

INFORMAZIONE PER PROPRIETARIE E PROPRIETARI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.tierarzneimittel.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Rimadyl® 20 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

Rimadyl® 50 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

Rimadyl® 100 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI

Titolare dell'omologazione: Zoetis Schweiz GmbH, Rue de la Jeunesse 2, 2800 Delémont

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Zoetis Inc., 601 West Cornhusker Highway, NE 68521 Lincoln, USA

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Rimadyl® 20 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

Rimadyl® 50 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

Rimadyl® 100 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani

3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 compressa masticabile contiene:

Principio attivo:

Rimadyl® compressa masticabile	Carprofene (mg)
Rimadyl® 20 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani	20 mg
Rimadyl® 50 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani	50 mg
Rimadyl® 100 mg ad us. vet., compresse masticabili per cani	100 mg

Forma farmaceutica:

Compressa masticabile.

Compressa marrone chiaro con impressa su un lato una "R" e che presenta sull'altro una linea di frattura.

4. INDICAZIONE(I)

Antinfiammatorio per il cane.

Rimadyl® compresse masticabili è indicato soprattutto nelle malattie dell'apparato locomotore. Inoltre, Rimadyl® compresse masticabili può essere impiegato per prolungare l'analgesia dopo un intervento chirurgico.

5. CONTROINDICAZIONI

Non usare in casi di ipersensibilità al principio attivo carprofene o ad altri antinfiammatori o a un altro ingrediente.

Non usare nelle cagne in gravidanza o in allattamento.

Non usare nei cani con disturbi della funzionalità renale, epatica o cardiaca, né nei cani con ulcerazioni o sanguinamenti gastrointestinali.

Va evitato anche l'uso in cani disidratati o con volume del sangue ridotto o con bassa pressione arteriosa, a causa del rischio di danni renali.

Non usare contemporaneamente o subito dopo un trattamento con altri antinfiammatori. La durata di una pausa fra i trattamenti va determinata dalla veterinaria/dal veterinario, a seconda dei prodotti utilizzati in precedenza.

Non utilizzare nei gatti.

6. EFFETTI COLLATERALI

In rari casi, in particolare dopo un sovradosaggio, nel cane possono comparire ulcerazioni del tratto gastrointestinale.

Si sono osservati effetti collaterali quali vomito, feci molli/diarrea, sangue nelle feci (non visibile a occhio nudo), disturbi della funzionalità renale (sete aumentata, volume urinario aumentato o diminuito), inappetenza e spossatezza. Questi effetti collaterali compaiono in generale nella prima settimana di trattamento, sono per lo più transitori e scompaiono dopo la sospensione del trattamento. In casi molto rari, possono essere però molto gravi o persino fatali.

Aumento dei valori epatici. In casi molto rari, danni epatici e disturbi della funzionalità epatica. Inoltre possono comparire delle reazioni allergiche.

Alla comparsa di effetti collaterali, il trattamento va subito interrotto.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10 000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne la veterinaria/il veterinario o la/il farmacista.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

4 mg di carprofene/kg di peso corporeo (PC) 1 volta/giorno, da somministrare direttamente in bocca:

1 compressa masticabile da 20 mg per ogni 5 kg di PC

1 compressa masticabile da 50 mg per ogni 12,5 kg di PC

1 compressa masticabile da 100 mg per ogni 25 kg di PC

Se dopo 14 giorni non compare alcun miglioramento, la veterinaria/il veterinario deve rivalutare il caso.

Dopo un intervento chirurgico, si può effettuare il trattamento antidolorifico e antinfiammatorio con Rimadyl® compresse masticabili. La posologia è di 4 mg/kg di PC al giorno per 5 giorni. Somministrare il medicamento alla dose raccomandata dalla veterinaria/dal veterinario curante.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Le compresse masticabili Rimadyl® vengono assunte volontariamente dalla maggior parte dei cani. In caso contrario, le compresse masticabili possono essere mescolate al cibo o somministrate forzatamente.

10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura inferiore a 25 °C, in luogo asciutto e al riparo dalla luce.

Il preparato non deve essere utilizzato oltre la data indicata con «EXP».

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione:

Gli antinfiammatori possono inibire le difese immunitarie nel contesto di infiammazioni causate da infezioni batteriche. In questo caso, è indicata una terapia antimicrobica aggiuntiva.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Se il medicamento veterinario viene usato in cani di meno di 6 settimane di età o in cani anziani, gli animali vanno monitorati attentamente. La veterinaria/Il veterinario deve eventualmente fornire istruzioni per la riduzione della dose.

Non si deve superare la posologia indicata. Poiché le compresse sono aromatizzate, sussiste il rischio che i cani cerchino le compresse e ne assumano una quantità eccessiva. Per questo, Rimadyl® compresse masticabili deve essere tenuto fuori dalla portata degli animali. In seguito all'assunzione di un numero di compresse masticabili superiore a quello raccomandato, possono comparire gravi effetti collaterali. In questo caso, rivolgersi immediatamente alla veterinaria/ al veterinario.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicamento veterinario agli animali:

Lavarsi accuratamente le mani subito dopo aver maneggiato le compresse.

In caso di assunzione accidentale, rivolgersi immediatamente a una medica/un medico e mostrare il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza e allattamento:

La sicurezza del medicamento veterinario durante la gravidanza e l'allattamento nelle cagne non è stata stabilita.

Non usare su cagne in gravidanza o in allattamento.

Interazione con altri medicinali e altre forme d'interazione:

Non somministrare contemporaneamente ad altri antinfiammatori o a medicinali che possono danneggiare i reni.

In caso di precedente trattamento con antinfiammatori, osservare sempre un periodo senza trattamento, perché altrimenti potrebbero aumentare eventuali effetti collaterali (vedere anche la rubrica 5).

L'uso concomitante di anticoagulanti va evitato, a causa della maggiore tendenza ai sanguinamenti.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

In caso di sovradosaggio, possono comparire gli effetti collaterali tipici degli antinfiammatori (vedere la rubrica 6). In questo caso, il trattamento deve essere immediatamente interrotto e si deve consultare subito una veterinaria/un veterinario.

Non sono disponibili antidoti specifici. Perciò, in caso di sovradosaggio accidentale va avviato un trattamento veterinario.

Incompatibilità:

Non pertinente

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere alla/al propria/a veterinaria/ veterinario o alla/al propria/o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

18.12.2023

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flacone bianco in plastica con chiusura a prova di bambino.

Ciascun dosaggio è disponibile in confezioni da 20 o 100 compresse masticabili.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 56229

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.