



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

Excipienți:

Alcool benzilic: 10 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție limpede, fara 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.: șchiopătutul 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 (șchiopătutul, artrita, răni), avort traumatic, distocie, pseudo-pareza post-partum.

Suine:

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

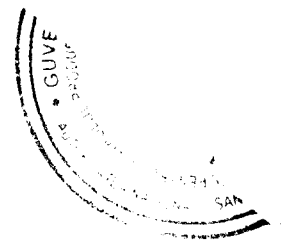
4.3 Contraindicații

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, insuficienta hepatica, 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. A nu se depăși 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 vârsta mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vârsta 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 iepele gestante și la scroafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

În colica, 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-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați 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 ulcerarea sau intoleranța renală pot apărea chiar și după o utilizare adecvată.

Injecțiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.

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

Reacții alergice pot apărea foarte rar.

4.7 Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat

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 iepe 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 nefrotice și medicamente anticoagulante trebuie evitată.

Ketoprofenul este puternic legat la proteinele plasmatică, și poate înlocui sau fi înlocuit de alte medicamente cu legare proteică puternică precum anticoagulantele. Datorită faptului că produsul poate inhiba agregarea plachetară și cauza ulcerării 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 Rifin trebuie administrat timp de 3 - 5 zile.

Pentru terapia simptomatice 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 Rifin /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 Rifin/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 ulceratii gastrointestinale, pierdere proteica, afectiuni hepatice 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 ulceratii 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 antireumatice, nesteroidice, derivati ai acidului propionic

Codul veterinar ATC : QM01AE03

5.1 Proprietăți farmacodinamice

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

5.2 Particularități farmacocinetice

După administrarea i.m. substanța activă este rapid absorbită si atinge concentrația plasmatica maxima după 30 – 60 minute. Biodisponibilitatea absoluta după administrarea intramusculara 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 intramusculara este 2 pana la 3 ore.

Ketoprofenul se leagă în proporție de 95% de proteinele plasmatică 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 excipienților

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 veterinare.

6.3 Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa 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 păstra la temperatura mai mică 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 sticlă de tip II de 50 ml și 100 ml închis cu dop din cauciuc brombutilic și sigilat cu capac din aluminiu cu "pull of" sau cu capac din aluminiu/plastic cu "flip of"

Ambalaj secundar:

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

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

Orice produs medicinal veterinar sau resturile rezultate din asemenea produse medicinale veterinare 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

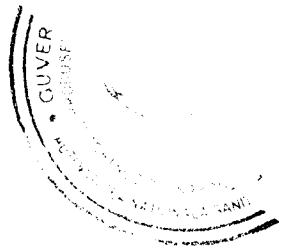
INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se elibereaza numai pe baza de reteta veterinara.





ANEXA III
ETCHETARE ȘI PROSPECT



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. 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 ȚINTĂ

Cabaline, bovine, suine

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți 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 Rifin 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. 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

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 pastra la temperatura mai mica de 25°C.

Păstrați flaconul in cutia 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. MENȚIUNEA „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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna si 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}

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 ȚINTĂ

Cabaline, bovine, suine.

6. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Citiți 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. 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

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 pastra la temperatura mai mica de 25°C.

Păstrați flaconul in cutia 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. MENȚIUNEA „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. MENȚIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNA SI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemâna si 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 injectabilă 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 injectabilă pentru cabaline, bovine, suine

Ketoprofen

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTI)

1 ml produs conține:

Substanță activă :

Ketoprofen: 100 mg

Excipienți: alcool benzilic 10 mg

4 INDICAȚII

Cabaline :

Terapia analgezică și antiflogistică în afecțiuni ale sistemului locomotor și osteoarticular (ex.: șchiopătutul de origine traumatică, artroza și artrita, osteita, tendinita, bursita, boala naviculară, laminita, miozita, inflamații post-chirurgicale), terapie simptomatică în colica.

Bovine:

Terapia analgezică, antiflogistică și antipiretică în afecțiuni respiratorii, mastita, edemul ugerului, afecțiuni ale aparatului locomotor (șchiopătutul, artrita, răni), avort traumatic, distocie, pseudo-pareza post-partum.

Suine:

Terapie analgezică, antiflogistică și antipiretică în afecțiuni respiratorii, sindromul MMA.

5. 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 hemoragică, insuficiența hepatică, renală sau cardiacă.

6. REACȚII ADVERSE

Datorita mecanismului de acțiune al AINS (inhibiția sintezei de prostaglandine), iritația gastrică și intestinală sau ulcerarea sau intoleranța renală pot apărea chiar și după o utilizare adecvată. Injecțiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.

La suine, după administrări repetate, poate apărea reducerea temporară 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 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.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu se utilizează pentru administrări intra-arteriale. A nu se depăși 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 vârsta mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vârsta 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.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

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

10. 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

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

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

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

A nu se utiliza 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 administrări intra-arteriale. A nu se depăși 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 vârsta mai mică de 15 zile. Utilizarea la animale sub vârsta 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 privind la utilizarea produsului la iepelile gestante și la scroafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

În colica, 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-injecție accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați 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 apa 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 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 iepelile 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 administrarea altor AINS și glucocorticosteroizi. Administrarea concomitentă de diuretice, medicamente nefrotice și medicamente anticoagulante trebuie evitată.

Ketoprofenul este puternic legat la proteinele plasmatică, și poate înlocui sau fi înlocuit de alte medicamente cu legare proteică puternică precum anticoagulantele. Datorită faptului că produsul poate inhiba agregarea plachetară și cauza ulceratii 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 ulceratii gastrointestinale, pierdere proteica, afectiuni hepatice 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 ulceratii 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 si sigilate cu capac din aluminiu cu "pull of " sau cu capac din aluminiu/plastic cu "flip of"

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

