

—20 ИЮН 2025

ИНСТРУКЦИЯ
по ветеринарному применению лекарственного препарата
Робенекс®

(организация-разработчик: Innogium SA / Иннориум СА, Viale Cattaneo 21, 6900
Lugano, Switzerland / Виале Каттанео 21, 6900 Лугано, Швейцария)

Номер регистрационного удостоверения: 756-3-12.25-5340N/ПОР-3-12.25/04103

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:

торговое наименование: Робенекс® (Robenex);

международное непатентованное наименование: робенакоксиб.

2. Лекарственная форма: таблетки для приема внутрь.

Робенекс® в качестве действующего вещества содержит робенакоксиб. Выпускают лекарственный препарат в пяти дозировках с содержанием робенакоксиба в каждой таблетке: 5 мг, 6 мг, 10 мг, 20 мг и 40 мг. В качестве вспомогательных веществ содержит: силикатированную микрокристаллическую целлюлозу, дрожжевой экстракт, коповидон, кросповидон, кремния диоксид коллоидный, ароматизатор «Печень», кальция стеарат, целлюлозу микрокристаллическую.

3. По внешнему виду препарат Робенекс® представляет собой овальные таблетки от светло-желтого до светло-коричневого цвета с одной риской на обеих сторонах. Допускается наличие вкраплений от белого до темно-коричневого цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 3 года со дня производства.

Запрещается применение препарата Робенекс® по истечении срока годности.

4. Препарат выпускают расфасованным по 2 или 10 таблеток в блистеры из фольги алюминиевой и комбинированного материала или по 10 и 30 таблеток в банки из полимерного материала, укупоренные полимерными крышками с контролем первого вскрытия. Каждую банку оклеивают этикетками самоклеящимися.

Блистеры по 2 таблетки упаковывают по 2 в пачку из картона. Блистеры по 10 таблеток упаковывают по 1 или 3 в пачку из картона. Банки упаковывают поштучно в пачку из картона. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре не выше 25 °С.

6. Препарат Робенекс® следует хранить в местах, недоступных для детей.

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

8. Условия отпуска: без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Препарат Робенекс® относится к фармакотерапевтической группе нестероидных противовоспалительных лекарственных препаратов.

10. Робенакоксиб, входящий в состав препарата – нестероидное противовоспалительное средство группы коксибов, является специфическим ингибитором ЦОГ-2 и обладает противовоспалительным и анальгезирующим действием. ЦОГ-2 — отвечает за выработку медиаторов, включающих ПГЕ₂, вызывающих боль, воспаление и жар.

При пероральном введении робенакоксиб быстро всасывается в кишечнике, поступая в системный кровоток и большинство органов и тканей; более 99% робенакоксиба связывается с белками плазмы. Его максимальная концентрация в плазме отмечается через 1,1 час. Метаболизируется робенакоксиб в печени, выделяется в основном с желчью и частично – с мочой; период полувыведения из организма составляет около 13,8 часов.

III. Порядок применения

11. Робенекс® применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного и анальгезирующего средства в послеоперационный период или при воспалительных и болевых синдромах различного происхождения.

12. Противопоказаниями к применению препарата Робенекс® являются повышенная индивидуальная чувствительность к компонентам препарата. Робенекс® не следует применять животным, с выраженной сердечной, почечной и печеночной недостаточностью. Противопоказано животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, в виду возможного токсического влияния препарата на почки, а также животным с гастродуоденальными язвами.

13. При работе с препаратом Робенекс® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы следует тщательно вымыть руки теплой водой с мылом. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаза, их следует немедленно промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. 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 препарата или этикетку).

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

14. Не следует применять беременным и лактирующим животным, щенкам моложе 3-месячного возраста, котятм моложе 4-месячного возраста и/или собакам и кошкам массой менее 2,5 кг.

15. Лекарственный препарат применяют животным перорально индивидуально, 1 раз в сутки, в следующих дозах, указанных в таблице:

Вид и масса животного	Доза действующего вещества (мг/таблетка и количество таблеток на животное)				
	Робенекс® 6 мг	Робенекс® 5 мг	Робенекс® 10 мг	Робенекс® 20 мг	Робенекс® 40 мг
Кошки					
от 2,5 до 6 кг	1 таблетка				

от 6 до 12 кг	2 таблетки				
Собаки					
от 2,5 до 5 кг		1 таблетка			
от 5 до 10 кг			1 таблетка		
от 10 до 20 кг				1 таблетка	
от 20 до 40 кг					1 таблетка
от 40 до 80 кг					2 таблетки

Рекомендовано применять препарат отдельно от кормления животного, но при необходимости, Робенекс® может быть дан с небольшим количеством корма или лакомством. Таблетки не следует дробить, крошить или разламывать.

При лечении опорно-двигательного аппарата у животных курс лечения определяет ветеринарный врач.

Для лечения острых заболеваний опорно-двигательного аппарата и мягких тканей Робенекс® применяют в течение 6 дней.

Для лечения остеоартрита препарат может быть назначен животному пожизненно. Если по истечении 6 недель, клинически видимых улучшений не наблюдается, применение препарата следует прекратить.

При оперативных вмешательствах у кошек Робенекс® применяют за 30 минут до введения в наркоз в дозе 1-2,4 мг на 1 кг массы животного, в послеоперационный период лечение может быть продолжено до 11 дней.

При оперативных вмешательствах у собак Робенекс® применяют за 30 минут до введения в наркоз в дозе 1-2 мг на 1 кг массы животного, в послеоперационный период лечение может быть продолжено до 14 дней.

16. При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. В редких случаях возможны желудочно-кишечные расстройства (рвота, диарея). Указанные симптомы исчезают самопроизвольно, и не требуют применения дополнительных лекарственных средств.

При индивидуальной повышенной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций, применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

17. При передозировке препарата у животных с выраженной чувствительностью к компонентам препарата могут наблюдаться расстройство желудочно-кишечного тракта, печеночная или почечная недостаточность. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

18. Препарат Робенекс® не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными лекарственными средствами и в течение 24 часов после их отмены, диуретиками, глюкокортикостероидами, а также ингибиторами ангиотензин превращающего фермента и другими лекарственными средствами с высокой степенью связывания с белками сыворотки крови из-за вероятности взаимного усиления токсического действия.

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

20. Следует избегать пропуска очередного приема препарата, так как это может привести к снижению его эффективности. В случае пропуска одной дозы применение препарата возобновляют в той же дозе и по той же схеме.

21. Препарат Робенекс® не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименование и адрес производственной площадки производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения.

ООО «Апиценна», 143985,
Московская область, г. Балашиха,
Полтевское шоссе, владение 4.

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

ООО «Апиценна», 143985,
Московская область, г. Балашиха,
Полтевское шоссе, владение 4.
+ 7 (495) 580-77-13,
www.apicenna.ru, info@apicenna.ru.

Генеральный директор
ООО «Апиценна»



О.М. Бардадым