



РЕЄСТРАЦІЙНЕ ПОСВІДЧЕННЯ REGISTRATION CERTIFICATE

Відповідно до пункту 6 розділу XV «Прикінцеві та перехідні положення» Закону України «Про ветеринарну медицину та благополуччя тварин», постанови Кабінету Міністрів України від 21.11.2007 р. № 1349 «Про затвердження положень про державну реєстрацію ветеринарних препаратів, кормових добавок, преміксів та готових кормів» та на підставі експертного висновку 20.04.2026 № 633-К/06, рекомендацій Державної фармакологічної комісії ветеринарної медицини, наказу Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів 06.05.2026 № 906 зареєстровано:

продукт РОБЕНОР для котів

форма Таблетки

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «МЕДІВЕТ ЕКО»

вул. Якутська, буд. 8 Ж, кімн. 313, 314, м. Київ, 03680, УКРАЇНА

зареєстровано в Україні за № AB-10036-01-26 від 06.05.2026

Виробник:

ТОВ «МЕДІПРОМТЕК»

вул. Стельмаха, буд. 9, м. Ірпінь, Київська обл., 08200, УКРАЇНА

При будь-якій зміні в реєстраційному досьє власник посвідчення (виробник) повинен повідомити орган реєстрації.

Обов'язкові додатки:

- коротка характеристика препарату (додаток 1);
- листівка-вкладка препарату (додаток 2);
- етикетка (додаток 3).

Реєстраційне посвідчення дійсне до: 01.03.2031

Це посвідчення не є зобов'язанням щодо закупівлі даного продукту.

Заступник Голови Державної служби України з питань безпеки харчових продуктів та захисту споживачів –
Головний державний ветеринарний інспектор України

Deputy Head of the State Service of Ukraine on Food Safety and
Consumer Protection – Chief State Veterinary Inspector of Ukraine



Володимир КУСТУРОВ

Volodymyr KUSTUROV

06.05.2026

Коротка характеристика препарату

1. Назва

РОБЕНОР для котів

2. Склад

Одна таблетка (130 мг) містить діючу речовину:

робенакоксиб – 6 мг.

Допоміжні речовини: лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, кальцію стеарат, полівінілпіролідон, кремнію діоксид.

3. Фармацевтична (лікарська) форма

Таблетки.

4. Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: *QM01 – протизапальні та протиревматичні засоби, не стероїдні. QM01AH – коксиби. QM01AH91 – робенакоксиб.*

Робенакоксиб – нестероїдний протизапальний засіб (НПЗЗ) класу коксибів, потужний та селективний інгібітор ферменту циклооксигенази 2 (ЦОГ-2). Фермент циклооксигеназа (ЦОГ) представлений у двох формах. ЦОГ-1 є конститутивною формою ферменту і відповідає за синтез простагландинів, що виконують захисні функції, наприклад, в травному каналі та нирках. ЦОГ-2 є індукованою формою ферменту та відповідає за виробництво медіаторів, включаючи простагландини, які спричиняють біль, запалення або лихоманку.

У *in vitro* аналізі цільної крові котів селективність робенакоксибу була приблизно в 500 разів вищою щодо ЦОГ-2 (IC_{50} 0,058 мкМ) порівняно з ЦОГ-1 (IC_{50} 28,9 мкМ). У дозі 1–2 мг/кг маси тіла, таблетки робенакоксибу викликали помітне пригнічення активності ЦОГ-2 у котів і не впливали на активність ЦОГ-1. На моделі запалення у котів, ін'єкція робенакоксибу мала знеболювальну, протизапальну та жарознижуючу дію та швидкий початок дії (через 0,5 години). Під час клінічних випробувань на котах, робенакоксиб у таблетках зменшував біль і запалення, пов'язані з гострими захворюваннями опорно-рухового апарату, і зменшував потребу в невідкладному лікуванні, коли їх застосовували у якості премедикації під час ортопедичної операції в поєднанні з опіоїдами. У двох клінічних випробуваннях на котах (переважно домашні коти) із хронічними скелетно-м'язовими розладами (CMSD), робенакоксиб підвищив активність і покращив суб'єктивні показники активності, поведінки, якості життя, темпераменту та самопочуття котів. Відмінності між робенакоксибом і плацебо були достовірними ($P < 0,05$) для певних результатів, але не досягли достовірності ($P = 0,07$) для індексу кістково-м'язового болю у котів.

У клінічному дослідженні було оцінено, що 10 із 35 котів із хронічними скелетно-м'язовими розладами (CMSD) були значно активнішими під час лікування робенакоксибом протягом трьох тижнів порівняно з тими самими котами під час лікування плацебо. Двоє котів були більш активними, коли отримували плацебо, а для решти 23 котів не було виявлено істотної різниці в активності між лікуванням робенакоксибом та плацебо.

Після перорального застосування таблеток робенакоксибу в дозі приблизно 2 мг/кг без корму, максимальна концентрація його в крові C_{max} становила 1159 нг/мл і досягалась швидко упродовж 0,5 години (T_{max}), площа під кривою (AUC) – 1337 нг·год/мл. Одночасне застосування таблеток робенакоксибу з третиною добової норми корму не викликало змін у T_{max} (0,5 години), C_{max} (1201 нг/мл) або AUC (1383 нг·год/мл). Одночасне застосування таблеток робенакоксибу з повним добовим раціоном не призвело до затримки T_{max} (0,5 години), але знизилася C_{max} (691 нг/мл) і трохи знизилася AUC (1069 нг·год/мл). Системна біодоступність таблеток робенакоксибу становила 49 % без корму.

Робенакоксиб має невеликий об'єм розподілу (V_{ss} 190 мл/кг) та інтенсивно зв'язується з білками плазми крові (>99%).

Робенакоксиб активно метаболізується в печінці котів. За винятком, одного метаболіту лактаму, ідентичність інших метаболітів у котів невідома.

06.05.2026

Після перорального прийому таблеток, кінцевий період напіввиведення з крові становив 1,7 години. Робенакоксиб зберігається довше та у вищих концентраціях у місцях запалення, ніж у крові.

Робенакоксиб виводиться переважно з жовчю (~70 %), а не через нирки (~30 %).

Фармакокінетика робенакоксибу не відрізняється у самців та самок котів.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Коти.

5.2 Показання до застосування

Для лікування котів за болем та запалення, пов'язаного з гострими або хронічними захворюваннями опорно-рухового апарату.

Для зменшення помірного болю та запалення, пов'язаного з ортопедичними, стоматологічними операціями та операціями на м'яких тканинах у котів.

5.3 Протипоказання

Не застосовувати котам із виразкою травного каналу.

Не застосовувати одночасно з кортикостероїдами або іншими нестероїдними протизапальними препаратами (НПЗЗ).

Не застосовувати за підвищеної чутливості до діючої речовини або до будь-якої із допоміжних речовин.

Не застосовувати кішкам у період вагітності та лактації.

5.4 Побічна дія

Часті реакції (1 до 10 тварин/ 100 пролікованих тварин):	Діарея ¹ , блювання ¹
Рідкісні реакції (<1 тварина/ 10 000 пролікованих тварин):	Підвищені ниркові параметри (креатинін, азот сечовини в крові та симетричний диметиларгінін) ² Ниркова недостатність ² Млявість.

¹ Легкі та тимчасові.

² Частіше у старих котів і при одночасному застосуванні анестетиків або седативних засобів.

5.5 Особливі застереження при використанні

Безпечність робенакоксибу для котів масою тіла, меншою за 2,5 кг та віком до 4 місяців – не встановлена.

Застосування котам із порушенням функції серця, нирок або печінки або котам із зневодненням, гіповолемією чи гіпотензією може спричинити додаткові ризики. Якщо застосування препарату неможливо уникнути, ці тварини потребують ретельного спостереження.

Реакція на лікування має регулярно контролюватися лікарем ветеринарної медицини. Клінічні польові дослідження показали, що робенакоксиб добре переносився більшістю котів протягом 12 тижнів.

У випадках ризику виразки травного каналу або якщо у kota раніше була непереносимість інших НПЗЗ, цей препарат необхідно використовувати під суворим контролем лікаря ветеринарної медицини.

5.6 Використання під час вагітності, лактації

Безпечність застосування препарату для самок котів під час вагітності та лактації, а також самців котів, яких використовують для розведення, не досліджувалась, тому його застосування у вище зазначених групах тварин не рекомендовано.

5.7 Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Робенакоксиб не можна застосовувати одночасно з іншими НПЗЗ або глюкокортикостероїдами. Попереднє лікування іншими протизапальними лікарськими засобами може спричинити появу додаткових або посилення побічних ефектів, і, відповідно, необхідно дотримуватися періоду без лікування цими речовинами щонайменше за 24 години до початку лікування робенакоксибом. Проте, період без лікування повинен враховувати фармакокінетичні властивості лікарських засобів, які застосовували раніше.

06.05.2026

Одночасне лікування лікарськими засобами, що діють на нирковий кровообіг, наприклад, діуретики або інгібітори ангіотензинперетворювального ферменту (АПФ) потребує клінічного моніторингу. У здорових котів, які отримували або не отримували діуретик фуросемід, одночасне застосування цього ветеринарного лікарського засобу з інгібітором АПФ беназеприлом протягом 7 діб не було пов'язане з будь-яким негативним впливом на концентрацію альдостерону в плазмі, на активність реніну в плазмі або на швидкість клубочкової фільтрації. Для комбінованого лікування робенакоксибом і беназеприлом відсутні дані про безпеку в цільовій популяції та загалом дані про ефективність.

Оскільки анестетики можуть впливати на ниркову перфузію, слід розглянути можливість використання парентеральної рідинної терапії під час операції, щоб зменшити потенційні ускладнення з боку нирок під час періопераційного застосування НПЗЗ.

Слід уникати одночасного застосування потенційно нефротоксичних ветеринарних лікарських засобів, оскільки існує підвищений ризик токсичного впливу на нирки.

Одночасне застосування інших активних речовин, які мають високий ступінь зв'язування з білками, може конкурувати з робенакоксибом та, таким чином, призводити до токсичних ефектів.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Препарат застосовують котам індивідуально перорально з невеликою кількістю корму або примусово на корінь язика у рекомендованій дозі: 1 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла тварини з діапазоном 1–2,4 мг/кг, один раз на добу в один і той самий час щодня.

Кількість таблеток залежить від маси тіла kota та становить:

Маса тіла тварини (кг)	Кількість таблеток
2,5 до < 6	1 таблетка
6 до 12	2 таблетки

Гострі захворювання опорно-рухового апарату: курс лікування до 6 діб.

Хронічні захворювання опорно-рухового апарату: тривалість лікування визначається індивідуально.

Клінічна відповідь зазвичай спостерігається впродовж 3-6 тижнів. Лікування необхідно припинити через 6 тижнів, якщо клінічне покращення не спостерігається.

Хірургічні втручання: призначати у якості одноразового прийому перорально перед операцією.

Премедикацію необхідно проводити тільки в поєднанні з аналгезією буторфанолу. Препарат необхідно приймати натще за 30 хвилин до операції.

Після операції можна продовжувати лікування один раз на добу ще впродовж 2 діб.

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

У здорових молодих котів віком 7-8 місяців, пероральне застосування робенакоксибу у високих дозах (4, 12 або 20 мг/кг/добу протягом 6 тижнів) не спричинило жодних ознак токсичності, в тому числі з боку травного каналу, нирок або печінки, і не впливало на час згортання крові.

Здорові молоді коти віком 7-8 місяців добре переносили пероральний прийом робенакоксибу у дозах, що перевищували максимальну рекомендовану дозу (2,4 мг, 7,2 мг, 12 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла) протягом 6 місяців. У тварин, які отримували лікування, спостерігалось зниження у прирості маси тіла. У групі, що приймала високі дози, маса нирок була зменшена та спорадично пов'язана з дегенерацією/регенерацією ниркових каналців, але не корелювала з ознаками ниркової дисфункції за параметрами клінічної патології.

У дослідженнях передозування, проведених на котах, спостерігалось дозозалежне збільшення інтервалу QT. Біологічне значення подовження інтервалу QT поза нормою, що спостерігається після передозування робенакоксибу, невідоме. Жодних змін інтервалу QT не спостерігалось після одноразового внутрішньовенного введення робенакоксибу в дозі 2 або 4 мг/кг здоровим котах під наркозом.

Як і будь-який НПЗЗ, передозування може спричинити ефекти з боку травного каналу, нирок або печінки в чутливих котів. Специфічного антидоту немає. Рекомендується симптоматична

06.05.2026

підтримуюча терапія, що включає введення захисних засобів для травного каналу та інфузію ізотонічного фізіологічного розчину.

5.10 Спеціальні застереження

Дотримуватися рекомендованого дозування.

5.11 Період виведення (каренції)

Для непродуктивних тварин не визначають.

5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Під час роботи з препаратом слід дотримуватися загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними лікарськими засобами.

Для вагітних жінок, особливо на ранніх термінах вагітності, тривалий вплив на шкіру підвищує ризик передчасного закриття артеріальної протоки у плода. Вагітним жінкам необхідно бути особливо обережними, щоб уникнути випадкового впливу.

Випадкове проковтування підвищує ризик розвитку побічних ефектів НПЗЗ, особливо у маленьких дітей. Необхідно бути обережними, щоб уникнути випадкового проковтування дітьми. Щоб запобігти потраплянню препарату до дітей, не виймайте таблетки з блістера, поки вони не будуть готові до введення тварині. Препарат необхідно застосовувати та зберігати (в оригінальній упаковці) в недоступному для дітей місці.

Людам з гіперчутливістю до компонентів препарату необхідно уникати прямого контакту з таблетками. У разі появи алергічних реакцій та/або при випадковому проковтуванні препарату в організм людини необхідно терміново звернутися до медичного закладу, маючи при собі інструкцію щодо застосування препарату або етикетку.

6. Фармацевтичні особливості

6.1 Форми несумісності (основні)

Робенаксиб не можна застосовувати одночасно з іншими НПЗЗ або глюкокортикостероїдами.

6.2 Термін придатності

3 роки.

6.3 Особливі заходи зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці у сухому, захищеному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин місці за температури не вищої, ніж 25 °С.

6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування

Блістери по 10 таблеток, упаковані в картонні коробки. Коробка з 1 блістером по 10 таблеток. Коробка з 10 блістерами по 10 таблеток.

6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками

Невикористаний або протермінований препарат утилізують відповідно до чинного законодавства.

7. Назва і місце знаходження власника реєстраційного посвідчення

ТОВ "МЕДІВЕТ ЕКО", УКРАЇНА

вул. Якутська, 8 Ж, кімн. 313, 314, м. Київ, 03680

8. Назва і місце знаходження виробника

ТОВ "МЕДІПРОМТЕК", УКРАЇНА

вул. Стельмаха, буд. 9, м. Ірпінь, Київська обл., 08200

9. Додаткова інформація

РОБЕНОР для котів
(таблетки)
листівка-вкладка

Опис

Таблетки округлої форми.

Склад

Одна таблетка (130 мг) містить діючу речовину:
робенакоксиб – 6 мг.

Допоміжні речовини: лактози моногідрат, целюлоза мікрокристалічна, кальцію стеарат, полівінілпіролідон, кремнію діоксид.

Фармакологічні властивості

ATC-vet класифікаційний код: QM01 – протизапальні та протиревматичні засоби, не стероїдні. QM01AH – коксиби. QM01AH91 – робенакоксиб.

Робенакоксиб – нестероїдний протизапальний засіб (НПЗЗ) класу коксибів, потужний та селективний інгібітор ферменту циклооксигенази 2 (ЦОГ-2). Фермент циклооксигеназа (ЦОГ) представлений у двох формах. ЦОГ-1 є конститутивною формою ферменту і відповідає за синтез простагландинів, що виконують захисні функції, наприклад, в травному каналі та нирках. ЦОГ-2 є індукованою формою ферменту та відповідає за виробництво медіаторів, включаючи простагландини, які спричиняють біль, запалення або лихоманку.

У *in vitro* аналізі цільної крові котів селективність робенакоксибу була приблизно в 500 разів вищою щодо ЦОГ-2 (IC_{50} 0,058 мкМ) порівняно з ЦОГ-1 (IC_{50} 28,9 мкМ). У дозі 1–2 мг/кг маси тіла, таблетки робенакоксибу викликали помітне пригнічення активності ЦОГ-2 у котів і не впливали на активність ЦОГ-1. На моделі запалення у котів, ін'єкція робенакоксибу мала знеболювальну, протизапальну та жарознижуючу дію та швидкий початок дії (через 0,5 години). Під час клінічних випробувань на котах, робенакоксиб у таблетках зменшував біль і запалення, пов'язані з гострими захворюваннями опорно-рухового апарату, і зменшував потребу в невідкладному лікуванні, коли їх застосовували у якості премедикації під час ортопедичної операції в поєднанні з опіоїдами. У двох клінічних випробуваннях на котах (переважно домашні коти) із хронічними скелетно-м'язовими розладами (CMSD), робенакоксиб підвищив активність і покращив суб'єктивні показники активності, поведінки, якості життя, темпераменту та самопочуття котів. Відмінності між робенакоксибом і плацебо були достовірними ($P < 0,05$) для певних результатів, але не досягли достовірності ($P = 0,07$) для індексу кістково-м'язового болю у котів.

У клінічному дослідженні було оцінено, що 10 із 35 котів із хронічними скелетно-м'язовими розладами (CMSD) були значно активнішими під час лікування робенакоксибом протягом трьох тижнів порівняно з тими самими котами під час лікування плацебо. Двоє котів були більш активними, коли отримували плацебо, а для решти 23 котів не було виявлено істотної різниці в активності між лікуванням робенакоксибом та плацебо.

Після перорального застосування таблеток робенакоксибу в дозі приблизно 2 мг/кг без корму, максимальна концентрація його в крові C_{max} становила 1159 нг/мл і досягала швидко упродовж 0,5 години (T_{max}), площа під кривою (AUC) – 1337 нг·год/мл. Одночасне застосування таблеток робенакоксибу з третиною добової норми корму не викликало змін у T_{max} (0,5 години), C_{max} (1201 нг/мл) або AUC (1383 нг·год/мл). Одночасне застосування таблеток робенакоксибу з повним добовим раціоном не призвело до затримки T_{max} (0,5 години), але знизилася C_{max} (691 нг/мл) і трохи знизилася AUC (1069 нг·год/мл). Системна біодоступність таблеток робенакоксибу становила 49 % без корму.

Робенакоксиб має невеликий об'єм розподілу (V_{ss} 190 мл/кг) та інтенсивно зв'язується з білками плазми крові (>99%).

Робенакоксиб активно метаболізується в печінці котів. За винятком, одного метаболіту лактаму, ідентичність інших метаболітів у котів невідома.

Після перорального прийому таблеток, кінцевий період напіввиведення з крові становив 1,7 години. Робенакоксиб зберігається довше та у вищих концентраціях у місцях запалення, ніж у крові.

06.05.2026

Робенакоксиб виводиться переважно з жовчю (~70 %), а не через нирки (~30 %).

Фармакокінетика робенакоксибу не відрізняється у самців та самок котів.

Застосування

Для лікування котів за болу та запалення, пов'язаного з гострими або хронічними захворюваннями опорно-рухового апарату.

Для зменшення помірного болу та запалення, пов'язаного з ортопедичними, стоматологічними операціями та операціями на м'яких тканинах у котів.

Дозування

Препарат застосовують котам індивідуально перорально з невеликою кількістю корму або примусово на корінь язика у рекомендованій дозі: 1 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла тварини з діапазоном 1–2,4 мг/кг, один раз на добу в один і той самий час щодня.

Кількість таблеток залежить від маси тіла kota та становить:

Маса тіла тварини (кг)	Кількість таблеток
2,5 до < 6	1 таблетка
6 до 12	2 таблетки

Гострі захворювання опорно-рухового апарату: курс лікування до 6 діб.

Хронічні захворювання опорно-рухового апарату: тривалість лікування визначається індивідуально.

Клінічна відповідь зазвичай спостерігається впродовж 3-6 тижнів. Лікування необхідно припинити через 6 тижнів, якщо клінічне покращення не спостерігається.

Хірургічні втручання: призначати у якості одноразового прийому перорально перед операцією.

Премедикацію необхідно проводити тільки в поєднанні з аналгезією буторфанолу. Препарат необхідно приймати натще за 30 хвилин до операції.

Після операції можна продовжувати лікування один раз на добу ще впродовж 2 діб.

Протипоказання

Не застосовувати котам із виразкою травного каналу.

Не застосовувати одночасно з кортикостероїдами або іншими нестероїдними протизапальними препаратами (НПЗЗ).

Не застосовувати за підвищеної чутливості до діючої речовини або до будь-якої із допоміжних речовин.

Не застосовувати кішкам у період вагітності та лактації.

Застереження

Побічна дія

Часті реакції (1 до 10 тварин/ 100 пролікованих тварин):	Діарея ¹ , блювання ¹
Рідкісні реакції (<1 тварина/ 10 000 пролікованих тварин):	Підвищені ниркові параметри (креатинін, азот сечовини в крові та симетричний диметиларгінін) ² Ниркова недостатність ² Млявість.

¹ Легкі та тимчасові.

² Частіше у старих котів і при одночасному застосуванні анестетиків або седативних засобів.

Особливі застереження при використанні

Безпечність робенакоксибу для котів масою тіла, меншою за 2,5 кг та віком до 4 місяців - не встановлена.

Застосування котам із порушенням функції серця, нирок або печінки або котам із зневодненням, гіповолемією чи гіпотензією може спричинити додаткові ризики. Якщо застосування препарату неможливо уникнути, ці тварини потребують ретельного спостереження.

Реакція на лікування має регулярно контролюватися лікарем ветеринарної медицини. Клінічні польові дослідження показали, що робенакоксиб добре переносився більшістю котів протягом 12 тижнів.

06.05.2026

У випадках ризику виразки травного каналу або якщо у kota раніше була непереносимість інших НПЗЗ, цей препарат необхідно використовувати під суворим контролем лікаря ветеринарної медицини.

Використання під час вагітності, лактації, несучості

Безпечність застосування препарату для самок котів під час вагітності та лактації, а також самців котів, яких використовують для розведення, не досліджувалась, тому його застосування у вище зазначених групах тварин не рекомендовано.

Взаємодія з іншими засобами та інші форми взаємодії

Робенакоксид не можна застосовувати одночасно з іншими НПЗЗ або глюкокортикостероїдами. Попереднє лікування іншими протизапальними лікарськими засобами може спричинити появу додаткових або посилення побічних ефектів, і, відповідно, необхідно дотримуватися періоду без лікування цими речовинами щонайменше за 24 години до початку лікування робенакоксидом. Проте, період без лікування повинен враховувати фармакокінетичні властивості лікарських засобів, які застосовували раніше.

Одночасне лікування лікарськими засобами, що діють на нирковий кровообіг, наприклад діуретики або інгібітори ангіотензинперетворювального ферменту (АПФ) потребує клінічного моніторингу. У здорових котів, які отримували або не отримували діуретик фуросемід, одночасне застосування цього ветеринарного лікарського засобу з інгібітором АПФ беназеприлом протягом 7 діб не було пов'язане з будь-яким негативним впливом на концентрацію альдостерону в плазмі, на активність реніну в плазмі або на швидкість клубочкової фільтрації. Для комбінованого лікування робенакоксидом і беназеприлом відсутні дані про безпеку в цільовій популяції та загалом дані про ефективність.

Оскільки анестетики можуть впливати на ниркову перфузію, слід розглянути можливість використання парентеральної рідинної терапії під час операції, щоб зменшити потенційні ускладнення з боку нирок під час періопераційного застосування НПЗЗ.

Слід уникати одночасного застосування потенційно нефротоксичних ветеринарних лікарських засобів, оскільки існує підвищений ризик токсичного впливу на нирки.

Одночасне застосування інших активних речовин, які мають високий ступінь зв'язування з білками, може конкурувати з робенакоксидом та, таким чином, призводити до токсичних ефектів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Під час роботи з препаратом слід дотримуватися загальних правил особистої гігієни та техніки безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними лікарськими засобами.

Для вагітних жінок, особливо на ранніх термінах вагітності, тривалий вплив на шкіру підвищує ризик передчасного закриття артеріальної протоки у плода. Вагітним жінкам необхідно бути особливо обережними, щоб уникнути випадкового впливу.

Випадкове проковтування підвищує ризик розвитку побічних ефектів НПЗЗ, особливо у маленьких дітей. Необхідно бути обережними, щоб уникнути випадкового проковтування дітьми. Щоб запобігти потраплянню препарату до дітей, не виймайте таблетки з блістера, поки вони не будуть готові до введення тварині. Препарат необхідно застосовувати та зберігати (в оригінальній упаковці) в недоступному для дітей місці.

Людям з гіперчутливістю до компонентів препарату необхідно уникати прямого контакту з таблетками. У разі появи алергічних реакцій та/або при випадковому проковтуванні препарату в організм людини необхідно терміново звернутися до медичного закладу, маючи при собі інструкцію щодо застосування препарату або етикетку.

Форма випуску

Блістери по 10 таблеток, упаковані в картонні коробки. Коробка з 1 блістером по 10 таблеток. Коробка з 10 блістерами по 10 таблеток.

Зберігання

Зберігати в оригінальній упаковці у сухому, захищеному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин місці за температури не вищої, ніж 25 °С.

Термін придатності

3 роки.

06.05.2026

Для застосування у ветеринарній медицині!

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ "МЕДІВЕТ ЕКО", УКРАЇНА

вул. Якутська, 8 Ж, кімн. 313, 314, м. Київ, 03680

Виробник готового продукту:

ТОВ "МЕДІПРОМТЕК", УКРАЇНА

вул. Стельмаха, буд. 9, м. Ірпінь, Київська обл., 08200

РОБЕНОР для котів
таблетки
робенакоксиб
6 мг (mg)
Для застосування
у ветеринарній медицині!
Серія:
Придатний до:



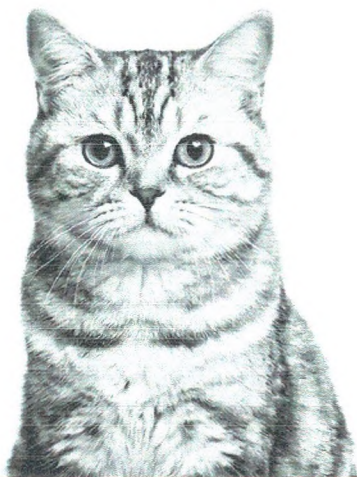
РО БЕ НОР

робенакоксиб 6 мг (mg)

для котів

2,5-6
кг (kg)

100 таблеток



РОБЕНОР для котів

Таблетки для перорального застосування.

Склад. 1 таблетка містить діючу речовину:
робенакоксиб – 6 мг (mg).

Застосування. Для лікування котів за болю та запалення, пов'язаного з гострими або хронічними захворюваннями опорно-рухового апарату. Для зменшення помірного болю та запалення, пов'язаного з ортопедичними, стоматологічними операціями та операціями на м'яких тканинах у котів.

Перед застосуванням уважно прочитайте листівку-вкладку.
Для застосування у ветеринарній медицині!

Зберігати в оригінальній упаковці у сухому, захищеному від прямих сонячних променів, недоступному для дітей і тварин місці за температури не вищої, ніж 25 °С.

Серія:
Придатний до:



Виробник готового продукту:
ТОВ "МЕДІПРОМТЕК"
вул. Стельмаха, буд. 9,
м. Ірпінь, Київська обл.,
08200, УКРАЇНА

Власник РП:
ТОВ "МЕДІВЕТ ЕКО"
вул. Якутська, 8 Ж,
кімн. 313, 314, м. Київ,
03680, УКРАЇНА

РП:



Продовження додатку 3
до реєстраційного посвідчення АВ-10036-01-26

06.05.2026