

1 1. 0 3. 2021

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Рикарфа® таблетки со вкусом мяса

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место», Шмарьешка цеста 6,
8501 Ново место, Словения/«KRKA, d.d., Novo mesto»,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)

Номер регистрационного удостоверения 705-3-10.15-2869№ПВИ-3-6.0/03201

I. Общие сведения

1. Торговое наименование препарата: Рикарфа® таблетки со вкусом мяса (Rycarfa® tablets with meat flavour).

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

2. Лекарственная форма: таблетки для орального применения.

Рикарфа® таблетки со вкусом мяса в качестве действующего вещества в одной таблетке содержат карпрофен 20 мг, 50 мг и 100 мг, и вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, кукурузный крахмал, оксид железа красный, оксид железа черный, повидон К30, натрия крахмала гликолят, ароматизатор с запахом мяса 10022, кремния коллоидный ангидрид, тальк, магния стеарат.

3. По внешнему виду препарат представляет собой таблетки темно-коричневого цвета с темными вкраплениями, с риской на одной стороне и со скошенной кромкой.

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

Запрещается применять лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают лекарственный препарат в форме таблеток массой 76 мг, 190 мг, 380 мг, расфасованных в блистеры по 10 штук. Блистеры по 2 штуки упаковывают в картонные коробки. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 0°C до 25°C.

6. Лекарственный препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Рикарфа® таблетки со вкусом мяса относятся к нестероидным противовоспалительным препаратам.

10. Карпрофен, входящий в состав лекарственного средства, обладает противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием, ингибирует циклоксигеназу в цикле арахидоновой кислоты, влияя преимущественно на циклоксигеназу-II, 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 циклоксигеназу-I и, благодаря этому, не оказывает влияния на синтез протективных простагландинов. Таким образом, карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, желудке, кишечнике, почках и тромбоцитах.

При пероральном применении карпрофен быстро всасывается в желудочно-кишечном тракте и проникает в кровь, достигая максимальной концентрации в плазме крови через 1-3 часа после введения. Метаболизируется в печени, выделяется в основном с фекалиями и частично с мочой. Период полувыведения карпрофена из организма собак составляет около 10 часов.

Рикарфа® таблетки со вкусом мяса по степени воздействия на организм относятся к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Рикарфа® таблетки со вкусом мяса применяют собакам при воспалительных и болевых синдромах, возникающих при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, а также в качестве анальгезирующего и противовоспалительного средства в послеоперационный период.

12. Противопоказанием к применению лекарственного препарата является повышенная индивидуальная чувствительность к карпрофену, язва желудка и двенадцатиперстной кишки, геморрагический синдром, тяжелая форма почечной недостаточности. Животным с заболеваниями сердца, почек и печени препарат следует назначать под наблюдением ветеринарного врача.

13. При работе с препаратом следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует тщательно вымыть руки с мылом.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Рикарфа® таблетками со вкусом мяса.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их необходимо промыть большим количеством воды. 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).

14. Запрещается применение Рикарфа® таблеток со вкусом мяса щенным сукам. Возможность использования препарата в период вскармливания и щенкам

моложе 4-месячного возраста определяется ветеринарным врачом на основании оценки соотношения ожидаемой пользы к возможному риску от применения препарата.

15. Препарат применяют индивидуально перорально в суточной дозе 4,0 мг/кг карпрофена, которую рекомендуется разделить на две равные части. После 7 дней лечения в зависимости от клинических показаний суточную дозу можно уменьшить до 2 мг/кг массы животного.

Продолжительность курса лечения при заболеваниях опорно-двигательного аппарата зависит от состояния животного и под контролем ветеринарного врача может продолжаться в течение всей жизни животного.

16. При применении Рикарфа® таблеток со вкусом мяса, как и при применении других нестероидных противовоспалительных препаратов, в редких случаях у животного может возникать раздражение слизистой желудка и рвота.

17. При передозировке у собак могут наблюдаться симптомы расстройства деятельности желудочно-кишечного тракта, такие как рвота и диарея.

18. Не следует назначать лекарственный препарат одновременно с другими противовоспалительными средствами, а также в течение 24 часов до их применения и 24 часов после окончания их применения.

19. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы лекарственного препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозировке и по той же схеме.

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес
производственной площадки
производителя препарата.

АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Шмарьешка цеста 6, 8501 Ново место,
Словения/«KRKA, d.d., Novo mesto»,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto,
Slovenija.

«КРКА-ФАРМА д.о.о.», В. Хольевца,
20/Е, 10450 Ястребарско,
Хорватия/«KRKA-FARMA d.o.o.», V.
Holjevcica, 20/E, 10450 Jastrebarsko,
Croatia

Наименование, адрес организации,
уполномоченной владельцем
регистрационного удостоверения
лекарственного препарата на
принятие претензий от
потребителя.

ООО «КРКА-РУС», 125212, г. Москва,
Головинское шоссе, дом 5, корпус 1
Тел.: (495) 981-10-95,
факс: (495) 981-10-91