

Robexera vet

robenakoksib 5, 10, 20, 40 mg
tyggetabletter



Egenskaper

Robexera vet er en selektiv COX-2 hemmer, men har ingen effekt på COX-1. Den er derfor COX-1 sparende i anbefalte doser. **Robexera vet** er vevsselektiv og vil finnes i høyere konsentrasjoner og i lengre tid i inflammet vev enn i blod, noe som gir god analgetisk og antiinflammatorisk effekt til tross for kort halveringstid. **Robexera vet** påvirker ikke blødningstendensen. **Robexera vet** skal gis en gang daglig og har effekt i 24 timer. Den skal gis 30 minutter før eller etter mat for best biotilgjengelighet.

Dyrearter

Hund.

Indikasjoner

Behandling av smerter og inflammasjon ved kronisk osteoartritt. Behandling av smerter og inflammasjon ved bløtdelskirurgi.

Dosering og tilførselsvei

Osteoartritt:

1-2 mg/kg daglig, se tabell nedenfor.

Kroppsvekt (kg)	Antall tabletter i forhold til styrke			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5 til < 5	1 tablett			
5 til < 10		1 tablett		
10 til < 20			1 tablett	
20 til < 40				1 tablett
40 til 80				2 tabletter

Bløtdelskirurgi:

2-4 mg/kg daglig i opp til 3 dager, se tabell nedenfor.

Kroppsvekt (kg)	Antall tabletter i forhold til styrke			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5	1 tablett			
> 2,5 til < 5		1 tablett		
5 til < 10			1 tablett	
10 til < 20				1 tablett
20 til < 40				2 tabletter
40 til < 60				3 tabletter
60 til 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 baksiden for mer informasjon.



salfarm
www.salfarm.com

NSAID

Robexera vet

robenakoksib 5, 10, 20, 40 mg
tyggetabletter

Indikasjoner

Behandling av smerter og inflammasjon ved kronisk osteoartritt. Behandling av smerter og inflammasjon ved bløtdelskirurgi.

Dosering og tilførselsvei

1 mg/kg med et intervall på 1-2 mg/kg. Gis 1 gang daglig på samme tid hver dag. Se forsiden for doseringstabell.

Overdosering/Forgiftning

Hos friske hunder i alderen 5-6 måneder ga store overdoser robenakoksib gitt oralt ingen tegn på toksisitet, heller ikke i form av gastrointestinale, nyre- eller levertoksitet og ingen effekt på blødningstid. Robenakoksib hadde heller ingen skadelig effekt på brusk eller ledd. Som med alle NSAIDs, kan overdosering forårsake gastrointestinale, nyre- eller levertoksitet i sensitive eller generelt svekkede hunder. Det finnes ingen spesifikk motgift, men symptomatisk, støttende behandling anbefales. Bruk av robenakoksib tabletter hos blandingshunder med overdoser på opptil 3 ganger den høyeste anbefalte dosen resulterte i betennelse, opphopning av blod og blødning i tolvfingertarmen, jejunum og blindtarmen. Man så ingen signifikante effekter på kroppsvekt, blødningstid eller tegn på nyre- eller levertoksitet.

Kontraindikasjoner

Må ikke brukes til hunder som lider av mage/tarmsår eller med leversykdom.

Må ikke brukes samtidig med kortikosteroider eller andre NSAIDs.

Må ikke brukes ved overfølsomhet.

Må ikke brukes til drektige eller diegivende dyr.

Bivirkninger

Gastrointestinale bivirkninger, oppkast, anoreksi, apati, løs avføring, nedsatt appetitt, diaré, forhøyede leverenzymmer, blod i avføringen, sløvhets.

Interaksjoner

Skal ikke gis sammen med andre NSAIDs eller glukokortikosteroider. Om dyret står på slike bør det være en behandlingsfri periode på minst 24 timer før du starter behandling med robenakoksib. Samtidig behandling med legemidler som påvirker nyrestrømmen, f.eks. diuretika eller ACE-hemmere, bør følges av kliniske kontroller. Unngå å gi potensielt nefrotoksiske legemidler samtidig. Samtidig bruk av andre virkestoffer med høy grad av proteinbinding kan konkurrere om binding og dermed gi toksiske effekter.

Spesielle advarsler og særlige forholdsregler

Særlige forholdsregler ved bruk hos dyr: Sikkerhet er ikke fastslått for hunder som er < 2,5 kg eller yngre enn 3 måneder. Ved langvarig behandling bør leverenzymmer sjekkes ved oppstart og under behandlingen. Behandlingen bør seponeres hvis leverenzymaktivitet øker betydelig eller hvis hunden viser samtidige kliniske tegn som anoreksi, oppkast eller apati. Bruk til hunder med nedsatt hjerte- eller nyrefunksjon, eller til hunder som er dehydrerte, hypovolemiske eller hypotensive kan utgjøre en risiko. På bruk til hunder med risiko for magesår, eller til hunder som tidligere har vist intoleranse mot andre NSAIDs, kreves tett oppfølging av veterinær. Tablettene er smaksatt. Hold tablettene utilgjengelig for dyr for å unngå utilsiktet inntak. Særlige forholdsregler for personer som administrerer preparatet: For gravide, spesielt de nær termin øker langvarig hudeksponering risikoen for prematur lukking av ductus arteriosus hos fosteret. Gravide kvinner bør utvise spesiell forsiktighet. Utilsiktet inntak øker risikoen for NSAID-bivirkninger, spesielt hos små barn. Forsiktighet bør utvises for å unngå utilsiktet inntak hos barn. For å hindre at barn får tak i produktet, bør tablettene ikke fjernes fra blisteret før den er klar til å gis til dyret. Tablettene skal administreres og lagres (i originalemballasjen) utilgjengelig for barn. Ved utilsiktet svelging, kontakt lege umiddelbart og vis pakningsvedlegg/etikett. Vask hendene etter bruk.

Drekthet/Laktasjon

Skal ikke brukes under drektighet og diegiving. Sikkerhet er ikke klarlagt. Skal ikke brukes til avlsdyr.

Oppbevaring og holdbarhet

I uåpnet pakke: 2 år.

Oppbevares ved høyst 30 °C og i original pakning for å beskytte mot fuktighet.

Pakningsstørrelse:

3 x 10 tabletter.

Reseptgruppe: C

ATCvet-nr.: QM01A H91

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Krka, d.d., Novo mesto

Ytterligere opplysninger finnes i preparatomtalen som kan ses på www.felleskatalogen.no eller rekvireres fra: Salfarm Scandinavia AS, Fridtjof Nansens Plass 4, 0160 Oslo Tlf. 902 97 102, E-mail: norge@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til preparatomtalen godkjent av Direktoratet for medisinske produkter.