

## PÍSOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV

### Rycarfa Flavour 20 mg tablety pre psov

#### 1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOLNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Držiteľ rozhodnutia o registrácii:

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

Výrobca zodpovedný za uvoľnenie šarže:

KRKA - FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Chorvátsko  
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

#### 2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rycarfa Flavour 20 mg tablety pre psov

#### 3. OBSAH ÚČINNEJ LÁTKY (-OK) A INEJ LÁTKY (-OK)

Každá tableta obsahuje:

**Účinná látka:**

Carprofenum 20 mg

**Pomocné látky:**

Červený oxid železitý (E172)	0,61 mg
Čierny oxid železitý (E172)	0,38 mg

Okrúhla, tmavo hnedá mramorovaná tableta s viditeľnými tmavšími škvrnami, s deliacou ryhou na jednej strane a skosenými hranami.

Tableta sa môže rozdeliť na dve rovnaké časti.

#### 4. INDIKÁCIA (-E)

Zmiernenie zápalu a bolesti pri muskuloskeletálnych ochoreniach a degeneratívnych ochoreniach klíbov. Tablety sú vhodné aj na tlmenie pooperačnej bolesti ako pokračovanie parenterálnej analgézie.

#### 5. KONTRAINDIKÁCIE

Nepoužívať u mačiek.

Nepoužívať u gravidných a laktujúcich súk.

Nepoužívať u psov mladších ako 4 mesiace.

Nepoužívať v prípade precitlivenosti na účinnú látku alebo na niektorú pomocnú látku.

Nepoužívať u zvierat trpiacich srdcovými, pečeňovými alebo obličkovými ochoreniami, alebo u zvierat, kde hrozí gastro-intersticílna ulcerácia alebo krvácanie alebo u zvierat s krvnou dyskráziou.

#### 6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Môžu sa prejaviť charakteristické nežiaduce účinky spojené s užívaním NSAIDs ako zvracanie, mäkšie výkaly/hnačky, melena, strata apetítu a letargia. Tieto nežiaduce účinky sa objavujú najčastejšie v priebehu prvého týždňa liečby, sú vo väčšine prípadov prechodného charakteru a vymiznú po ukončení liečby ale vo veľmi zriedkavých prípadoch majú vážny alebo fatálny priebeh.

Ak sa vyskytnú nežiaduce účinky, prestaňte veterinárny liek podávať a vyhľadajte veterinárneho lekára.

Rovnako ako pri ostatných NSAIDs hrozí zriedkové riziko obličkových alebo idiosynkratických pečeňových negatívnych reakcií.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné vedľajšie účinky, ktoré nie sú uvedené v tejto písomnej informácii pre používateľov, informujte vášho veterinárneho lekára.

## **7. CIEĽOVÝ DRUH**

Psy.

## **8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU**

Perorálne podanie.

Počiatočná dávka 2-4 mg karprofénu na 1 kg živej hmotnosti na deň môže byť podaná ako jedna dávka alebo sa môže rozdeliť na dve dávky. Na základe klinickej odozvy môže byť po 7 dňoch denná dávka znížená na 2 mg karprofénu na 1 kg živej hmotnosti na deň v jednej dávke.

Dĺžka liečby závisí od klinickej odozvy, ale stav psa by mal byť kontrolovaný veterinárnym lekárom po 14 dňoch liečby.

## **9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ**

Na predĺženie analgetického účinku po operácii, môžu byť karprofén tablety podávané v dávke 4 mg na 1 kg živej hmotnosti na deň po dobu 5 dní ako pokračovanie parenterálnej liečby injekčným karprofénom.

## **10. OCHRANNÁ (-É) LEHOTA (-Y)**

Neuplatňuje sa.

## **11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE**

Uchovávať mimo dohľadu a dosahu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Uchovávajte blister v škatuľke na ochranu pred svetlom a vlhkosťou.

Rozpolenú tabletu odložte späť do bliстра a použite do 24 hodín.

Nepoužívať po dátume exspirácie uvedenom na obale po "EXP". Dátum exspirácie sa vzťahuje na posledný deň v mesiaci.

## **12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA**

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat:

Použitie u starších psov môže predstavovať určité riziko. Pokiaľ nie je nevyhnutné, je potrebné klinické sledovanie.

Nepoužívať u dehydrovaných, hypovolemickej alebo hypotenzných psov, pretože hrozí riziko zvýšenia renálnej toxicity.

NSAIDs môžu spôsobiť inhibíciu fagocytózy a preto v prípade liečby zápalu spojeného s bakteriálnou infekciou, je nutné zvážiť použitie antimikrobiálnej terapie.

**Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám:**

V prípade náhodného požitia tablet, vyhľadajte lekársku pomoc a ukážte lekárovi písomnú informáciu pre používateľov. Po manipulácii s liekom si umyte ruky.

**Použitie počas gravidity a laktácie:**

Štúdie na laboratórnych zvieratách (potkany a zajace) preukázali fetotoxický účinok v dávkach približujúcich sa terapeutickej dávke.

Bezpečnosť veterinárneho lieku pre gravidné a laktujúce suky nebola skúmaná.

Nepodávať gravidným a laktujúcim sukám.

**Liekové interakcie a iné formy vzájomného pôsobenia:**

Nepodávať s inými NSAIDs a glukokortikoidmi súčasne alebo v rozmedzí 24 hodín od podania lieku. Karprofén sa silne viaže na plazma proteíny a môže súťažiť s inými silne naviazanými liečivami, čo môže vyvolat' toxickej efekt.

Vyhýbjte sa súbežnému použitiu potenciálne nefrotoxických liekov.

**Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá):**

Hoci boli vykonané skúšky skúmajúce bezpečnosť karprofénu pri predávkovaní, neboli zaznamenané žiadny príznaky toxicity u psov liečených karprofénom v dávkach 6 mg/kg dvakrát denne po dobu 7 dní (3-krát vyššia dávka ako odporúčané dávkovanie 4 mg/kg) a 6 mg/kg jedenkrát denne nasledujúcich 7 dní (1,5-krát vyššia dávka ako odporúčané dávkovanie 4 mg/kg).

Neexistuje žiadne špecifické antidotum pri predávkovaní karprofénom, postupuje sa podľa všeobecných zásad podpornej terapie pre predávkovanie NSAIDs.

**13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU (-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY**

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto veterinárneho lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými národnými predpismi.

O spôsobe likvidácie liekov, ktoré už nepotrebujete, sa porad'te so svojím veterinárom. Tieto opatrenia by mali byť v súlade s ochranou životného prostredia.

**14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍSOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV**

03/2020

**15. ĎALŠIE INFORMÁCIE**

Len pre zvieratá.

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.

20 mg tablety sú dostupné v škatuľkách po 20, 50, 100 a 500 tablet v blistroch po 10 tablet.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebujete akúkoľvek informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa povolenia na uvedenie na trh.