



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 împedată, fără culoare până la galben - maronie.

## 4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

### 4.1 Specii jîntă

Cabaline bovine, suine.

### 4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor jîntă

#### Cabaline:

Terapie analgezică și antiflogistică în afecțiuni ale sistemului locomotor și osteoarticular (ex.: șchiopătătul de origine traumatică, artrona și artrita, osteita, tendinita, bursita, boala naviculară, lamiinita, mlozita, inflamații post-chirurgicale), terapie simptomatică în colică.

#### Bovine:

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

#### Suine:

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

### 4.3 Contraindicații

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

A nu se utiliza la animalele cu leziuni gastrointestinale, diareea hemoragică, insuficiența hepatică, renală sau cardiacă.

### 4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie jîntă

Nu există.



#### **4.5 Precauții speciale pentru utilizare**

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

Nu se utilizează pentru administrări intra-arteriale. A nu se depășește 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 mânzi cu vîrstă mai mică de 15 zile. Utilizarea la animalele 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 stenă. Vezi punctul 4.7 privitor la utilizarea produsului la iepurile gestante și la scoafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamentului.

In 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 modiculul prospectual produsului sau eticheta. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la ketoprofen sau benzil alcohol trebuie să evite contactul cu acest produs medicinal veterinar. Evitați stropirea pielii și a ochilor. Căluți 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.

Injectiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.

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

Reacții alergice pot apărea foarte rar.

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

##### 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 iepo gestante.

##### Lactație:

Produsul poate fi utilizat la vacile în lactație.

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

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 plăchetei și cauză ulcerării gastrointestinale, nu trebuie utilizat împreună cu alte medicamente care au același profil de reacții adverse.

#### 4.9 Cantități de administrat și calea 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 simptomatica a colicii o singura injecție este suficienta, iar dacă apar necesare și alte administrări, trebuie făcută o examinare clinică detaliată. Vezi punctul 4.5, „Precauții speciale pentru utilizare”.

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

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

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

Ketoprofen poate determina reacții de hipersensibilitate.

Supradozarea cu AINS poate determina ulcerării gastrointestinale, pierdere proteica, afectiuni 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 ulcerante la ambele părți, glandulară (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 simptomologic. Apariția de ulcerării este într-o măsură limitată dependentă de doză.

#### 4.11 Timp de aşteptare

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 și antireumaticice, nesteroidice, derivatii ai acidului propionic

Codul veterinar ATC : QM01AE03

#### 5.1 Proprietăți farmacocinamice

Ketoprofen este o substanță activă antiinflamatoare nesteroidică (NSAID). Are proprietăți antiinflamatorii, antipiretic și analgezice. Ketoprofen inhibă producerea de ciclo-oxygenaza și ca urmare și sinteza prostaglandinelor, cat și producerea de lipooxygenaza și acid arachidoniu astfel diminuând reacția celulelor inflamatorie induisa și distrugerea tisulară consecutiva.

#### 5.2 Particularități farmacocinetice

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

Timpul de injumătătire plasmatică după administrarea intramusculară este 2 pîna 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 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 cutie 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 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 sticlă de 50 ml și 100 ml

### 6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilitate 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

Richter Pharma AG  
Feldgasse 19  
A-4600 Wels, Austria

## 8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120283

## 9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI

25.10.2006 / 31.10.2012

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

05.2016

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe baza de rosteta veterinară.



ANEXA III  
ETICHETARE ȘI PROSPECT





**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 SUBSTANTELOR 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 JINTĂ**

Cabaline, bovine, suine

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citii prospectul înainte de administrare.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cabaline (înjet i.v., i.m.):

2,2 mg ketoprofen/kg greutate corporală/zi ceea ce corespunde la 1ml 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 administrații, trebuie făcută o examinare clinică detaliată.

Bovine (înjet i.v., profund i.m.):

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

**8. TEMPORIZARE**

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

Citii 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

Citii prospectul produsului.

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

Numai pentru uz veterinar - se elibereză numai pe bază de rețetă veterinară.

#### 14. MENTIUNE „A NU SE LÂSA LA ÎNDEMÂNĂ SI VEDERE COPILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vedere copiilor.

#### 15. NUMELE ȘI ADRESA DE ÎNĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

Richter Pharma AG

Feldgasse 19

A-4600 Wels, Austria

#### 16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120283

#### 17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot {număr}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

Flacoane din sticla 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. DECLARAȚIA 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 ȚINTĂ**

Cabaline, bovine, suine.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Citii prospectul înainte de utilizarea produsului.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cabaline (înjet 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 colicilor o singură injecție este suficientă, iar dacă apar necesare și alte administrații, trebuie făcută o examinare clinică detaliată.

Bovine (înjet i.v., 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 administrație.

Suine (profund i.m.):

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

**8. TEMPORALITATE**

Carcne și organe:

Bovine, cabaline (administrare i.v.):

1 zi



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

Lapte:

Bovine: 0 zile



#### 9. ATENTIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

Cităj 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

Cităj prospectul produsului.

#### 13. MENTIUNE „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. MENTIUNE „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ ȘI VEDEREA COPIILOR”

A nu se lăsa la îndemână și vedere copiilor.

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

Richter Pharma AG  
Feldgasse 19  
A-4600 Wels, Austria

#### 16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

120283

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

Lot {număr}







## 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 SERILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

#### Deținătorul autorizației de comercializare:

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Austria.

#### Producător pentru eliberarea seriei:

Richter Pharma AG, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Austria.

### 2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

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

Ketoprofen

### 3. DECLARAȚIA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)

1 ml produs conține:

#### Substanță activă:

Ketoprofen: 100 mg

Excipienti: alcool benzilic, arginina, acid citric, apă pentru preparate injectabile

### 4. INDICAȚII

#### Cabaline:

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

#### Bovini:

Terapie analgezică, antiflogistică și antipiretică în afecțiuni respiratorii, mastita, edemul ugerului, afecțiuni ale aparatului locomotor (șchiopătul, artrita, râni), 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 excipienti.  
A nu se utiliza la animalele cu leziuni gastrointestinale, diareea hemoragică, insuficiența hepatică, renală sau cardiaca.



## 6. REACȚII ADVERSE

Datorita mecanismului de acțiune al AINS (inhibiția sintezei de prostaglandine), iritația gastrica și intestinală sau ulcerajia sau intoleranța renala pot apărea chiar și după o utilizare adekvata.  
Injecțiile intramusculare pot cauza ocazional iritații trecătoare.  
La suine, după administrări repetitive, 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 TINTĂ

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/zi ceea ce corespunde la 1 ml produs/45 kg greutate corporală , timp de 1 – 3 zile. Daca este implicat sistemul locomotor și osteoarticular Rifen trebuie administrat timp de 3 – 5 zile. Pentru terapie 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 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/zi ceea ce corespunde la 3 ml Rifen/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 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 vîrstă de 6 săptămâni sau la animale bătrâne poate implica riscuri suplimentare. Daca utilizarea in astfel de cazuri nu poate fi evitata, animalele pot necesita un dozaj redus și o monitorizare atentă.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe toată durata tratamintului.  
În colică, o doză ulterioară poate fi administrată numai după o reexaminare amănușită.

## 10. TIMP DE AȘTEPTARE

Carnă și organe:

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

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

Lapte:

Bovine: 0 zile



## II. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.  
A se păstra la temperatură mai mică de 25°C.  
Păstrați flaconul în cutie de carton pentru a se proteja de lumina.  
A nu se utilizează 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.

Precăutări speciale pentru utilizare la animale  
Nu se utilizează pentru administrări intra-arteriale. A nu se depășești doza recomandată sau perioada de tratament. Trebuie luate măsuri speciale când se administreză produsul la animalele cu dehidratare severă, hipovolemie și hipotensiune

Produsul nu trebuie administrat la mânzi 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 iepărte gestante și la scroafe.

Apa de băut suficientă trebuie asigurată pe tota durata tratamentului.  
La colică, o doză ulterioară poate fi administrată numai după o reexaminare amănunțitoare.

Precăutări speciale care trebuie luate de persoana care administreză produsul medicinal veterinar la animale  
În caz de auto-injectare 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 străpîrarea pielii și a ochilor. Călmăți 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 ouăt

**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 iepărte 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 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 plăiechilor 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 ulcerării gastrointestinale, pierdere proteica, afectuuri 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 ulcerante 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 symptomatologic. Apariția de ulcerării 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**

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

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

05.2016

**15. ALTE INFORMAȚII**

**Mod de prezentare :**

Ambalaj primar:

Flacoane din sticlă 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 sticlă 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  
București, Sect. 4, 75201 – RO  
Tel: +401 3365428  
richterpharma.ro@gmail.com



