



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 № 634-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 собак

форма Таблетки

Власник реєстраційного посвідчення:

ТОВ «МЕДІВЕТ ЕКО»

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

зареєстровано в Україні за № АВ-10037-01-26 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

Коротка характеристика препарату

1. Назва

РОБЕНОР для собак

2. Склад

1 г препарату містить діючу речовину:

робенакоксиб – 62,5 мг.

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

РОБЕНОР для собак випускають у трьох дозуваннях:

таблетка масою 160 мг (містить робенакоксиб - 10 мг);

таблетка масою 320 мг (містить робенакоксиб - 20 мг);

таблетка масою 640 мг (містить робенакоксиб - 40 мг).

3. Фармацевтична (лікарська) форма

Таблетки.

4. Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QM01 – протизапальні та протиревматичні засоби, нестероїдні. 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, у травному каналі та нирках. ЦОГ-2 є індукованою формою ферменту та відповідає за виробництво медіаторів, включаючи простагландини, що спричиняють біль, запалення або лихоманку.

У *in vitro* аналізі цільної крові собак, селективність робенакоксибу була приблизно в 140 разів вищою щодо ЦОГ-2 (IC_{50} 0,04 мкМ) порівняно з ЦОГ-1 (IC_{50} 7,9 мкМ). Робенакоксиб спричинив значне пригнічення активності ЦОГ-2 і не впливав на активність ЦОГ-1 у собак за перорального застосування у дозах від 0,5 до 4 мг/кг. Таким чином, у рекомендованих дозах у собак таблетки робенакоксибу зберігають ЦОГ-1. Під час моделювання запалення в собак, робенакоксиб мав знеболювальну та протизапальну дію за одноразових пероральних доз від 0,5 до 8 мг/кг, з ID_{50} 0,8 мг/кг та швидким початком дії (через 0,5 години). Під час клінічних випробувань на собаках, робенакоксиб зменшував кульгавість і запалення, пов'язані з хронічним остеоартритом, а також зменшував біль, запалення та потребу в невідкладному лікуванні в собак, які перенесли операцію на м'яких тканинах.

Після перорального застосування таблеток робенакоксибу в дозі 1 мг/кг без корму, максимальна концентрація його в крові C_{max} становила 1124 нг/мл і досягалась швидко упродовж 0,5 години (T_{max}), площа під кривою (AUC) – 1249 нг·год/мл. Одночасне застосування неароматизованих таблеток робенакоксибу з кормом не викликало змін T_{max} , але дещо зменшилась C_{max} (832 нг/мл) та трішки знизився показник AUC (782 нг·год/мл). Системна біодоступність таблеток робенакоксибу в собак становила 62 % з кормом та 84% - без корму.

Робенакоксиб має відносно невеликий об'єм розподілу (V_{ss} 240 мл/кг) та інтенсивно зв'язується з білками плазми (>99%).

Робенакоксиб активно метаболізується в печінці собак. Ідентифікація інших метаболітів, окрім одного лактамного, не проведена.

Після перорального застосування таблеток з робенакоксибом, кінцевий період напіввиведення робенакоксибу з крові становив 1,2 години. Робенакоксиб утримується довше та у вищих концентраціях у місцях запалення, ніж у крові.

Робенакоксиб виводиться переважно з жовчю (~65 %), решта через нирки.

Повторне пероральне введення робенакоксибу собакам у дозах 2–10 мг/кг протягом 6 місяців не викликало жодних змін у профілі крові, ані накопичення робенакоксибу, ані індукції ферменту.

06.05.2026

Накопичення метаболітів не досліджено. Фармакокінетика робенакоксибу не відрізняється в самців та самок собак і є лінійною в діапазоні 0,5–8 мг/кг.

5. Клінічні особливості

5.1 Вид тварин

Собаки.

5.2 Показання до застосування

Для зменшення запалення та болю при лікуванні собак за хронічного остеоартриту; як протизапальний, безпечний та жарознижувачий засіб у періопераційний період (хірургічні втручання ортопедичні, стоматологічні та на м'яких тканинах).

5.3 Протипоказання

Не застосовувати собакам із виразкою травного каналу або захворюваннями печінки.

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

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

Не застосовувати тваринам у період вагітності та лактації.

5.4 Побічна дія

Дуже часті реакції (>1 тварини / 10 пролікованих тварин):	Розлад травлення ¹ , діарея, блювання
Часті реакції (від 1 до 10 тварин / 100 пролікованих тварин):	Підвищений рівень печінкових ферментів ² Зниження апетиту
Нечасті реакції (від 1 до 10 тварин / 1 000 пролікованих тварин):	Кров у фекаліях
Рідкісні реакції (< 1 тварина / 10 000 пролікованих тварин, включно окремі повідомлення):	Млявість.

¹ Більшість випадків були легкими та тварини одужали без лікування.

² У собак, які отримували лікування до 2 тижнів, не спостерігалось підвищення активності печінкових ферментів. Однак, при тривалому лікуванні повідомлялося про підвищення активності печінкових ферментів. У більшості випадків клінічні ознаки були відсутні, а активність печінкових ферментів стабілізувалася або знижувалася за продовження лікування. Підвищення активності печінкових ферментів, пов'язане з клінічними ознаками анорексії, апатії або блювання, було нечастим.

5.5 Особливі застереження при використанні

Безпечність робенакоксибу не встановлена для собак масою тіла меншою, ніж 2,5 кг та віком до 3-х місяців.

Для довгострокової терапії слід контролювати печінкові ферменти на початку лікування, наприклад, через 2, 4 і 8 тижнів. Після цього рекомендується продовжувати регулярний моніторинг, наприклад, кожні 3-6 місяців. Лікування слід припинити, якщо активність печінкових ферментів помітно підвищується або якщо в собаки з'являються такі клінічні ознаки, як анорексія, апатія або блювання в поєднанні з підвищенням рівня печінкових ферментів.

Застосування собакам із порушенням функції серця чи нирок або собакам із зневодненням, гіповолемією чи гіпотензією може спричинити додаткові ризики. Якщо застосування препарату неможливо уникнути, ці собаки потребують ретельного за ними спостереження.

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

5.6 Використання під час вагітності, лактації

Безпечність застосування препарату для собак у самок під час вагітності та лактації, а також самцям, 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.

Одночасне лікування лікарськими засобами, що діють на нирковий кровообіг, наприклад, діуретики або інгібітори ангіотензинперетворювального ферменту (АПФ), потребує клінічного моніторингу. У здорових собак, які отримували або не отримували діуретик фуросемід, одночасне застосування робенакоксибу з інгібітором АПФ беназеприлом протягом 7-ми 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 для цільових тварин та загалом дані про ефективність.

Необхідно уникати одночасного застосування потенційно нефротоксичних 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 і, таким чином, призводити до токсичних ефектів.

5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку

Перорально індивідуально. Препарат не застосовувати з кормом, оскільки клінічні дослідження продемонстрували кращу ефективність робенакоксибу за остеоартриту, якщо його приймати без корму або принаймні за 30 хвилин до або після годівлі. Таблетки можуть бути розділені на рівні половинки.

Остеоартрит.

Застосовують у рекомендованій дозі 1 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла тварини з діапазоном 1-2 мг/кг, один раз на добу в один і той самий час щодня.

Кількість таблеток за вмістом діючої речовини у відповідності до маси тіла собаки становить:

Маса тіла тварини, кг	Кількість таблеток на один прийом відповідно до кількості діючої речовини в 1 таблетці		
	РОБЕНОР для собак 10 мг	РОБЕНОР для собак 20 мг	РОБЕНОР для собак 40 мг
> 2,5 до < 5	0,5 таблетки	—	—
5 до < 10	1 таблетка	—	—
10 до < 20	—	1 таблетка	—
20 до < 40	—	—	1 таблетка
40 до 80	—	—	2 таблетки

Клінічна відповідь зазвичай спостерігається впродовж тижня. Лікування необхідно припинити через 10 діб, якщо клінічне покращення не спостерігається.

За тривалого лікування, коли спостерігається клінічна відповідь, дозу можна скорегувати до найменшої ефективної індивідуальної дози, враховуючи, що ступінь болю та запалення, пов'язаних із хронічним остеоартритом, з часом може змінюватися. Регулярний контроль повинен проводитися лікарем ветеринарної медицини.

Хірургічні втручання.

Рекомендована доза становить 2 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла з діапазоном 2 - 4 мг/кг. Призначати в якості одноразового прийому перорально перед операцією.

Препарат необхідно приймати без корму (натще) принаймні за 30 хвилин до операції.

Після операції можна продовжити лікування один раз на добу ще впродовж двох діб.

Кількість таблеток за вмістом діючої речовини у відповідності до маси тіла собаки за операцій становить:

06.05.2026

Маса тіла тварини, кг	Кількість таблеток відповідно до кількості діючої речовини в 1 таблетці		
	РОБЕНОР для собак 10 мг	РОБЕНОР для собак 20 мг	РОБЕНОР для собак 40 мг
> 2,5 до < 5	1 таблетка	—	—
5 до < 10	—	1 таблетка	—
10 до < 20	—	—	1 таблетка
20 до < 40	—	—	2 таблетки
40 до < 60	—	—	3 таблетки
60 до 80	—	—	4 таблетки

5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)

У здорових молодих собак віком 5-6 місяців, пероральне застосування робенакоксибу у високих дозах (4, 6 або 10 мг/кг/добу протягом 6 тижнів) не спричинило жодних ознак токсичності, в тому числі, ознак токсичності з боку травного каналу, нирок або печінки, і не впливало на час згортання крові. Робенакоксиб також не мав негативного впливу на хрящі та суглоби.

Як і будь-який НПЗЗ, передозування може спричинити побічні ефекти з боку травного каналу, нирок або печінки в чутливих собак. Специфічного антидоту немає. Рекомендується симптоматична підтримуюча терапія, що включає введення захисних засобів для травного каналу та інфузію ізотонічного розчину натрію хлору.

Застосування таблеток робенакоксибу у безпородних собак за доз, що перевищували максимальну рекомендовану дозу (2,0, 4,0 та 6,0 плюс 4,0, 8,0 та 12,0 мг робенакоксибу на 1 кг перорально), призводило до запалення, застійних явищ або крововиливів у дванадцятипалій, порожній та сліпій кишках. Не було виявлено жодного значущого впливу на масу тіла, час кровотечі або ознак токсичності для нирок або печінки.

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 ветеринарним лікарським препаратом необхідно дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

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 блистера, 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)

Робенакоксиб не можна застосовувати одночасно з іншими НПЗЗ або глюкокортикостероїдами.

6.2 Термін придатності

3 роки.

06.05.2026

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 2 блістерами 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 собак
(таблетки)
листівка-вкладка

Опис

Таблетки округлої форми.

Склад

1 г препарату містить діючу речовину:
робенакоксиб – 62,5 мг.

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

РОБЕНОР для собак випускають у трьох дозуваннях:

таблетка масою 160 мг (містить робенакоксиб - 10 мг);

таблетка масою 320 мг (містить робенакоксиб - 20 мг);

таблетка масою 640 мг (містить робенакоксиб - 40 мг).

Фармакологічні властивості

АТС-vet класифікаційний код: QM01 – протизапальні та протиревматичні засоби, нестероїдні. 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, у травному каналі та нирках. ЦОГ-2 є індукованою формою ферменту та відповідає за виробництво медіаторів, включаючи простагландини, що спричиняють біль, запалення або лихоманку.

У *in vitro* аналізі цільної крові собак, селективність робенакоксибу була приблизно в 140 разів вищою щодо ЦОГ-2 (IC₅₀ 0,04 мкМ) порівняно з ЦОГ-1 (IC₅₀ 7,9 мкМ). Робенакоксиб спричинив значне пригнічення активності ЦОГ-2 і не впливав на активність ЦОГ-1 у собак за перорального застосування у дозах від 0,5 до 4 мг/кг. Таким чином, у рекомендованих дозах у собак таблетки робенакоксибу зберігають ЦОГ-1. Під час моделювання запалення в собак, робенакоксиб мав знеболювальну та протизапальну дію за одноразових пероральних доз від 0,5 до 8 мг/кг, з ID₅₀ 0,8 мг/кг та швидким початком дії (через 0,5 години). Під час клінічних випробувань на собаках, робенакоксиб зменшував кульгавість і запалення, пов'язані з хронічним остеоартритом, а також зменшував біль, запалення та потребу в невідкладному лікуванні в собак, які перенесли операцію на м'яких тканинах.

Після перорального застосування таблеток робенакоксибу в дозі 1 мг/кг без корму, максимальна концентрація його в крові C_{max} становила 1124 нг/мл і досягалась швидко упродовж 0,5 години (T_{max}), площа під кривою (AUC) – 1 249 нг·год/мл. Одночасне застосування неароматизованих таблеток робенакоксибу з кормом не викликало змін T_{max}, але дещо зменшилась C_{max} (832 нг/мл) та трішки знизився показник AUC (782 нг·год/мл). Системна біодоступність таблеток робенакоксибу в собак становила 62 % з кормом та 84% - без корму.

Робенакоксиб має відносно невеликий об'єм розподілу (V_{ss} 240 мл/кг) та інтенсивно зв'язується з білками плазми (>99%).

Робенакоксиб активно метаболізується в печінці собак. Ідентифікація інших метаболітів, окрім одного лактамного, не проведена.

Після перорального застосування таблеток з робенакоксибом, кінцевий період напіввиведення робенакоксибу з крові становив 1,2 години. Робенакоксиб утримується довше та у вищих концентраціях у місцях запалення, ніж у крові.

Робенакоксиб виводиться переважно з жовчю (~65 %), решта через нирки.

Повторне пероральне введення робенакоксибу собакам у дозах 2–10 мг/кг протягом 6 місяців не викликало жодних змін у профілі крові, ані накопичення робенакоксибу, ані індукції ферменту.

Накопичення метаболітів не досліджено. Фармакокінетика робенакоксибу не відрізняється в самців та самок собак і є лінійною в діапазоні 0,5–8 мг/кг.

Застосування

Для зменшення запалення та болю при лікуванні собак за хронічного остеоартриту; як протизапальний, безпечний та жарознижувачий засіб у періопераційний період (хірургічні втручання ортопедичні, стоматологічні та на м'яких тканинах).

Дозування

Перорально індивідуально. Препарат не застосовувати з кормом, оскільки клінічні дослідження продемонстрували кращу ефективність робенакоксибу за остеоартриту, якщо його приймати без корму або принаймні за 30 хвилин до або після годівлі. Таблетки можуть бути розділені на рівні половинки.

Остеоартрит.

Застосовують у рекомендованій дозі 1 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла тварини з діапазоном 1-2 мг/кг, один раз на добу в один і той самий час щодня.

Кількість таблеток за вмістом діючої речовини у відповідності до маси тіла собаки становить:

Маса тіла тварини, кг	Кількість таблеток відповідно до кількості діючої речовини в 1 таблетці		
	РОБЕНОР для собак 10 мг	РОБЕНОР для собак 20 мг	РОБЕНОР для собак 40 мг
> 2,5 до < 5	0,5 таблетки	—	—
5 до < 10	1 таблетка	—	—
10 до < 20	—	1 таблетка	—
20 до < 40	—	—	1 таблетка
40 до 80	—	—	2 таблетки

Клінічна відповідь зазвичай спостерігається впродовж тижня. Лікування необхідно припинити через 10 діб, якщо клінічне покращення не спостерігається.

За тривалого лікування, коли спостерігається клінічна відповідь, дозу можна скорегувати до найменшої ефективної індивідуальної дози, враховуючи, що ступінь болю та запалення, пов'язаних із хронічним остеоартритом, з часом може змінюватися. Регулярний контроль повинен проводитися лікарем ветеринарної медицини.

Хірургічні втручання.

Рекомендована доза становить 2 мг робенакоксибу на 1 кг маси тіла з діапазоном 2 - 4 мг/кг. Призначати в якості одноразового прийому перорально перед операцією.

Препарат необхідно приймати без корму (натще) принаймні за 30 хвилин до операції.

Після операції можна продовжити лікування один раз на добу ще впродовж двох діб.

Кількість таблеток за вмістом діючої речовини у відповідності до маси тіла собаки за операцій становить:

Маса тіла тварини, кг	Кількість таблеток відповідно до кількості діючої речовини в 1 таблетці		
	РОБЕНОР для собак 10 мг	РОБЕНОР для собак 20 мг	РОБЕНОР для собак 40 мг
> 2,5 до < 5	1 таблетка	—	—
5 до < 10	—	1 таблетка	—
10 до < 20	—	—	1 таблетка
20 до < 40	—	—	2 таблетки
40 до < 60	—	—	3 таблетки
60 до 80	—	—	4 таблетки

Протипоказання

Не застосовувати собакам із виразкою травного каналу або захворюваннями печінки.

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

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

Не застосовувати тваринам у період вагітності та лактації.

Застереження

Побічна дія

Дуже часті реакції (>1 тварини / 10 пролікованих тварин):	Розлад травлення ¹ , діарея, блювання
Часті реакції (від 1 до 10 тварин / 100 пролікованих тварин):	Підвищений рівень печінкових ферментів ² Зниження апетиту
Нечасті реакції (від 1 до 10 тварин / 1 000 пролікованих тварин):	Кров у фекаліях
Рідкісні реакції (< 1 тварина / 10 000 пролікованих тварин, включно окремі повідомлення):	Млявість

¹ Більшість випадків були легкими та тварини одужали без лікування.

² У собак, які отримували лікування до 2 тижнів, не спостерігалось підвищення активності печінкових ферментів. Однак, при тривалому лікуванні повідомлялося про підвищення активності печінкових ферментів. У більшості випадків клінічні ознаки були відсутні, а активність печінкових ферментів стабілізувалася або знижувалася за продовження лікування. Підвищення активності печінкових ферментів, пов'язане з клінічними ознаками анорексії, апатії або блювання, було нечастим.

Особливі застереження при використанні

Безпечність робенакоксибу не встановлена для собак масою тіла меншою, ніж 2,5 кг та віком до 3-х місяців.

Для довгострокової терапії слід контролювати печінкові ферменти на початку лікування, наприклад, через 2, 4 і 8 тижнів. Після цього рекомендується продовжувати регулярний моніторинг, наприклад, кожні 3 - 6 місяців. Лікування слід припинити, якщо активність печінкових ферментів помітно підвищується або якщо в собаки з'являються такі клінічні ознаки, як анорексія, апатія або блювання в поєднанні з підвищенням рівня печінкових ферментів.

Застосування собакам із порушенням функції серця чи нирок або собакам із зневодненням, гіповолемією чи гіпотензією може спричинити додаткові ризики. Якщо застосування препарату неможливо уникнути, ці собаки потребують ретельного за ними спостереження.

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

Використання під час вагітності, лактації, несучості

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

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.

Одночасне лікування лікарськими засобами, що діють на нирковий кровообіг, наприклад, діуретики або інгібітори ангіотензинперетворювального ферменту (АПФ), потребує клінічного моніторингу. У здорових собак, які отримували або не отримували діуретик фуросемід, одночасне застосування робенакоксибу з інгібітором АПФ беназеприлом протягом 7-ми 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 для цільових тварин та загалом дані про ефективність.

06.05.2026

Необхідно уникати одночасного застосування потенційно нефротоксичних 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 і, таким чином, призводити до токсичних ефектів.

Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу

Під час роботи з ветеринарним лікарським препаратом необхідно дотримуватися основних правил гігієни та безпеки, що прийняті при роботі з ветеринарними препаратами.

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.

Форма випуску

Блістери по 10 таблеток, упаковані в картонні коробки. Коробка з 1 блістером по 10 таблеток. Коробка з 2 блістерами 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.

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

06.05.2026

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

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

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

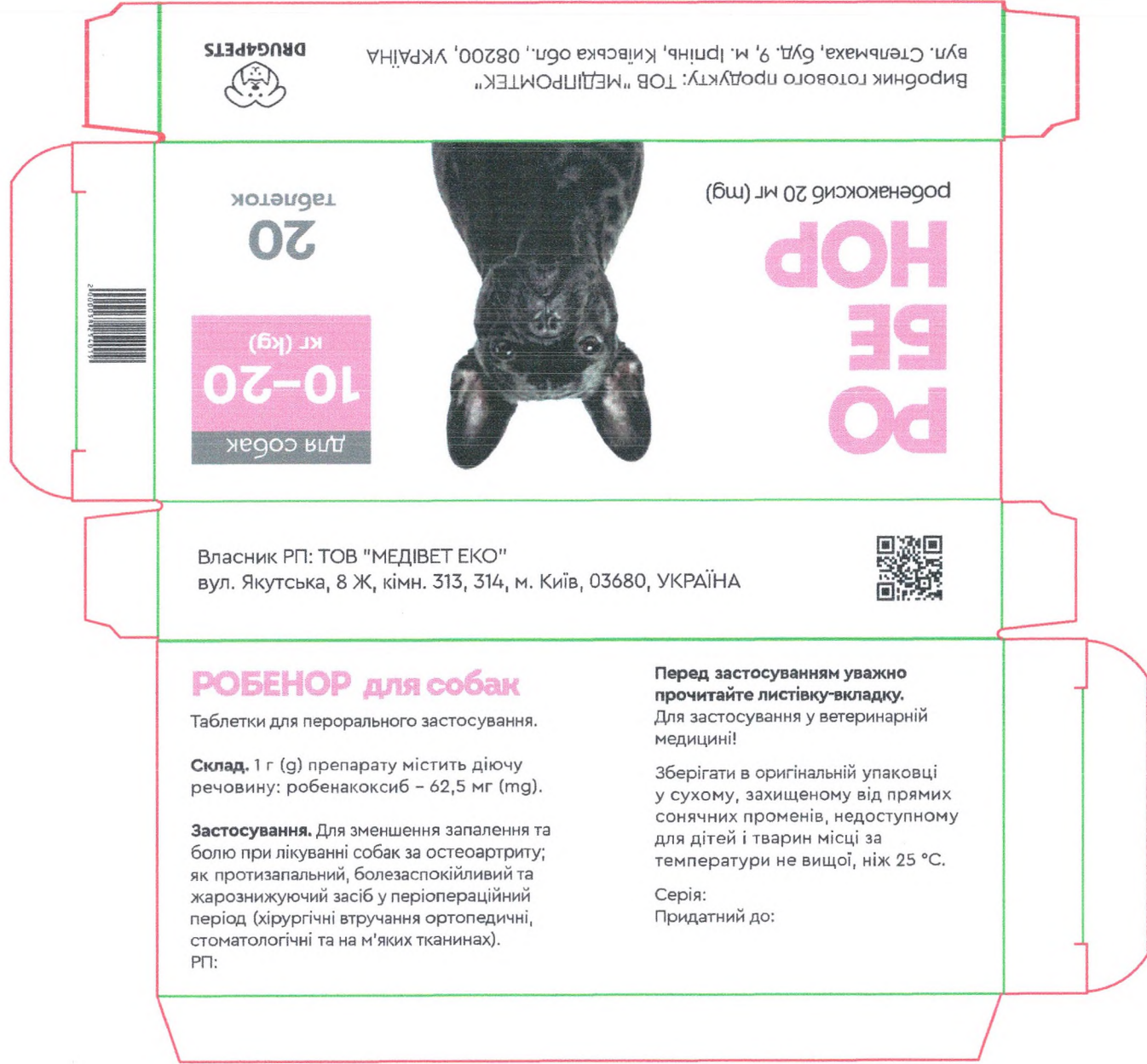


06.05.2026











РО БЕ НОР

робенакоксиб 10 мг (mg)

для собак

5-10
кг (kg)

100 таблеток



РОБЕНОР для собак

Таблетки для перорального застосування.

Склад. 1 г (g) препарату містить діючу речовину:
робенакоксиб – 62,5 мг (mg).

Застосування. Для зменшення запалення та болю при лікуванні собак за остеоартриту; як протизапальний, безпосередній та жарознижуючий засіб у періопераційний період (хірургічні втручання ортопедичні, стоматологічні та на м'яких тканинах).

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 °C.

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:



DRUG4PET

до реєстраційного посвідчення АВ-10037-01-26

Продовження додатку 3

06.05.2026

РО БЕ НОР

робенакоксиб 20 мг (mg)

для собак

10-20
кг (kg)

100 таблеток



РОБЕНОР для собак

Таблетки для перорального застосування.

Склад. 1 г (g) препарату містить діючу речовину:
робенакоксиб – 62,5 мг (mg).

Застосування. Для зменшення запалення та болю при лікуванні собак за остеоартриту; як протизапальний, болезаспокійливий та жарознижуючий засіб у періопераційний період (хірургічні втручання ортопедичні, стоматологічні та на м'яких тканинах).

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:



210000581125401

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:



DRUG4PET

Продовження додатку 3
до реєстраційного посвідчення АВ-10037-01-26

06.05.2026

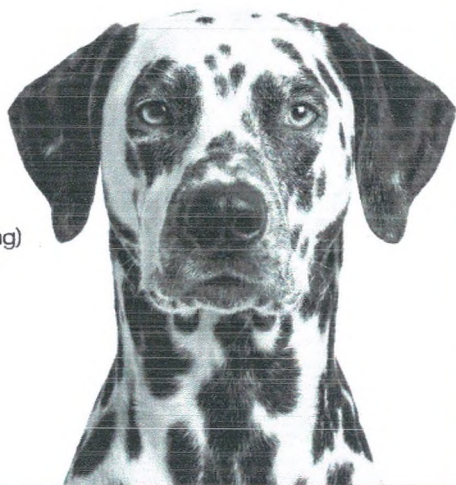
РО БЕ НОР

робенакоксиб 40 мг (mg)

для собак

20-40
кг (kg)

100 таблеток



РОБЕНОР для собак

Таблетки для перорального застосування.

Склад. 1 г (g) препарату містить діючу речовину:
робенакоксиб – 62,5 мг (mg).

Застосування. Для зменшення запалення та болю при лікуванні собак за остеоартриту; як протизапальний, болезаспокійливий та жарознижуючий засіб у періопераційний період (хірургічні втручання ортопедичні, стоматологічні та на м'яких тканинах).

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:



DRUG4PETS

Продовження додатку 3
до реєстраційного посвідчення АВ-10037-01-26
06.05.2026