

SÚHRN CHARAKTERISTICKÝCH VLASTNOSTÍ LIEKU

1. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

Rycarfa Flavour 20 mg tablety pre psov

2. KVALITATÍVNE A KVANTITATÍVNE ZLOŽENIE

Každá tableta obsahuje:

Účinná látka:

Carprofenum 20 mg

Pomocné látky:

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

Úplný zoznam pomocných látok je uvedený v časti 6.1.

3. LIEKOVÁ FORMA

Tableta.

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

Tableta sa môže rozdeliť na dve rovnaké časti.

4. KLINICKÉ ÚDAJE

4.1 Cieľový druh

Psy.

4.2 Indikácie pre použitie so špecifikovaním cieľového druhu

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

4.3 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-intersticiálna ulcerácia alebo krvácanie alebo u zvierat s krvnou dyskráziou.

4.4 Osobitné upozornenia pre každý cieľový druh

Pozri časti 4.3 and 4.5.

4.5 Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie

Osobitné bezpečnostné opatrenia na používanie u zvierat

Použitie u starších psov môže predstavovať určité riziko. Pokial' je to nevyhnutné, je potrebné klinické sledovanie.

Nepoužívať u dehydrovaných, hypovolemických 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.

4.6 Nežiaduce účinky (frekvencia výskytu a závažnosť)

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 zriedkavé riziko obličkových alebo idiosynkratických pečeňových negatívnych reakcií.

4.7 Použitie počas gravidity, laktácie, znášky

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.

4.8 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.

Vyhýbať sa súbežnému použitiu potenciálne nefrotoxických liekov.

4.9 Dávkovanie 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.

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.

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

4.10 Predávkovanie (príznaky, núdzové postupy, antidotá) ak sú potrebné

Hoci boli vykonané skúšky skúmajúce bezpečnosť karprofénu pri predávkovaní, neboli zaznamenané žiadny príznaky toxicity u psov liečených karpofénom 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.

4.11 Ochranná (-é) lehota (-y)

Neuplatňuje sa.

5. FARMAKOLOGICKÉ IMUNOLOGICKÉ VLASTNOSTI

Farmakoterapeutická skupina: nesteroidné protizápalové a antireumatické lieky, deriváty kyseliny propiónovej

ATC vet kód: QM01AE91

5.1 Farmakodynamické vlastnosti

Karprofén má protizápalové, analgetické a antipyretické účinky. Tak ako iné NSAIDs je karprofén inhibítorm enzýmu cyklo-oxygenáza v kaskáde kyseliny arachidonovej.

Avšak, inhibícia syntézy prostaglandínu karprofénom je mierna v súvislosti s jeho protizápalovým a analgetickým potenciálom. Presný spôsob účinku karprofénu nie je úplne jasný.

Karprofén je chirálne liečivo s S(+) enantiomérom, ktorý je aktívnejší ako R(-) enantiomér. Chirálna inverzia sa nenachádza medzi *in vivo* enantiomérmi.

5.2 Farmakokinetické vlastnosti

Karprofén sa dobre absorbuje po perorálnom podaní (>90%) a silno sa viaže na proteíny. Vrchol plazmatickej koncentrácie sa dosiahne medzi 1 hodinou a 3 hodinami po podaní.

Polčas rozpadu karprofénu je u psov približne 10 hodín.

Karprofén je u psov metabolizovaný v pečeni najmä biotransformáciou. Zvyšné metabolity sú rýchlo vylúčené výkalmi (70-80%) a močom (10-20%). Zaznamenala sa enterohepatická cirkulácia.

6. FARMACEUTICKÉ ÚDAJE

6.1 Zoznam pomocných látok

Červený oxid železitý (E 172)

Čierny oxid železitý (E 172)

Monohydrt laktózy

Kukuričný škrob

Povidón K30

Sodná soľ karboxymethylškrobu, typ A

Koloidný oxid kremičitý

Mäsová príchuť 10022

Mastenec

Magnézium stearát

6.2 Inkompatibility

Neuplatňuje sa.

6.3 Čas použiteľnosti

Čas použiteľnosti veterinárneho lieku zabaleného v pôvodnom obale: 3 roky.
Rozpolenú tabletu odložte späť do blistra a použite do 24 hodín.

6.4 Čas použiteľnosti

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Uchovávať blister v škatuľke na ochranu pred svetlom a vlhkosťou.

6.5 Charakter a zloženie vnútorného obalu

Blister (OPA/Al/PVC-Al): 20, 50, 100 alebo 500 tablet (10 tablet/blister) v škatuľke.

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

6.6 Osobitné bezpečnostné opatrenia na zneškodňovanie nepoužitých veterinárnych liekov, prípadne odpadových materiálov vytvorených pri používaní týchto liekov.

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

7. DRŽITEĽ ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

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

8. REGISTRAČNÉ ČÍSLO(-A)

96/030/DC/10-S

9. DÁTUM PRVÉHO ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII ALEBO DÁTUM PREDLŽENIA PLATNOSTI ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII

10. DÁTUM REVÍZIE TEXTU

12/2015

ZÁKAZ PREDAJA, DODÁVOK A/ALEBO POUŽÍVANIA

Výdaj lieku je viazaný na veterinárny predpis.