

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата  
«Таблетки Рабена 20 мг»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Таблетки Рабена 20 мг (Tabuletæ Rabenum 20 mg).

Международное непатентованное наименование: робенакоксиб.

1.2 Лекарственная форма: таблетки для перорального применения.

1.3 В 1 таблетке содержится 20 мг робенакоксиба; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, дрожжи неактивные, целлюлоза микрокристаллическая, крахмал кукурузный, кросповидон, поливинилпирролидон низкомолекулярный, аспасвит Ц200, ароматизатор, кальция стеарат, тальк.

1.4 По внешнему виду препарат представляет собой таблетки светло-серого, светло-бежевого или светло-коричневого цвета, плоскоцилиндрической формы, с риской, возможно наличие более темных вкраплений.

1.5 Препарат выпускают расфасованным по 6 или 10 таблеток в блистеры, помещенные вместе с инструкцией по применению в индивидуальные картонные пачки.

1.6 Препарат хранят в упаковке производителя в защищенном от света месте при температуре от плюс 2 °C до плюс 25 °C. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте.

1.7 Срок годности при соблюдении условий хранения – 3 года от даты производства.

1.8 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача. Препарат применяют по назначению ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Таблетки Рабена 20 мг – нестериоидное противовоспалительное средство из группы коксибов.

Робенакоксиб, входящий в состав препарата, является селективным специфическим ингибитором циклооксигеназы - 2 (ЦОГ-2) и обладает противовоспалительным и анальгезирующим действием. ЦОГ-2 – индуциальная форма циклооксигеназы – отвечает за выработку медиаторов, включающих простагландины ПГЕ<sub>2</sub>, вызывающих боль, воспаление и повышение температуры. Селективное ингибирование ЦОГ-2 позволяет минимизировать побочные симптомы, наблюдаемые при ингибировании ЦОГ-1.

2.2 При пероральном введении робенакоксиб быстро вс�асывается в кишечнике, поступая в системный кровоток и большинство органов и тканей; в значительной степени связывается с белками плазмы. Максимальная концентрация в плазме отмечается через 0,5 часа, биодоступность у собак составляет 62 % при применении таблеток с кормом и 84 % без корма. Метаболизируется в печени, выделяется в основном с желчью и частично – с мочой. Период полувыведения из организма собак составляет около 1,2 часа.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ**

3.1 Препарат применяют собакам в качестве противовоспалительного и болеутоляющего препарата при воспалительных и болевых синдромах различного происхождения, в том числе: при острых и хронических болезнях опорно-двигательного аппарата (артриты, артрозы, синовиты, вывихи); при воспалительных болезнях мягких тканей; в качестве анальгезирующего и противовоспалительного средства в послеоперационный период.

3.2 Препарат применяют индивидуально, один раз в сутки, за 30 минут до или после кормления в дозе 1 таблетка для собаки массой 10-20 кг (что соответствует 1-2 мг робенакоксиба на 1 кг массы тела животного).

При необходимости, препарат может быть задан вместе с кормом.

Продолжительность курса лечения определяется ветеринарным врачом и, как правило, составляет 7 дней. Если по истечении 10 дней клиническое улучшение не наступает, применение препарата прекращают.

3.3 При применении препарата в соответствии с инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. Возможны рвота, диарея и угнетение. Указанные симптомы проходят самопроизвольно и не требуют применения лекарственных средств. При индивидуальной повышенной чувствительности животного к препарату и появлении аллергических реакций (зуд и покраснение кожи), применение препарата прекращают и применяют антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 При передозировке препарата и у животных с выраженной чувствительностью к робенакосибу могут наблюдаться диарея, печеночная или почечная недостаточность. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение препарата из организма.

3.5 Не применять при индивидуальной повышенной чувствительности животного к компонентам препарата, при гиповолемии, артериальной гипотензии, при дегидратации, а также животным с массой менее 2,5 кг. При крайней необходимости назначения препарата таким животным лечение проводят под постоянным наблюдением ветеринарного врача.

Не следует применять препарат животным с выраженной сердечной, почечной и печеночной недостаточностью.

Запрещено применять препарат беременным и лактирующим самкам и щенкам моложе 3-месячного возраста.

3.6 Препарат не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами и в течение 24 ч после их отмены, диуретиками, а также ингибиторами ангиотензинпревращающего фермента и другими лекарственными средствами с высокой степенью связывания с белками сыворотки крови из-за вероятности взаимного усиления токсического действия.

#### 4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 При работе с препаратом следует соблюдать общепринятые меры личной гигиены и правила техники безопасности.

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЬЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение, на территории которого он находится.

Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдение всех правил применения этого препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, пишется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, г. Минск, ул. Красная, 19 А), для подтверждения соответствия нормативным документам.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ПРОИЗВОДИТЕЛЯ

6.1 Общество с ограниченной ответственностью «Рубикон», 210002, Республика Беларусь, г. Витебск, ул. М. Горького, 62 Б. Адрес производственной площадки: Республика Беларусь, г. Витебск, ул. Терешковой, 13 В.

Инструкция по применению препарата разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Петров В.В., Романова Е.В., Мацинович М.С.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Разработка и представление  
надзора Министерства сельского хозяйства и  
лесного хозяйства Республики Беларусь

Совет по ветеринарным препаратам

ОДОБРЕНО

Председатель \_\_\_\_\_  
Секретарь \_\_\_\_\_  
Эксперт \_\_\_\_\_

«08» 11.2020 г. протокол № 123