

ИНСТРУКЦИЯ
по применению Рикарфа® раствора для инъекций в качестве
противовоспалительного и анальгезирующего препарата для собак и кошек

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место»/«KRKA, d.d., Novo mesto»,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Рикарфа® раствор для инъекций (Rycarfa® solution for injection).

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.

Рикарфа® раствор для инъекций в качестве действующего вещества содержит карпрофен — 50 мг/мл, а в качестве вспомогательных веществ — бензиловый спирт, аргинин, гликохолевую кислоту, лецитин, натрия гидроксид, хлористоводородную кислоту и воду для инъекций.

3. По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бледно-желтого цвета жидкость.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя — 3 года с даты производства. После вскрытия хранить в оригинальной упаковке при температуре не выше 25 °С – не более 28 дней.

Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.

4. Выпускают Рикарфа® раствор для инъекций в виде стерильного раствора, расфасованным по 20 мл во флаконы из темного стекла, закупоренные резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Флаконы упакованы поштучно в картонные коробки вместе с инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от пищевых продуктов и кормов, при температуре от 2 °С до 8 °С. Не замораживать!

6. Лекарственный препарат следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА.

9. Рикарфа® раствор для инъекций относится к нестероидным противовоспалительным препаратам.

10. Карпрофен, входящий в состав лекарственного препарата, обладает противовоспалительным, анальгезирующим и жаропонижающим действием. Как и другие нестероидные противовоспалительные средства ингибирует циклооксигеназу в цикле арахидоновой кислоты, влияя преимущественно на циклооксигеназу-II, которая индуцируется в ответ на развитие воспаления. В результате блокируется синтез воспалительных простагландинов, вызывающих воспаление, отек и боль. В терапевтических дозах карпрофен значительно слабее действует на циклооксигеназу-I и благодаря этому не оказывает влияния на синтез протективных простагландинов. Таким образом, карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, желудке, кишечнике, почках и тромбоцитах.

Карпрофен быстро всасывается из места инъекции и проникает в большинство органов и тканей; более чем на 99 % карпрофен связывается с белками плазмы крови. Метаболизируется в печени, выделяется в основном с фекалиями (около 80 %) и частично с мочой. Время полувыведения карпрофена из организма собак составляет около 8 часов, у кошек — около 19 часов.

Рикарфа® раствор для инъекций по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Рикарфа® раствор для инъекций применяют собакам и кошкам для снятия болевых и воспалительных реакций после оперативных вмешательств, для чего препарат вводится во время премедикации или при проведении анестезии.

12. Запрещается внутримышечное введение животным Рикарфа® раствора для инъекций. Животным с заболеваниями сердца, почек и печени, желудочно-кишечного тракта препарат следует назначать с осторожностью под наблюдением ветеринарного врача.

13. Собакам препарат применяют внутривенно или подкожно в дозе 4,0 мг/кг карпрофена (1 мл Рикарфа® раствора для инъекций на 12,5 кг массы животного). Для продления анальгезии препарат вводят повторно через 24 часа в половинной дозе (2 мг карпрофена на 1 кг массы).

В случае необходимости дальнейшей терапии, лечение может быть продолжено назначением Рикарфа® таблеток со вкусом мяса.

Кошкам препарат вводят однократно внутривенно или подкожно в дозе 4 мг/кг карпрофена (0,24 мл Рикарфа® раствора для инъекций на 3 кг массы животного)

14. При передозировке у собак могут наблюдаться симптомы расстройства деятельности желудочно-кишечного тракта, такие как рвота и диарея.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении и отмене не установлено.

16. Рикарфа раствор для инъекций не рекомендуется использовать беременным животным, животным в период лактации, а также животным моложе 6-недельного возраста.

17. Следует избегать нарушения рекомендуемой схемы применения лекарственного препарата во избежание снижения его эффективности либо возникновения побочного действия.

18. Как и при применении других нестероидных противовоспалительных препаратов, после применения Рикарфа® раствора для инъекций у отдельных животных в редких случаях возможно снижение аппетита, диарея, рвота, поражение слизистой желудочно-кишечного тракта, изменение почечных биохимических показателей. В этом случае необходимо прекратить применение Рикарфа® раствора для инъекций и обратиться к ветеринарному врачу. В редких случаях возможно развитие воспалительного процесса в месте инъекции. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и проводят симптоматическую терапию.

19. Рикарфа® раствор для инъекций совместим с лекарственными препаратами, применяемыми при премедикации и анестезии собакам и кошкам. Не следует назначать препарат одновременно с другими противовоспалительными или нефротоксическими препаратами, а также в течение 24 часов до их применения и 24 часов после окончания их применения.

20. Рикарфа® раствор для инъекций не предназначен для применения продуктивным животным

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с препаратом необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами.

22. Людям с гиперчувствительностью к карпрофену следует избегать прямого контакта с Рикарфой® раствором для инъекций.

23. При случайном попадании препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо тотчас смыть проточной водой с мылом. В случае появления аллергических реакций и/или случайном попадании лекарственного препарата в

организм следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

Наименование и адрес производственной площадки производителя препарата. АО «КРКА, д.д., Ново место»/«KRKA, d.d., Novo mesto», Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя. Представительство фирмы «КРКА» в Казахстане, 050059, Алматы, Бизнес центр Нурлы Тау, проспект Аль-Фараби 5/1, секция 1Б, 2 этаж.