

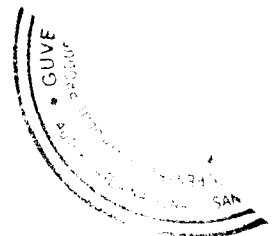


**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**RIFEN**, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, suine



## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

1 ml produs conține:

**Substanță activă :**

Ketoprofen: 100 mg

**Excipienti:**

Alcool benzilic: 10 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

Soluție limpede, fără culoare pana la galbui - maronie.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1 Specii țintă**

Cabaline bovine, suine.

### **4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Cabaline :

Terapia analgezica si antiflogistica in afecțiuni ale sistemului locomotor si osteoarticular (ex.: șchiopătătul de origine traumatică, artroza si artrita, osteita, tendinita, bursita, boala naviculară, laminita, miozita, inflamații post-chirurgicale), terapie simptomatica in colica.

Bovine:

Terapia analgezica, antiflogistica si antipiretica in afecțiuni respiratorii, mastita, edemul ugerului, afecțiuni ale aparatului locomotor (șchiopătătul, artrita, răni), avort traumatic, distocie, pseudo-pareza post-partum.

Suine:

Terapie analgezica, antiflogistica si antipiretica in afecțiuni respiratorii, sindromul MMA.

### **4.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza la animalele cu leziuni gastrointestinale, diateza hemoragica, insuficiența hepatică, renala sau cardiaca.

### **4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

## **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Nu se utilizează pentru administrări intra-arteriale. Nu se depășește doza recomandată sau perioada de tratament. Trebuie luate măsuri speciale când se administrează produsul la animalele cu deshidratare severă, hipovolemie și hipotensiune.

Produsul nu trebuie administrat la mânji cu vârstă mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vârstă de 6 săptămâni sau la animale bătrâne poate implica riscuri suplimentare. Dacă utilizarea în astfel de cazuri nu poate fi evitată, animalele pot necesita un dozaj redus și o monitorizare atentă. Vezi punctul 4.7 privitor la utilizarea produsului la iepurile gestante și la scroafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

În colică, o doză ulterioară poate fi administrată numai după o reexaminare amănunțită.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezența medicului prospectul produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoprofen sau benzil alcool trebuie să evite contactul cu acest produs medicinal veterinar. Evitați stropirea pielii și a ochilor. Clătiți bine cu apă dacă se întâmplă acest lucru. Dacă iritația persistă cereți sfatul medicului. Spălați mâinile după utilizare.

## **4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Datorită mecanismului de acțiune al AINS (inhibiția sintezei de prostaglandine), iritația gastrică și intestinală sau ulcerăția sau intoleranța renală pot apărea chiar și după o utilizare adecvată.

Injecțiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.

La suine, după administrări repetitive, poate apărea reducerea temporară a apetitului.

Reacții alergice pot apărea foarte rar.

## **4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouăt**

### Gestație:

Siguranța ketoprofenului a fost investigată pe animalele gestante de laborator și bovine și nu au fost observate efecte adverse. Produsul poate fi utilizat la vacile gestante.

În absența studiilor la suine utilizați numai conform evaluării raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil. Nu utilizați la iepurile gestante.

### Lactație:

Produsul poate fi utilizat la vacile în lactație.

## **4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Produsul nu trebuie administrat împreună cu, sau în decurs de 24 ore de la administrarea altor AINS și glucocorticosteroizi. Administrarea concomitentă de diuretice, medicamente nefrotoxice și medicamente anticoagulante trebuie evitată.

Ketoprofenul este puternic legat la proteinele plasmatici, și poate înlocui sau fi înlocuit de alte medicamente cu legare proteică puternică precum anticoagulanțele. Datorită faptului că produsul poate inhiba agregarea plăcățelor și cauza ulcerății gastrointestinale, nu trebuie utilizat împreună cu alte medicamente care au același profil al reacțiilor adverse.

#### **4.9 Cantități de administrat și calea de administrare**

##### Cabaline (lent i.v., i.m.):

2,2 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 1 ml produs/45 kg greutate corporală, timp de 1-3 zile.

Daca este implicat sistemul locomotor si osteoarticular Rifen trebuie administrat timp de 1-5 zile.  
Pentru terapia simptomatica a colicii o singura injecție este suficienta, iar daca apar necesare ~~si alte~~ administrări, trebuie făcuta o examinare clinica detaliata. Vezi punctul 4.5, „Precauții speciale pentru utilizare”.

##### Bovine (lent i.v., profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 3 ml Rifen /100 kg greutate corporală,timp de 1-3 zile.

##### Suine (profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 3 ml Rifen/100 kg greutate corporala/zi , ca unica administrare.

#### **4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Ketoprofen poate determina reacții de hipersensibilitate.

Supradozarea cu AINS poate determina ulcerații gastrointestinale, pierdere proteica, afectiuni hepatici si renale. In studiile de toleranta efectuate la suine, până la 25 % dintre animalele tratate cu de trei ori maximul dozei recomandate (9 mg/kg) timp de trei zile sau cu doza recomandată (3 mg/kg) pentru triplul timpului maxim recomandat (9 zile ) au arătat leziuni erozive si /sau ulcerante la ambele părți, aglandulara (partea esofagica) si partea glandulară ale stomacului. Primele semne de toxicitate includ pierderea apetitului si fecale sub forma de pasta sau diaree. Daca sunt observate simptomele supradozajului, trebuie inițiat tratamentul simptomatologic. Apariția de ulcerații este într-o măsură limitată dependentă de doză.

#### **4.11 Timp de așteptare**

Carne și organe: Bovine, cabaline: (administrare i.v.): 1 zi

Bovine, cabaline, suine (administrare. i.m): 4 zile

Lapte: Bovine: 0 zile

### **5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE**

Grupa farmacoterapeutică: produse antiinflamatoare si antireumatici, nesteroidi, derivati ai acidului propionic

Codul veterinar ATC : QM01AE03

#### **5.1 Proprietăți farmacodinamice**

Ketoprofen este o substanță activă antiinflamatoare nesteroidică (NSAID). Are proprietăți antiinflamatorii, antipiretice si analgezice. Ketoprofen inhibă producerea de ciclo-oxigenaza si ca urmare si sinteza prostaglandinelor, cat si producerea de lipooxigenaza si acid arahidonic astfel diminuând reacția celulară inflamatorie indusa si distrugerea tisulară consecutiva.

#### **5.2 Particularități farmacocinetice**

După administrarea i.m. substanța activă este rapid absorbită si atinge concentrația plasmatica maxima după 30 – 60 minute. Biodisponibilitatea absolută după administrarea intramusculară la bovine si suine este 90 - 100%, la cabaline 70%. Volumul distribuției si eliminarea sunt aproximativ 0,17 L/kg si respectiv 0,3 L/kg.

Timpul de injumatatire plasmatica după administrarea intramusculară este 2 pana la 3 ore.

Ketoprofenul se leagă în proporție de 95% de proteinele plasmatic și este metabolizat prin reducere la alcool secundar. Este excretat rapid, în principal prin urină, adică 80% din doza administrată este eliminată în decurs de 12 ore.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1 Lista excipientilor

Alcool benzilic, arginina, acid citric, apa pentru preparate injectabile

### 6.2 Incompatibilități

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat împreună cu alte produse medicinale veterinar.

### 6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 3 ani  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

A se pastra la temperatura mai mica de 25°C.

Păstrați flaconul în cutia de carton pentru a se proteja de lumina.

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Ambalaj primar:

Flacon din sticla de tip II de 50 ml și 100 ml inchis cu dop din cauciuc brombutilic și sigilat cu capac din aluminiu cu "pull off" sau cu capac din aluminiu/plastic cu "flip off"

Ambalaj secundar:

Cutie din carton x flacon din sticla de 50 ml și 100 ml

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

Orice produs medicinal veterinar sau resturile rezultate din asemenea produse medicinale veterinarne trebuie distruse în conformitate cu reglementările locale.

## 7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
A-4600 Wels, Austria

## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

230042

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

25.10.2006 / 31.10.2012

**10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI**

**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

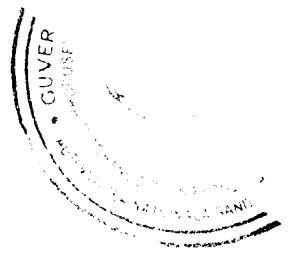
Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.





**ANEXA III**  
**ETCETARE ȘI PROSPECT**

Anexat n.3



A. ETICHETARE

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**

Cutie din carton x flacon din sticla de 50 ml si 100 ml

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**RIFEN**, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, suine

Ketoprofen

**2. DECLARAAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 ml produs conține:

**Substanța activă:**

Ketoprofen: 100 mg

**Excipienti:**

Alcool benzilic: 10 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml, 100 ml

**5. SPECII TINTĂ**

Cabaline, bovine, suine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citii prospectul înainte de utilizare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cabaline (lent i.v., i.m.):

2,2 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 1 ml produs/45 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile. Dacă este implicat sistemul locomotor și osteoarticular Rifen trebuie administrat timp de 3 – 5 zile. Pentru terapia simptomatică a colicii o singură injecție este suficientă, iar dacă apar necesare și alte administrări, trebuie făcută o examinare clinică detaliată.

Bovine (lent i.v., profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile.

Suine (profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală/zi, ca unică administrare.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

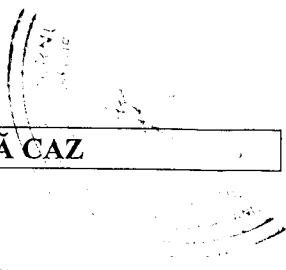
Carne și organe:

Bovine, cabaline (administrare i.v.): 1 zi

Bovine, cabaline, suine (administrare i.m.): 4 zile

Lapte:

Bovine: 0 zile



## **9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

## **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

## **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

Păstrați flaconul în cutie de carton pentru a se proteja de lumina.

## **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

## **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

## **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndeemâna și vederea copiilor.

## **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

VetViva Richter GmbH  
Durisolstrasse 14  
A-4600 Wels, Austria

## **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

230042

## **17. NUMĂRUL DE FABRICАȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}

## **INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din sticlă de tip II de 50 ml și 100 ml.

### **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**RIFEN**, 100 mg/ml soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, suine  
Ketoprofen

### **2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

1 ml produs conține:

**Substanța activă:**

Ketoprofen: 100 mg

**Excipienți:**

Alcool benzilic: 10 mg

### **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Soluție injectabilă.

### **4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

50 ml, 100 ml.

### **5. SPECII TINTĂ**

Cabaline, bovine, suine.

### **6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citii prospectul înainte de utilizarea.

### **7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cabaline (lent i.v., i.m.):

2,2 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 1 ml produs/45 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile. Dacă este implicat sistemul locomotor și osteoarticular Rifen trebuie administrat timp de 3 – 5 zile. Pentru terapia simptomatică a colicii o singură injecție este suficientă, iar dacă apar necesare și alte administrări, trebuie făcută o examinare clinică detaliată.

Bovine (lent i.v., profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile.

Suine (profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală/zi greutate, ca unică administrare.

### **8. TEMPORALITATEA**

Carne și organe:

Bovine, cabaline (administrare i.v.): 1 zi

Bovine, cabaline, suine (administrare i.m.): 4 zile

Lapte:

Bovine: 0 zile

#### **9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

#### **10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

#### **11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.

Păstrați flaconul în cutie de carton pentru a se proteja de lumina.

#### **12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

#### **13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

#### **14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDEREA COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

#### **15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

VetViva Richter GmbH

Durisolstrasse 14

A-4600 Wels, Austria

#### **16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

230042

#### **17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



**B. PROSPECT**

**PROSPECT**  
**RIFEN**, 100 mg/ml soluție injectabila pentru cabaline, bovine, suine

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:  
VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria.

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

**RIFEN**, 100 mg/ml soluție injectabila pentru cabaline, bovine, suine

Ketoprofen

**3. DECLARAAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

1 ml produs conține:

**Substanță activă :**

Ketoprofen: 100 mg

**Excipienti:** alcool benzilic 10 mg

**4 INDICAȚII**

Cabaline:

Terapia analgezica si antiflogistica in afecțiuni ale sistemului locomotor si osteoarticular (ex.: șchiopătătul de origine traumatica, artroza si artrita, osteita, tendinita, bursita, boala naviculară, laminita, miozita, inflamații post-chirurgicale), terapie simptomatica in colica.

Bovine:

Terapia analgezica, antiflogistica si antipiretica in afecțiuni respiratorii, mastita, edemul ugerului, afecțiuni ale aparatului locomotor (șchiopătătul, artrita, răni), avort traumatic, distocie, pseudo-pareza post-partum.

Suine:

Terapie analgezica, antiflogistica si antipiretica in afecțiuni respiratorii, sindromul MMA.

**5. CONTRAINDICAȚII**

Nu se utilizează în caz de hipersensibilitate la substanță activă sau la oricare dintre excipienți. A nu se utiliza la animalele cu leziuni gastrointestinale, diateza hemoragica, insuficiența hepatică, renala sau cardiaca.

## **6. REACTII ADVERSE**

Datorita mecanismului de acțiune al AINS (inhibiția sintezei de prostaglandine), iritația gastrica si intestinala sau ulcera sau intoleranta renala pot apărea chiar si după o utilizare adecvata.

Injectiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.

La suine, după administrări repeatate, poate apărea reducerea temporara a apetitului.

Reacții alergice pot apărea foarte rar.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Cabaline, bovine, suine.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

### Cabaline (lent i.v., i.m.):

2,2 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 1 ml produs/45 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile. Daca este implicat sistemul locomotor si osteoarticular Rifen trebuie administrat timp de 3 – 5 zile. Pentru terapia simptomatica a colicii o singura injecție este suficienta, iar daca apar necesare si alte administrări, trebuie făcuta o examinare clinica detaliata.

### Bovine (lent i.v., profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală, timp de 1 – 3 zile.

### Suine (profund i.m.):

3 mg ketoprofen/kg greutate corporala/zi ceea ce corespunde la 3 ml produs/100 kg greutate corporală/zi, ca unica administrare.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

Nu se utilizează pentru administrări intra-arteriale. A nu se depăși doza recomandata sau perioada de tratament. Trebuie luate masuri speciale când se administrează produsul la animalele cu deshidratare severa, hipovolemie si hipotensiune.

Produsul nu trebuie administrat la mânji cu vârstă mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vîrstă de 6 saptamani sau la animale bătrâne poate implica riscuri suplimentare. Daca utilizarea in astfel de cazuri nu poate fi evitata, animalele pot necesita un dozaj redus si o monitorizare atenta.

Apa de băut suficienta trebuie asigurata pe toata durata tratamentului.

In colica, o doza ulterioara poate fi administrata numai după o reexaminare amănunțita.

## **10. TEMPORALITATEA DOZAJULUI**

### Carne și organe:

Bovine, cabaline (administrare i.v.): 1 zi

Bovine, cabaline, suine (administrare i.m.): 4 zile

### Lapte:

Bovine: 0 zile

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.  
A se pastra la temperatura mai mica de 25°C.  
Păstrați flaconul în cutia de carton pentru a se proteja de lumina.  
A nu se utilizeaza după data expirării marcată pe etichetă.  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile



## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

### **Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Nu există.

### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Nu se utilizează pentru administrații intra-arteriale. A nu se depăși doza recomandată sau perioada de tratament. Trebuie luate măsuri speciale când se administrează produsul la animalele cu dehidratare severă, hipovolemie și hipotensiune.

Produsul nu trebuie administrat la mânji cu vîrstă mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vîrstă de 6 săptămâni sau la animale bătrâne poate implica riscuri suplimentare. Dacă utilizarea în astfel de cazuri nu poate fi evitată, animalele pot necesita un dozaj redus și o monitorizare atentă. Vezi punctul 4.7 privitor la utilizarea produsului la iepurile gestante și la scroafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

În colică, o doză ulterioară poate fi administrată numai după o reexaminare amănunțită.

### **Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale**

În caz de auto-injectare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezențați medicului prospectul produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoprofen sau benzil alcool trebuie să evite contactul cu acest produs medicinal veterinar. Evitați stropirea pielii și a ochilor. Clătiți bine cu apă dacă se întâmplă acest lucru. Dacă iritația persistă cereți sfatul medicului. Spălați mâinile după utilizare.

### **Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat**

#### Gestație:

Siguranța ketoprofenu lui a fost investigată pe animalele gestante de laborator și bovine și nu au fost observate efecte adverse. Produsul poate fi utilizat la vacile gestante.

În absența studiilor la suine utilizați numai conform evaluării raportului beneficiu/risc de către medicul veterinar responsabil. Nu utilizați la iepure gestante.

#### Lactație:

Produsul poate fi utilizat la vacile în lactație.

### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Produsul nu trebuie administrat împreună cu, sau în decurs de 24 ore de la administrația altor AINS și glucocorticosteroizi. Administrația concomitenta de diuretice, medicamente nefrotoxice și medicamente anticoagulante trebuie evitată.

Ketoprofenul este puternic legat la proteinele plasmatici, și poate înlocui sau fi înlocuit de alte medicamente cu legare proteică puternică precum anticoagulanțele. Datorită faptului că produsul poate inhiba agregarea plăcățelor și cauza ulcerării gastrointestinale, nu trebuie utilizat împreună cu alte medicamente care au același profil al reacțiilor adverse.

## **Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Ketoprofen poate determina reacții de hipersensibilitate.

Supradozarea cu AINS poate determina ulcerații gastrointestinale, pierdere proteica, afecțiuni hepatice și renale. În studiile de toleranță efectuate la suine, până la 25 % dintre animalele tratate cu de trei ori maximul dozei recomandate (9 mg/kg) timp de trei zile sau cu doza recomandată (3 mg/kg) pentru triplul timpului maxim recomandat (9 zile) au arătat leziuni erozive și /sau ulcerație la ambele părți, aglandulară (partea esofagica) și partea glandulară ale stomacului. Primele semne de toxicitate includ pierderea apetitului și fecale sub forma de pasta sau diaree. Dacă sunt observate simptomele supradozajului, trebuie inițiat tratamentul simptomatologic. Apariția de ulcerații este într-o măsură limitată dependentă de doză.

## **Incompatibilități**

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie administrat împreună cu alte produse medicinale veterinare.

## **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

## **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

## **15. ALTE INFORMAȚII**

### **Mod de prezentare :**

Ambalaj primar:

Flacoane din sticla de tip II de 50 ml și 100 ml inchise cu dop din cauciuc brombutilic și sigilate cu capac din aluminiu cu "pull off" sau cu capac din aluminiu/plastic cu "flip off"

Ambalaj secundar:

Cutie din carton x flacon din sticla de 50 ml și 100 ml.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Richter Pharma s.r.l.

Calea Șerban Vodă nr. 195  
040206 Bucuresti - Romania  
Tel: +4021 3365428  
office@richter-pharma.ro

