

СОГЛАСОВАНО  
Заместитель Руководителя  
Россельхознадзора

Н.А.ВЛАСОВ

29.08.2018

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата  
Римадил Р (Rimadyl P)

(Организация-разработчик: «Zoetis Inc», 10 Sylvan Way, Parsippany,  
New Jersey 07054, USA)

Номер регистрационного удостоверения:

840-3-10.18-4246 N17BC-3-4.6/02083

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Римадил Р (Rimadyl P).

Международное непатентованное наименование: карпрофен.

2. Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

В таблетке Римадил Р 20 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 20 мг, а в качестве вспомогательных веществ – высушенный распылением порошок свиной печени, гидролизированный растительный белок, кукурузный крахмал, лактозы моногидрат, кондитерский сахар, зародыши пшеницы, гидрофосфат кальция безводный, сухую кукурузную патоку, желатин тип А, магния стеарат.

В таблетке Римадил Р 50 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 50 мг, а в качестве вспомогательных веществ – высушенный распылением порошок свиной печени, гидролизированный растительный белок, кукурузный крахмал, лактозы моногидрат, кондитерский сахар, зародыши пшеницы, гидрофосфат кальция безводный, сухую кукурузную патоку, желатин тип А, магния стеарат.

В таблетке Римадил Р 100 мг содержится в качестве действующего вещества карпрофен – 100 мг, а в качестве вспомогательных веществ – высушенный распылением порошок свиной печени, гидролизированный растительный белок, кукурузный крахмал, лактозы моногидрат, кондитерский сахар, зародыши пшеницы, гидрофосфат кальция безводный, сухую кукурузную патоку, желатин тип А, магния стеарат.

3. По внешнему виду лекарственный препарат представляет собой таблетки светло-коричневого цвета с вытисненной буквой “R” с одной стороны таблетки и разделительной бороздкой на другой стороне.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения составляет 3 года с даты производства.

Римадил Р запрещается применять по истечении срока годности.

4. Римадил Р упаковывают по 14, 20, 30, 50, 60, 100 или 180 таблеток во флаконы квадратной формы из полиэтилена высокой плотности белого цвета с полипропиленовой крышкой, недоступной для открывания детьми.

5. Препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 2 °C до 25 °C.

6. Римадил Р следует хранить в местах, недоступных для детей.

7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.

8. Лекарственный препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

## II. Фармакологические свойства

9. Фармакотерапевтическая группа: нестериоидный противовоспалительный препарат.

10. Карпрофен – действующее вещество Римадила Р – оказывает противовоспалительное, анальгезирующее и жаропонижающее действие. Карпрофен ингибирует циклооксигеназу в цикле арахидоновой кислоты. При этом препарат преимущественно влияет на ЦОГ2, 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 ЦОГ1, и, благодаря этому, практически не оказывает влияния на синтез протективных простагландинов. Таким образом, карпрофен не препятствует нормальным физиологическим процессам в тканях, особенно в желудке, кишечнике, почках и тромбоцитах.

Карпрофен быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая пика концентрации в плазме крови через 1-3 часа после введения, при биодоступности более 90%. Время полувыведения у собак составляет около 8 часов. Карпрофен более чем на 99% связывается с белками плазмы. Метаболизируется препарат в печени, выделяется главным образом с фекалиями (около 80%), и с мочой.

Римадил Р по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

## III. Порядок применения

11. Римадил Р назначают собакам при воспалительных и болевых явлениях, возникающих при острых и хронических заболеваниях опорно-двигательного аппарата, а также для анальгезии и в качестве противовоспалительного средства в послеоперационный период.

12. Запрещается применять Римадил Р щенкам, а также животным с индивидуальной повышенной чувствительностью к его компонентам. Римадил Р следует назначать с осторожностью животным с заболеваниями желудочно-кишечного тракта, сердца, почек и печени.

13. При работе с препаратом Римадил Р следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Римадилом Р. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Пустую упаковку из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

14. Запрещается применять Римадил Р щенкам сукам.

15. Римадил Р применяют перорально в начальный период лечения в суточной дозе 4 мг карпрофена на 1 кг массы животного. Рекомендуется разделить суточную дозу на два приема. После 7 дней лечения в зависимости от клинических показаний суточную дозу можно уменьшить до 2 мг/кг массы животного.

При заболеваниях опорно-двигательного аппарата, продолжительность лечения зависит от состояния животного и под контролем ветеринарного врача может продолжаться в течение всей жизни животного.

16. При применении Римадила Р в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений, как правило, не наблюдается. Не следует превышать установленную дозу. После применения Римадила Р в редких случаях могут наблюдаться функциональные расстройства желудочно-кишечного тракта и рвота.

17. Симптомы передозировки не установлены.

18. Запрещается назначать другие нестероидные противовоспалительные средства или нефротоксичные препараты ранее, чем через 24 часа после введения Римадила Р.

19. Особеностей действия при первом применении и отмене Римадила Р не выявлено. В случае появления аллергических реакций использование лекарственного препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и симптоматическое лечение.

20. В случае пропуска одной дозы курс лечения следует возобновить в предусмотренных инструкцией дозировках и схеме применения.

21. Римадил Р не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения:

Зоэтис Эл Эл Си, 601 Уэст Корнхаскер Хайуэй, Линкольн, Небраска 68521, США /Zoetis LLC, 601 W. Cornhusker Highway, Lincoln, NE 68521, USA.

Наименование, адрес  
организации, уполномоченной  
должателем или владельцем  
регистрационного удостоверения  
лекарственного препарата на  
принятие претензий от  
потребителя

ООО «Зоэтис» в РФ, 123112, Москва,  
Пресненская набережная, д. 10.

С согласованием настоящей инструкции утрачивает силу инструкция по  
применению препарата Римадил Р, утверждённая Россельхознадзором 24 января  
2014 года.