā ieteikts, lūdzu, sazinieties ar savu veterinārārstu.

**13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI**

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumus nedrīkst iznīcināt izmantojot kanalizāciju vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

**14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA**

08/2017

**15. CITA INFORMĀCIJA**

Recepšu veterinārās zāles.

Iepakojuma izmēri: 14, 20, 30, 50, 60, 100 un 180 tabletes.  
Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.