

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

RIMADYL 50 mg/ml solución inyectable para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Carprofeno 50 mg

Excipientes:

Alcohol bencílico 10 mg

Solución estéril clara o ligeramente opalescente.

3. Especies de destino

Perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

Para el control del dolor postoperatorio en perros y gatos

Para administrar una sola vez en gatos.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

No usar en animales gestantes ni lactantes.

Gatos: no debe repetirse, sobrepasarse o prolongarse la dosis propuesta mediante el tratamiento oral con carprofeno u otro AINE.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

No debe sobrepasarse la dosis establecida.

Utilizar con precaución en cachorros menores de 6 semanas o en animales de edad avanzada.

Deben tomarse precauciones especiales cuando se utilice en animales que padezcan enfermedad cardíaca, renal o hepática, o infección bacteriana asociada.

En ausencia de estudios específicos en los animales de destino gestantes, no está indicada su utilización.

Gatos: Al igual que con otros AINEs existe un riesgo de efectos indeseables que afectan al sistema gastrointestinal, renal y hepático.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Este medicamento veterinario puede causar hipersensibilidad (alergias). Las personas con hipersensibilidad conocida al carprofeno, los AINEs o al alcohol bencílico deben administrar el medicamento veterinario con precaución.

Se ha demostrado que el carprofeno, al igual que otros AINEs, presenta potencial fotosensibilizante en animales de laboratorio.

Este medicamento veterinario puede provocar irritación. Evitar el contacto con la piel y los ojos. En caso de derrame sobre la piel, lavar inmediatamente la zona salpicada con abundante agua. Si la irritación persiste, buscar atención médica.

Se debe tener cuidado para evitar la autoinyección. En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio efectuados en ratas y conejos han demostrado efectos tóxicos para el feto.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia.

No utilizar durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Debe evitarse la administración concurrente, o dentro de las 24 horas, de Rimadyl 50 mg/ml solución inyectable y fármacos nefrotóxicos u otros AINEs.

Sobredosificación:

Gatos: Al igual que con otros AINEs existe un riesgo de efectos indeseables que afectan al sistema gastrointestinal, renal y hepático.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado exclusivamente por el veterinario (en caso de administración por vía intravenosa) o bajo su control o supervisión.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Úlcera duodenal.
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Dolor en el punto de inyección.
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Trastorno del tracto digestivo. Trastorno hepático Trastorno renal

Gatos:

Frecuentes (1 a 10 animales por cada 100 animales tratados):
Úlcera duodenal.
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):
Dolor en el punto de inyección.
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Diarrea, vómitos. Anemia. Trastorno hepático. Trastorno renal. Pérdida de apetito.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intravenosa o subcutánea, mejor en la etapa preoperatoria, ya sea en el momento de la medicación previa o en la inducción de la anestesia.

Perros: 4,0 mg/kg de peso corporal, equivalente a 1 ml/12,5 kg.

Una sola dosis de carprofeno en las primeras 24 horas de la etapa perioperatoria proporciona suficiente efecto; si se precisa una analgesia mayor en este período, se puede emplear media dosis de carprofeno (2 mg/kg) o bien otro analgésico disponible. La terapia analgésica y antiinflamatoria parenteral inicial puede prolongarse con Rimadyl Comprimidos, 4 mg/kg diariamente, según se requiera.

Gatos: 0,24 ml / 3 kg.

En intervenciones menos dolorosas puede conseguirse un efecto satisfactorio con una dosis de 0,12 ml / 3 kg. No debe sobrepasarse o repetirse la dosis recomendada.

9. Instrucciones para una correcta administración

No debe sobrepasarse la dosis establecida.

Utilizar con precaución en cachorros menores de 6 semanas o en animales de edad avanzada.

Deben tomarse precauciones especiales cuando se utilice en animales que padezcan enfermedad cardíaca, renal o hepática, o infección bacteriana asociada.

Debe evitarse la administración concurrente, o dentro de las 24 horas, de Rimadyl 50 mg/ml solución inyectable y fármacos nefrotóxicos u otros AINEs.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera del alcance y de la vista de los niños.

Conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

No congelar.

Una vez abierto, almacenar por debajo de 25 °C.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 1 mes.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

1615 ESP

Formatos:

Caja de cartón que contiene un vial de 20 ml.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

12/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Zoetis Spain, S.L.

Parque Empresarial Vía Norte, Edificio nº 1

c/ Quintanavides nº 13

28050 Madrid

España

Tel: +34 91 4191900

Fabricante que libera el lote:

Zoetis Manufacturing & Research Spain, S.L.

Ctra. De Camprodon s/nº

Finca La Riba

Vall de Vianya

Gerona 17813

España