

12.03.2022

**РІКАРФА 20 мг (mg) таблетки зі смаком м'яса для собак**  
**(таблетки)**  
**листівка-вкладка**

**Опис**

Круглі, мармурові таблетки темно коричневого кольору з темними плямами зі скошеними краями та насічкою на одному боці.

**Склад**

1 таблетка (76 мг) препарату містить діючу речовину:  
карпрофен – 20 мг.

Допоміжні речовини: лактози моногідрат, крохмаль кукурудзяний, заліза оксид червоний, заліза оксид чорний, повідон К30, натрію крохмаль гліколят, кремнію діоксид колоїдний безводний, ароматизатор м'ясний 10022, тальк, магнію стеарат.

**Фармакологічні властивості**

ATCvet класифікаційний код QM01 – протизапальні і протиревматичні ветеринарні препарати. QM01AE91 – Карпрофен.

Карпрофен – це нестероїдний протизапальний препарат, що проявляє протизапальну, знеболювальну та жарознижувальну дії шляхом інгібування ферменту циклооксигенази в циклі арахідонової кислоти. Він у терапевтичних дозах інгібує переважно циклооксигеназу-II, забезпечуючи протизапальний і жарознижувальний ефект, і не впливає на циклооксигеназу-I, що забезпечує мінімальний розвиток побічних ефектів, таких, як кровотечі, утворення виразок і порушення функції нирок. Карпрофен має антибрадикальну активність, пригнічує сприйняття болю на рівні центральних відділів головного і спинного мозку.

Карпрофен майже повністю (90%) всмоктується після перорального застосування та зв'язується з білками. Максимальна концентрація карпрофену в крові спостерігається протягом 1-3 годин після застосування. В організмі собак карпрофен метаболізується в печінці. Кінцевий період напіввиведення у собак становить 10 годин. Карпрофен виводиться з організму, головним чином, з фекаліями (70 -78 %) та сечею (10 -20 %).

**Застосування**

Лікування собак при гострих та хронічних захворюваннях опорно-рухового апарату та дегенеративних захворюваннях суглобів, при запальних та бальових явищах у м'яких тканинах. Підтримуюча терапія під час парентеральної аналгезії у післяопераційний період.

**Дозування**

Перорально у дозі 2-4 мг карпрофену на 1 кг маси тіла на добу. Добову дозу слід розділити на дві частини та приймати двічі на добу. Залежно від клінічної реакції у відповідь на лікування, дозу можна зменшити через 7 діб до 2 мг карпрофену на 1 кг маси тіла на добу одноразово.

Тривалість лікування становить 14 діб. Лікування хронічних захворювань у собак може тривати довше. Довготривале лікування повинне проходити під постійним наглядом лікаря ветеринарної медицини.

**Протипоказання**

Підвищена чутливість до карпрофену та інших інгредієнтів препарату.

Не застосовувати у період вагітності та лактації.

Не застосовувати тваринам з розладами серця, печінки або нирок, при можливості появи виразок травного каналу.

Не застосовувати препарат котам.

Не слід застосовувати цуценятам молодше 4-х місяців.

Не застосовувати собакам з ознаками патологічних змін крові.

Не застосовувати одночасно із іншими нестероїдними протизапальними препаратами.

**Застереження**

**Побічна дія**

Побічні ефекти при застосуванні карпрофену є характерними для нестероїдних протизапальних засобів: блювання, діарея, кров в фекаліях, втрата апетиту, летаргічний стан. Побічні ефекти виникають, як правило, протягом першого тижня лікування, є перехідними та зникають після припинення лікування. У виняткових випадках можуть спостерігатися порушення функції нирок або печінки.

Прияві побічних ефектів лікування слід припинити.

**Особливі застереження при використанні**

З обережністю застосовувати собакам з ознаками зневоднення, гіповолемією або гіпотонією, через ризик підвищення токсичності для нирок. Лікування старих собак пов'язане з підвищеним ризиком. Якщо цього не можемо уникнути, за твариною необхідно вести постійне спостереження за клінічним станом. Нестероїдні протизапальні препарати можуть пригнічувати фагоцитоз, тому при запальних захворюваннях з супутньою бактеріальною інфекцією також проводити протимікробне лікування.

*Застосування під час вагітності, лактації, несучості*

Не застосовують.

*Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії*

Слід уникати застосовувати одночасно та протягом 24 годин після останнього застосування препарату з іншими нестероїдними протизапальними засобами, глюокортикоїдами та засобами, токсичними для нирок.

**Форма випуску**

10 таблеток в блістері, 2 або 5 або 10 або 50 блістерів в картонній упаковці.

**Зберігання**

Сухе темне, недоступне для дітей місце при температурі від 5 °C до 25 °C. Зберігати в оригінальній упаковці.

Термін придатності – 3 роки. Половину таблетки можна повернути до блістера та використати протягом 24 годин.

**Для застосування у ветеринарній медицині!**

**Власник реєстраційного посвідчення**

CRKA, d.d., Ново место  
Шмар'ешка цеста 6,  
8501 Ново место, Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6,  
8501 Novo mesto, Slovenia

**Виробник готового продукту**

CRKA, d.d., Ново место  
Шмар'ешка цеста 6,  
8501 Ново место, Словенія

KRKA, d.d., Novo mesto  
Šmarješka cesta 6,  
8501 Novo mesto, Slovenia

CRKA-FARMA d.o.o.,  
В. Холевца 20/E,  
10450 Яструбарско, Хорватія

KRKA-FARMA d.o.o.,  
V. Holjevca 20/E,  
10450 Jastrebarsko, Croatia