

**Инструкция по применению препарата Римадил Р
в качестве противовоспалительного и анальгезирующего препарата для собак
(организация-разработчик компания «Zoetis Inc.», США)**

I. Общие сведения

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

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

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.

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.

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

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

Римадил Р запрещается применять по истечении срока годности.

Римадил Р следует хранить в местах, недоступных для детей.

Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями действующего законодательства.

II. Фармакологические свойства

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

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.

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.

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.

Симптомы передозировки не установлены.

Особенностей 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.

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

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

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

Римадил Р не предназначен для применения продуктивным животным.

IV. Меры личной профилактики

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.

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).

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