

Robexera Vet.

robenacoxib 5, 10, 20, 40 mg
tyggetabletter



Egenskaber

Robexera Vet. er en selektiv COX-2-hæmmer, men har ingen effekt på COX-1. **Robexera Vet.** er derfor skånsom ved COX-1 ved de anbefalede doser. **Robexera Vet.** er vævsselektiv og findes i højere koncentrationer og i længere tid i betændt væv end i blodet, hvilket giver en god analgetisk og antiinflammatorisk effekt trods kort halveringstid. **Robexera Vet.** påvirker ikke blødningstendensen. **Robexera Vet.** skal gives én gang dagligt og har effekt i 24 timer og bør gives 30 minutter før eller efter mad for den bedste biotilgængelighed.

Dyrearter

Hund

Indikationer

Til behandling af smerte og inflammation i forbindelse med kronisk osteoarthritis eller bløddelskirurgi.

Dosering/indgivelse

Osteoarthritis: 1-2 mg/kg dagligt, se nedenstående tabel.

Kropsvægt (kg)	Antal tabletter efter styrke			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5 till < 5	1 tablet			
5 till < 10		1 tablet		
10 till < 20			1 tablet	
20 till < 40				1 tablet
40 till 80				2 tabletter

Bløddelskirurgi: 2-4 mg/kg dagligt i op til 3 dage, se nedenstående tabel.

Kropsvægt (kg)	Antal tabletter efter styrke			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5	1 tablet			
> 2,5 till < 5		1 tablet		
5 till < 10			1 tablet	
10 till < 20				1 tablet
20 till < 40				2 tabletter
40 till < 60				3 tabletter
60 till 80				4 tabletter

Pakningsstørrelse

5 mg: 3 x 10 tabletter (Vnr 48 96 43)

10 mg: 3 x 10 tabletter (Vnr 05 87 49)

20 mg: 3 x 10 tabletter (Vnr 42 99 58)

40 mg: 3 x 10 tabletter (Vnr 08 44 68)

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

NSAID

Robexera Vet.

robenacoxib 5, 10, 20, 40 mg
tyggetabletter

Indikation

Til behandling af smerter og inflammation ved kronisk osteoarthritis og bløddelskirurgi.

Dosering

Administeres uden foder eller mindst 30 minutter før eller efter et måltid. Tabletterne er tilsat smag. Osteoarthritis: 1-2 mg/kg PO. Bløddelskirurgi: 2-4 mg/kg PO.

Overdosering

Hos raske unge hunde på 5-6 måneder i store overdoser er der ikke observeret tegn på toksicitet, gastrointestinal toksicitet, nyre- eller levertoksicitet eller effekt på blødningstid eller skadelige virkninger på bindevæv eller led. Ved blandingsracer med overdoser på op til 3 gange den maksimalt anbefalede dosis observeredes inflammation, øget blodtilførsel eller blødning i duodenum, jejunum og cecum. Der blev ikke set nogen relevant påvirkning af legemsvægt, blødningstid eller tegn på nyre- eller levertoksicitet.

Kontraindikationer

Mavesår, leversygdom, må ikke anvendes samtidig med kortikosteroider eller andre NSAIDs, overfølsomhed over for det aktive stof eller et eller flere af hjælpestofferne, drægtige og diegivende dyr.

Bivirkninger

Gastrointestinale bivirkninger, opkastning, blød fæces, nedsat appetit, diarré, forhøjede leverenzymmer, blod i fæces, opkastning, tab af appetit, apati, letargi.

Interaktion

Administer ikke samtidig med andre NSAID'er eller glukokortikoider. Ved samtidig behandling med lægemidler, der påvirker det renale flow som f.eks. diuretika eller ACE-hæmmere, bør der monitoreres klinisk. Samtidig administration af potentielt nyretoksiske stoffer bør undgås. Samtidig brug af andre aktive stoffer, der har en høj grad af proteinbinding, kan føre til toksiske effekter.

Særlige advarsler

I kliniske studier er der set utilstrækkeligt respons hos 10-15 % af patienter. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Sikkerhed er ikke fastlagt for hunde, der vejer under 2,5 kg eller er under 3 måneder gamle. Ved langtidsbehandling skal leverenzymmer monitoreres nogle gange kort efter starten af behandlingen. Derefter anbefales det at fortsætte med regelmæssig monitorering. Behandlingen skal seponeres, hvis aktiviteten af leverenzymmer stiger markant, eller hvis hunden viser tegn på bivirkninger. Anvendelse til hunde med nedsat hjerte- eller nyrefunktion eller til hunde, der er dehydrerede, hypovolæmiske eller hypotensive, kan indebære yderligere risici. Ved anvendelse af lægemidlet til hunde med risiko for mavesår, eller til hunde, der tidligere har udvist intolerance over for andre NSAID'er, er nøje tilsyn påkrævet. Tabletterne er tilsat smag og skal derfor opbevares utilgængeligt for dyr. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Hos gravide kvinder, især dem, der er tæt på terminen, øger forlænget hudkontakt risikoen for præmatur lukning af ductus arteriosus hos fostret. Gravide kvinder skal udvise forsigtighed! Utilsgtet indtagelse øger risikoen for bivirkninger som følge af NSAID, særligt hos små børn. Derfor skal tabletter ikke udtages af blisterkortet før de skal gives til dyret og skal håndteres og opbevares i den originale emballage utilgængeligt for børn. I tilfælde af indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten fremvises. Vask hænderne efter brug.

Drægtighed og diegivning

Må ikke anvendes under drægtighed og diegivning (sikkerhed ikke fastlagt). Må ikke anvendes til avlsdyr.

Pakningsstørrelse:

3 x 10 tabletter.

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Krka, d.d., Novo mesto

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.