

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Rimadyl® 20 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

Rimadyl® 50 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

Rimadyl® 100 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché : Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont, Suisse

Fabricant responsable de la libération des lots : Zoetis Inc., 601 West Cornhusker Highway, NE 68521 Lincoln, USA

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Rimadyl® 20 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

Rimadyl® 50 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

Rimadyl® 100 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 comprimé à croquer contient :

Substance active :

Rimadyl® comprimés à croquer	Carprofène (mg)
Rimadyl® 20 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien	20 mg
Rimadyl® 50 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien	50 mg
Rimadyl® 100 mg ad us. vet., comprimés à croquer pour chien	100 mg

Forme pharmaceutique :

Comprimés à croquer.

Comprimés brun clair, portant l'empreinte « R » sur une des faces et présentant une rainure sur l'autre face.

4. INDICATION(S)

Anti-inflammatoire pour chien.

Les comprimés à croquer de Rimadyl® sont principalement adaptés aux maladies de l'appareil locomoteur. De plus, les comprimés à croquer de Rimadyl® peuvent être administrés pour prolonger le soulagement de la douleur après une intervention chirurgicale.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer en cas d'hypersensibilité à la substance, le carprofène, ou à d'autres anti-inflammatoires ou à l'un des excipients.

Ne pas administrer aux chiennes en gestation ou allaitantes.

Ne pas administrer aux chiens ayant des problèmes au niveau des reins, du cœur ou du foie ni aux chiens ayant des ulcères ou des hémorragies du tube digestif.

De même, éviter l'administration chez les chiens qui sont déshydratés, qui ont un faible volume sanguin (hypovolémie) ou dont la tension artérielle est basse (hypotension) en raison du risque accru de lésions des reins.

Ne pas administrer en même temps ou immédiatement après un traitement avec un autre anti-inflammatoire. La durée de l'intervalle sans traitement doit être déterminée par le/la vétérinaire sur la base des produits utilisés précédemment.

Ne pas administrer au chat.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas, en particulier lors de surdosage, des ulcères digestifs peuvent se développer chez le chien.

Des effets indésirables comme des vomissements, des selles molles ou de la diarrhée, la présence de sang dans les selles (non visible à l'œil nu), des troubles de la fonction rénale (augmentation de la soif, augmentation ou diminution du volume des urines, valeurs rénales élevées), une perte d'appétit et de la fatigue (abattement) ont été observés. Ces effets indésirables se manifestent généralement durant la première semaine de traitement. Ils sont le plus souvent passagers et disparaissent à l'arrêt du traitement. Dans de très rares cas, ils peuvent être très sévères et même entraîner la mort de l'animal.

Les valeurs des paramètres hépatiques sont également élevées. Dans de très rares cas, des lésions du foie et des troubles de la fonction hépatique peuvent se développer.

De plus, des réactions allergiques peuvent survenir.

Lorsque des effets indésirables apparaissent, le traitement doit, le cas échéant, être immédiatement arrêté.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités) ;
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités) ;
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1000 animaux traités) ;
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités) ;
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien(ne).

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chien.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

4 mg de carprofène/kg de poids corporel (PC) une fois par jour à donner dans la gueule :

1 comprimé à croquer à 20 mg pour 5 kg de poids corporel

1 comprimé à croquer à 50 mg pour 12,5 kg de poids corporel

1 comprimé à croquer à 100 mg pour 25 kg de poids corporel

Si vous ne constatez aucune amélioration après 14 jours de traitement, faites réexaminer l'animal par un(e) vétérinaire.

Après une opération chirurgicale, Rimadyl® comprimés à croquer peut-être administré pour diminuer la douleur et l'inflammation. La posologie est de 4 mg/kg de poids corporel par jour pendant 5 jours. La dose du médicament administrée doit correspondre à celle qui vous a été communiquée par votre vétérinaire traitant.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Les comprimés à croquer de Rimadyl® sont facilement acceptés par la plupart des chiens. Si ce n'est pas le cas, les comprimés à croquer peuvent être mélangés à l'aliment ou administrés de force.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C, au sec et à l'abri de la lumière.

Le médicament ne doit pas être utilisé au-delà de la date figurant après la mention « EXP ».

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

En présence d'une inflammation faisant suite à une infection bactérienne, les anti-inflammatoires peuvent diminuer les défenses immunitaires. Dans ce cas, un traitement antimicrobien doit être mis en place.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Si ce médicament vétérinaire est administré à des chiots âgés de moins de 6 semaines ou à des chiens âgés, les animaux doivent être étroitement surveillés. Les doses doivent le cas échéant être réduites selon les instructions du vétérinaire traitant.

Les doses indiquées ne doivent pas être dépassées. Les comprimés étant aromatisés, il est possible que votre chien cherche à les manger en plus grande quantité que ce qui est souhaité. Les comprimés à croquer de Rimadyl® doivent donc être conservés hors de portée des animaux. La consommation d'un nombre de comprimés à croquer supérieur à la dose conseillée peut entraîner l'apparition d'effets indésirables sévères. Dans ce cas, il faut demander immédiatement conseil à un vétérinaire.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Bien se laver les mains après l'administration du comprimé.

En cas de consommation accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation et lactation :

La sécurité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation chez la chienne.

Ne pas utiliser chez les chiennes en gestation ou en lactation.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Ne pas administrer en même temps que d'autres anti-inflammatoires ou que des médicaments pouvant entraîner des lésions rénales.

Si l'animal a été traité au préalable avec des anti-inflammatoires, il est impératif de respecter une période sans traitement avant de commencer l'administration, sans quoi les effets indésirables éventuels pourraient être renforcés (voir également la rubrique 5).

Ne pas administrer en même temps que des anticoagulants en raison du risque d'hémorragies.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Le surdosage peut entraîner l'apparition des effets indésirables typiques des anti-inflammatoires (voir rubrique 6). Dans ce cas, il faut interrompre immédiatement le traitement et consulter tout de suite un(e) vétérinaire.

Il n'existe aucun antidote spécifique connu. En cas de surdosage accidentel, le vétérinaire devra mettre en place un traitement symptomatique.

Incompatibilités :

Sans objet.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien(ne) pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

18.12.2023

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Flacon en plastique blanc ayant un bouchon de sécurité enfant.

Chaque dosage est disponible en flacons de 20 comprimés et de 100 comprimés.

Toutes les présentations ne sont pas obligatoirement commercialisées.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 56229

Notice d'emballage des médicaments à usage vétérinaire

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché présenté à la rubrique 1.