

12.03.2022

**РІКАРФА 50 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 (190 мг) препарату містить діючу речовину:
карпрофен – 50 мг.

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

Фармакологічні властивості

АТСvet 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. Карпрофен 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 антибрадікінінову активність, пригнічуючи 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 больових 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 цуценятм 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.

При появі 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 ретельне 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, глюкокортикоїдами 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 °С до 25 °С. 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

КРКА, д.д., Ново место
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново место, Словенія

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

Виробник готового продукту

КРКА, д.д., Ново место
Шмар'єшка цеста 6,
8501 Ново место, Словенія

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

КРКА-ФАРМА д.о.о.,
В. Холєвца 20/Е,
10450 Ястребарско, Хорватія

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