

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

Robexera 5 mg comprimate masticabile pentru câini
Robexera 10 mg comprimate masticabile pentru câini
Robexera 20 mg comprimate masticabile pentru câini
Robexera 40 mg comprimate masticabile pentru câini

2. Compoziție

Fiecare comprimat masticabil conține:

Substanța activă:

Robenacoxib:

5 mg

10 mg

20 mg

40 mg

Comprimate rotunde, biconvexe, de culoare maro deschis, cu puncte mai deschise și mai închise la culoare, marcate pe una dintre fețe:

5 mg: T1

10 mg: T2

20 mg: T3

40 mg: T4

3. Specii țintă

Câini.

4. Indicații de utilizare

Pentru tratamentul durerii și inflamației asociate cu osteoartrita cronică.

Pentru tratamentul durerii și inflamației asociate cu intervențiile chirurgicale pe țesut moale.

5. Contraindicații

A nu se administra câinilor care suferă de ulcer gastrointestinal sau de boli hepatice.

A nu se utiliza concomitent cu corticosteroizi sau alte medicamente antiinflamatoare nesteroidiene (AINS), medicamente utilizate frecvent pentru tratamentul durerii, inflamației sau alergiilor.

A nu se utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.

A nu se utiliza în cazul femelelor aflate în perioada de gestație și lactație (vezi pct. Atenționări speciale).

6. Atenționări speciale

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

În cadrul studiilor clinice la câini cu osteoartrită s-a înregistrat un răspuns necorespunzător la tratament în cazul a 10-15 % dintre câini.

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită în cazul câinilor care cântăresc mai puțin de 2,5 kg sau cu vârsta mai mică de 3 luni.

În cazul tratamentului de lungă durată, enzimele hepatice trebuie monitorizate la începutul tratamentului, de exemplu după 2, 4 și 8 săptămâni. Apoi, se recomandă continuarea monitorizării periodice, de exemplu la fiecare 3-6 luni. Tratamentul trebuie întrerupt dacă activitatea enzimelor hepatice se intensifică vizibil sau dacă respectivul câine prezintă simptome clinice precum anorexia, apatia sau voma în combinație cu un nivel ridicat al enzimelor hepatice.

Utilizarea în cazul câinilor cu funcția cardiacă sau renală deteriorată sau care sunt deshidratați, hipovolemici sau hipotensivi poate implica riscuri suplimentare. Dacă utilizarea nu poate fi evitată, acești câini necesită o monitorizare atentă.

Utilizați acest medicament de uz veterinar sub monitorizare strictă în cazul câinilor cu risc de ulcer gastrointestinal sau în cazul în care câinele a manifestat anterior intoleranță la alte medicamente din grupa AINS.

Comprimatele sunt aromate. Pentru a evita orice ingestie accidentală, nu păstrați comprimatele la îndemâna animalelor.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În cazul femeilor gravide, în special al celor aproape de termen, expunerea cutanată prelungită crește riscul de închidere prematură a canalului arterial la făt.

Femeile gravide trebuie să aibă grijă deosebită pentru a evita expunerea accidentală.

Ingerarea accidentală crește riscul de efecte adverse ale AINS, în special în cazul copiilor mici. Trebuie acordată atenție pentru a evita ingerarea accidentală de către copii. Pentru a împiedica accesul copiilor la produs, nu scoateți comprimatele din blister decât atunci când sunteți gata să le administrați animalului. Comprimatele trebuie administrate și păstrate (în ambalajul original) departe de copii.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după folosirea medicamentului de uz veterinar.

Gestație și lactație:

Nu a fost stabilită siguranța medicamentului de uz veterinar în timpul gestației și lactației. Nu se utilizează în perioada de gestație și lactație.

Fertilitate:

Nu se utilizează la animale de reproducție.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Robenacoxib nu trebuie administrat împreună cu alte AINS sau glucocorticoizi. Tratamentul anterior cu alte medicamente antiinflamatoare poate determina efecte adverse suplimentare sau crescute și, în consecință, trebuie să existe o perioadă de cel puțin 24 de ore fără tratament cu astfel de substanțe înaintea începerii unui tratament cu robenacoxib. Totuși, în perioada fără tratament, trebuie să se țină cont de proprietățile farmacocinetice ale produselor folosite anterior.

Tratamentul concomitent cu medicamente care acționează asupra fluxului renal, de exemplu diureticele sau inhibitorii enzimei de conversie a angiotensinei (ECA), trebuie să fie monitorizat clinic.

La câinii sănătoși, tratați sau nu cu furosemid, administrarea concomitentă de robenacoxib cu inhibitorul enzimei de conversie a angiotensinei (ECA) benazepril timp de 7 zile nu a fost asociată cu niciun efect negativ asupra concentrației de aldosteron urinar, a activității reninei plasmatice sau a ratei de filtrare glomerulară. Nu există date privind siguranța la populația țintă și date privind eficacitatea, în general, pentru tratamentul combinat de robenacoxib și benazepril.

Administrarea simultană a medicamentelor potențial nefrotoxice trebuie evitată, deoarece poate determina un risc crescut de toxicitate renală.

Utilizarea simultană a altor substanțe active care au un nivel ridicat de legare de proteine poate concura cu robenacoxibul pentru legare și astfel să determine efecte toxice.

Supradozare:

La câinii tineri sănătoși cu vârsta de 5-6 luni robenacoxibul administrat pe cale orală în doze mari (4, 6 sau 10 mg/kg/zi timp de 6 luni) nu a determinat simptome asociate toxicității, inclusiv semne de toxicitate gastrointestinală, renală sau hepatică și nu a produs efecte asupra timpului de sângerare. Robenacoxibul nu a avut, de asemenea, niciun fel de efect dăunător asupra cartilajelor sau articulațiilor.

Ca și în cazul oricăror AINS, supradozarea poate determina toxicitate la nivel gastrointestinal, la nivelul rinichiului sau ficatului în cazul câinilor predispuși la astfel de afecțiuni sau care au suferit deja astfel de afecțiuni. Nu există un antidot specific. Se recomandă tratament simptomatic, de întreținere, care ar trebui să cuprindă administrarea de agenți pentru protecția gastrointestinală și perfuzie cu ser fiziologic.

Administrarea robenacoxib sub formă de comprimate la câini metiși în supradoze de până la 3 ori doza maximă recomandată (2,0, 4,0 și 6,0 mg plus 4,0, 8,0 și 12,0 mg robenacoxib/kg greutate corporală orală) a determinat inflamație, congestie și hemoragie la nivelul duodenului, jejunului și cecului. Nu s-au observat efecte relevante asupra greutății corporale, timpului de sângerare sau semne de toxicitate renală sau hepatică.

7. Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	Evenimente adverse gastrointestinale. ¹ Vomă, materii fecale moi. ¹
Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	Apetit diminuat. ¹ Diaree. ¹ Concentrații ridicate ale enzimelor hepatice. ²
Mai puțin frecvente (1 până la 10 de animale / 1 000 de animale tratate):	Materii fecale cu sânge ¹ , vomă ³ . Anorexie, apatie. ³
Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv raportările izolate):	Letargie.

¹ Cele mai multe cazuri au fost ușoare și s-au vindecat fără tratament.

² La câinii tratați pe o perioadă de până la 2 săptămâni nu au fost observate creșteri ale nivelurilor enzimelor hepatice. Totuși, în cazul tratamentului de lungă durată s-au observat frecvent creșteri ale nivelurilor enzimelor hepatice. În cele mai multe cazuri nu au existat simptome clinice, iar activitatea enzimelor hepatice fie s-a stabilizat, fie s-a micșorat la continuarea tratamentului.

³ Simptome clinice asociate cu creșterea activității enzimelor hepatice.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare orală.

Osteoartrită: Doza recomandată de robenacoxib este de 1 mg/kg greutate corporală, cu o variație de 1-2 mg/kg. Administrați o dată pe zi, la aceeași oră în fiecare zi, conform tabelului de mai jos.

Numărul de comprimate în funcție de concentrație și greutate corporală pentru osteoartrită

Greutate corporală (kg)	Număr de comprimate în funcție de concentrație			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5 până la < 5	1 comprimat			
5 până la < 10		1 comprimat		
10 până la < 20			1 comprimat	
20 până la < 40				1 comprimat
40 până la 80				2 comprimate

Efectul clinic apare, în mod normal, într-o săptămână. Tratamentul trebuie întrerupt după 10 zile dacă nu apare nicio îmbunătățire clinică vizibilă.

În cazul tratamentului de lungă durată, odată instalat un efect clinic, doza de robenacoxib poate fi ajustată la cea mai mică doză individuală eficientă, reflectând faptul că gradul de durere și inflamație asociate cu osteoartrită cronică poate varia în timp. Monitorizarea periodică trebuie efectuată de către medicul veterinar.

Intervenții chirurgicale pe țesut moale: Doza recomandată de robenacoxib este de 2 mg/kg greutate corporală, cu o variație de 2-4 mg/kg. Se administrează o doză unică pe cale orală, înainte de intervenția chirurgicală pe țesut moale. Comprimatul(comprimatele) trebuie administrat(e) fără hrană, cu cel puțin 30 de minute înainte de intervenția chirurgicală.

După intervenția chirurgicală, se continuă tratamentul o dată pe zi, timp de încă 2 zile.

Numărul de comprimate în funcție de concentrație și greutate corporală, pentru intervențiile chirurgicale pe țesut moale

Greutate corporală (kg)	Număr de comprimate în funcție de concentrație			
	5 mg	10 mg	20 mg	40 mg
2,5	1 comprimat			
> 2,5 până la < 5		1 comprimat		
5 până la < 10			1 comprimat	
10 până la < 20				1 comprimat
20 până la < 40				2 comprimate
40 până la < 60				3 comprimate
60 până la 80				4 comprimate

9. Recomandări privind administrarea corectă

A nu se administra împreună cu mâncare, deoarece studiile clinice au demonstrat eficiența mai mare a robenacoxibului în osteoartrită, atunci când este administrat fără mâncare sau cu cel puțin 30 de minute înainte sau după masă. Comprimatele sunt aromate. Comprimatele nu trebuie împărțite sau sfărâmate.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 30 °C. A se păstra în ambalajul original, pentru a se feri de umiditate.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe cutia de carton. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicamentul de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Robexera 5 mg comprimate masticabile pentru câini - 250042
Robexera 10 mg comprimate masticabile pentru câini - 250043
Robexera 20 mg comprimate masticabile pentru câini - 250044
Robexera 40 mg comprimate masticabile pentru câini - 250045

Cutie de carton cu blistere perforate din OPA-Al-PCV/Al conținând 10 comprimate: 10 x 1, 30 x 1, 60 x 1 comprimate masticabile în blistere perforate pentru eliberarea unei unități dozate.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

07/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare:

Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Krka-Farma d.o.o., V. Holjevca 20/E, Jastrebarsko, 10450, Croatia

Reprezentantul local și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

"KRKA, d.d. Novo mesto, Societate pe Acțiuni" Sucursala Chișinău
mun. Chișinău, sec. Centru, str. Tighina, 49, bloc. 3, md:2001

17. Alte informații

Codul ATCvet: QM01AH91.