

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Римадила Р
в качестве противовоспалительного
и анальгезирующего препарата для собак

(организация-разработчик компания «Zoetis Inc», США)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Римадил Р (Rimadyl Р).

Международное непатентованное наименование: карпрофен

2. Лекарственная форма: таблетки по 20 мг, 50 мг, 100 мг.

В таблетке Римадил Р 20 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 20 мг, а в качестве вспомогательных веществ – высушенный распылением порошок свиной печени – 120,62 мг, гидролизированный растительный белок – 1,748 мг, кукурузный крахмал – 3,635 мг, кондитерский сахар – 8,389 мг, глюкозный сироп – 103,515 мг, желатин тип А – 5,593 мг, магния стеарат – 0,573 мг и лактозы моногидрат – 8,277 мг.

В таблетке Римадил Р 50 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 50 мг, а в качестве вспомогательных веществ – высушенный распылением порошок свиной печени – 301,55 мг, гидролизированный растительный белок – 4,369 мг, кукурузный крахмал – 9,088 мг, кондитерский сахар – 20,97 мг, глюкозный сироп – 258,788 мг, желатин тип А – 13,981 мг, магния стеарат – 1,433 мг и лактозы моногидрат – 20,692 мг.

В таблетке Римадил Р 100 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ –

высушенный распылением порошок свиной печени – 603,1 мг, гидролизированный растительный белок – 8,739 мг, кукурузный крахмал – 18,176 мг, кондитерский сахар – 41,9 мг, глюкозный сироп – 517,576 мг, желатин тип А – 27,963 мг, магния стеарат – 2,867 мг и лактозы моногидрат – 41,38 мг.

По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой таблетки светло-коричневого цвета с вытисненной буквой “R” с одной стороны таблетки и разделительной бороздкой на другой стороне.

3. Римадил Р упаковывают по 14, 20, 30, 50, 60, 100 или 180 таблеток во флаконы квадратной формы из полиэтилена высокой плотности белого цвета с полипропиленовой крышкой, недоступной для открывания детьми.

4. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 0 °С до 25 °С.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года с даты производства.

Римадил Р запрещается применять по истечении срока годности.

5. Римадил Р следует хранить в местах, недоступных для детей.

6. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

II. Фармакологические свойства

7. Римадил Р относится к группе нестероидных противовоспалительных препаратов.

Карпрофен – действующее вещество Римадила Р – оказывает противовоспалительное, анальгезирующее и жаропонижающее действие. Карпрофен ингибирует циклооксигеназу в цикле арахидоновой кислоты. При этом препарат преимущественно влияет на ЦОГ2, которая индуцируется в ответ на развитие воспаления. В результате блокируется синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаление, отек и боль. В терапевтических дозах карпрофен значительно слабее действует на ЦОГ1, и, благодаря этому, практически не оказывает влияния на синтез протективных простагландинов. Таким образом, карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, особенно в желудке, кишечнике, почках и тромбоцитах.

Карпрофен быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая пика концентрации в плазме крови через 1-3 часа после введения, при биодоступности более 90%. Время полувыведения у собак составляет около 8 часов. Карпрофен более чем на 99% связывается с белками плазмы. Метаболизируется препарат в печени, выделяется главным образом с фекалиями (около 80%), и с мочой.

Римадил Р по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. Порядок применения

8. Римадил Р назначают при воспалительных и болевых явлениях, возникающих при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, а также для анальгезии и в качестве противовоспалительного средства в послеоперационный период.

9. Запрещается применять Римадил Р щенным сукам, а также животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к его компонентам. Римадил Р следует назначать с осторожностью животным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, сердца, почек и печени.

10. Римадил Р применяют перорально в начальный период лечения в суточной дозе 4 мг карпрофена на 1 кг массы животного. Рекомендуется разделить суточную дозу на два приема. После 7 дней лечения в зависимости от клинических показаний суточную дозу можно уменьшить до 2 мг/кг массы животного.

При заболеваниях опорно-двигательного аппарата, продолжительность лечения зависит от состояния животного и под контролем ветеринарного врача может продолжаться в течение всей жизни животного.

11. Симптомы передозировки не установлены.

12. Особенности действия при первом применении и отмене Римадила Р не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

13. В случае пропуска одной дозы курс лечения следует возобновить в предусмотренных инструкцией дозировках и схеме применения.

14. Не следует превышать установленную дозу. После применения Римадила Р в редких случаях могут наблюдаться функциональные расстройства желудочно-кишечного тракта и рвота.

15. Запрещается назначать другие нестероидные противовоспалительные средства или нефротоксичные препараты ранее, чем через 24 часа после введения Римадила Р.

16. Римадил Р не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

17. При работе с препаратом Римадил Р следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

18. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Римадилом Р. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании

препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку)

19. Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

20. Организация-производитель: Zoetis LLC, 601 W. Cornhusker Highway, Lincoln, NE 68521, USA.

Инструкция разработана компанией «Zoetis Inc.» (100 Campus Drive , Florham Park, New Jersey, 07932 USA) совместно с ООО «Зоэтис».

Адрес ООО «Зоэтис» в РФ: 123317, Москва, Пресненская набережная, д. 10.

С утверждением настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по применению Римадила Р, утвержденная Россельхознадзором 28 июля 2011 года.

Рекомендовано к регистрации в Российской Федерации ФГБУ «ВГНКИ»

Номер регистрационного удостоверения: