

**UPUTA O VMP:**  
**Rycarfa Flavour, 50 mg, tablete, za pse**

**1. NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA**

Rycarfa Flavour, 50 mg, tablete, za pse  
karprofen

**2. KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV DJELATNE(IH) TVARI I DRUGIH SASTOJAKA**

1 tableta sadržava:  
karprofen 50 mg

Okrugla, tamnosmeđa, mramorirana tableta s vidljivim tamnjim mrljama, s razdjelnom linijom s jedne strane i s ukošenim rubovima. Tablete se mogu podijeliti u dva jednakaka dijela.

**3. DJELOVANJE**

Karprofen je nesteroidni protuupalni lijek (NSPUL) iz skupine derivata propionske kiseline, koji očituje protuupalni, analgetski i antipiretski učinak. Poput većine ostalih lijekova iz skupine NSPUL, karprofen koči aktivnost enzima ciklooksigenaze koja sudjeluje u ciklusu arahidonske kiseline. U pasa karprofen inhibira sintezu prostaglandina i tromboksana, a budući da ne ometa aktivnost lipooksigenaze, ne remeti stvaranje leukotriena. U odnosu na dobar protuupalni i analgetski učinak, karprofen je neznatno štetan za želučano-crijevnu sluznicu i bubrežno tkivo.

**4. INDIKACIJE**

Lijek (VMP) se primjenjuje na psima za:

- ublažavanje znakova upale i bolova uzrokovanih akutnim i kroničnim poremećajima mišićno-koštanog sustava (npr. osteoartritis),
- umanjivanje bolova i znakova upale (edem) u postoperativnom razdoblju kao nastavak parenteralne terapije.

**5. KONTRAINDIKACIJE**

VMP se ne smije primjenjivati:

- životinjama koje nisu ciljne vrste, osobito ne mačkama
- gravidnim kujama kao ni kujama u laktaciji, jer do sad nisu obavljena dosta istraživanja o neškodljivosti
- u slučaju preosjetljivosti na aktivnu tvar ili pomoćnu tvar
- psima koji boluju od srčanih, jetrenih ili bubrežnih bolesti, kod kojih postoji opasnost od gastrointestinalnih ulkusa ili krvarenja ili postoji dokaz krvne diskrazije.

**6. NUSPOJAVE**

Karprofen može vrlo rijetko u pasa uzrokovati oštećenja sluznice želuca i crijeva. Takve su nuspojave češće pri davanju znatno većih doza od terapijskih.

**U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skladu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).**

## **7. CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA**

Pas.

## **8. DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE**

VMP se primjenjuje kroz usta (oralno).

Početna doza karprofena je 2-4 mg/kg tj.m./dan, a treba je dati odjednom ili u dvije jednake doze. U slučaju povoljnog kliničkog odgovora doza karprofena se nakon sedmodnevnog liječenja može smanjiti na 2 mg/kg tj.m. kao jednokratna doza.

Trajanje liječenja ovisi o terapijskom odgovoru. Svakog psa veterinar mora pažljivo pregledati nakon dvotjedne primjene karprofen tableta.

Tjelesna masa psa	Broj tableta za 1 dozu (doza održanja 2 mg/kg t.m./dan)		
	RYCARFA® 20 mg	RYCARFA® 50 mg	RYCARFA® 100 mg
5 kg	1/2	-	-
10 kg	1	-	-
12,5 kg	-	1/2	-
15 kg	1 ½	-	-
20 kg	2	-	-
25 kg	2 ½	1	1/2
37,5 kg	-	1 ½	3/4
50 kg	-	2	1

## **9. SAVJETI ZA ISPRAVNU PRIMJENU**

Da bi se u postoperacijskom razdoblju produžio analgetički i protuupalni učinak, nakon parenteralne primjene Rycarfa injekcija liječenje se može nastaviti s Rycarfa tabletama u dozi 4 mg/kg tj.m./dan do 5 dana.

## **10. KARENCIJA**

Nije primjenjivo.

## **11. POSEBNE MJERE PRI ČUVANJU**

Čuvati izvan pogleda i dosega djece.

U originalnoj ambalaži, na suhom i tamnom mjestu.

Skladištiti pri temperaturi do 25 °C.

Ne koristiti poslije isteka roka valjanosti naznačenog na kutiji poslije {EXP}.

Prelomljenu tabletu vratiti u otvoreni blister i upotrijebiti unutar 24 sata.

## **12. POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)**

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Doze VMP-a ne smiju biti veće od preporučenih niti primjena smije trajati duže od preporučene.

Ukoliko se karprofen primjenjuje psima mlađim od 6 tjedana ili starim psima, veća je opasnost od štetnih učinaka.

Ako primjenu karprofena nije moguće izbjegići, treba primijeniti manju dozu i psa pažljivo nadzirati. Primjenu karprofena treba izbjegavati u dehidriranih, hipovolemičnih i hipotenzivnih pasa jer je veća opasnost od toksičnog oštećenja bubrega.

Nesteroidni protuupalni lijekovi (NSPUL) mogu zakočiti fagocitozu. Stoga je pri liječenju bakterijskih infekcija uz karprofen nužno primijeniti odgovarajuće antimikrobne pripravke.

**Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarsko-medicinski proizvod u životinja:**

U slučaju da se VMP nehotice proguta, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o VMP-u ili etiketu.

Nakon upotrebe VMP-a treba oprati ruke.

**Posebne mjere opreza za zaštitu okoliša:**

Nema opasnosti ako se ovaj VMP primjenjuje u skladu s uputom o VMP-u.

**Graviditet i laktacija**

Nije ispitana neškodljivost veterinarsko-medicinskog proizvoda za vrijeme graviditeta i laktacije, stoga se ovaj VMP ne smije davati gravidnim i dojnim kujama.

**Interakcije s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima i drugi oblici interakcije**

Istovremeno s karprofenom i 24 sata nakon njegove primjene ne smiju se primjenjivati drugi NSPUL ni glukokortikoidi. Pojedini NSPUL se opsežno vežu za iste receptore bjelančevina plazme što dovodi do kompetitivnog istiskivanja i posljedično veće koncentracije slobodnog karprofena što može uzrokovati toksične učinke.

Treba izbjegavati istovremenu primjenu karprofena i potencijalno nefrotoksičnih VMP-a.

**Predoziranje:**

U okolnostima predoziranja ne postoji specifičan antidot, već se provodi opće potporno liječenje, kao u slučaju otrovanja s drugim NSPUL.

**Glavne inkompatibilnosti:**

Nisu poznate.

**13. POSEBNE MJERE OPREZA PRILIKOM ODLAGANJA NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA**

S neiskorištenim lijekom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa zakonom o upravljanju otpadom („Sl. novine FBiH“ 33/03).

**14. DATUM I BROJ DOZVOLE ZA STAVLJANJE U PROMET**

UP-I-06-2-20/21-5714/24 od 04. marta 2025. godine

**15. OSTALE INFORMACIJE**

PAKOVANJE: 20 tableta. Kutija sa 2 blistera po 10 tableta. Blister sadržava 10 tableta.

NAČIN IZDAVANJA: Na veterinarski recept.

Za bilo koju informaciju o ovom veterinarsko-medicinskom proizvodu, molimo da kontaktirate nositelja odobrenja za stavljanje u promet.

**16. NAZIV I ADRESA NOSITELJA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE U PROMET I NOSITELJA ODOBRENJA ZA PROIZVODNU ODGOVORNOG ZA PUŠTANJE SERIJE U PROMET, AKO JE RAZLIČITO**

**Nositelj odobrenja za stavljanje u promet:**

KRKA FARMA d.o.o., Sarajevo

Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

Krka d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto

KRKA – FARMA d.o.o., V. Holjevca 20/E, 10450 Jastrebarsko, Republika Hrvatska