

ОДОБРЕНО

Совет по ветеринарным препаратам
протокол от «13» июня 2024 г. № 136

ИНСТРУКЦИЯ по применению ветеринарного препарата «Рабена 2 %»

1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

- 1.1 Рабена 2 % (Rabenum 2 %).
Международное непатентованное наименование активной фармацевтической субстанции: робенакоксиб.
- 1.2 По внешнему виду препарат представляет собой прозрачную бесцветную или бледно-розового цвета жидкость.
- 1.3 Лекарственная форма: раствор для подкожного введения.
- 1.4 Препарат содержит в 1,0 мл в качестве действующего вещества 20 мг робенакоксиба; вспомогательные вещества: натрия метабисульфит, натрия гидроксид, полоксамер 188, полиэтиленгликоль, этиловый спирт, вода для инъекций.
- 1.5 Препарат выпускают расфасованным во флаконы из темного стекла по 20 мл и 100 мл.
- 1.6 Препарат хранят в упаковке производителя, в защищенном от прямых солнечных лучей месте при температуре от 2 °С до 8 °С. Препарат хранят отдельно от продуктов питания и кормов, в недоступном для детей месте. Препарат транспортируют, соблюдая условия хранения.
- 1.7 Срок годности препарата – 3 года от даты производства при соблюдении условий хранения и транспортирования. Срок годности после первого вскрытия флакона - в течение 28 суток при температуре от 2 °С до 25 °С. Не применять по истечении срока годности.
- 1.8 Препарат уничтожают в соответствии с требованиями действующего законодательства.
- 1.9 Препарат отпускается без рецепта ветеринарного врача.

2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

- 2.1 Рабена 2 % – нестероидное противовоспалительное средство из группы коксибов.
- 2.2 Робенакоксиб, входящий в состав препарата, является селективным специфическим ингибитором циклооксигеназы-2 (ЦОГ-2) и обладает противовоспалительным и анальгезирующим действием. ЦОГ-2 – индуцибельная форма циклооксигеназы – отвечает за выработку медиаторов, включающих простагландины ПГЕ₂, вызывающих боль, воспаление и повышение температуры. Селективное ингибирование ЦОГ-2 позволяет минимизировать побочные симптомы, наблюдаемые при ингибировании ЦОГ-1.
- 2.3 После подкожного введения препарата робенакоксиб быстро всасывается с места инъекции, поступает в системный кровоток и большинство органов и тканей; более 99% робенакоксиба связано с белками плазмы. Максимальная концентрация в плазме крови отмечается через 1 час.
- Робенакоксиб метаболизируется в печени, выделяется в основном с фекалиями и частично – с мочой; период полувыведения из организма собак составляет 1,2 часа, кошек – 1,1 часа.
- 2.4 По степени воздействия на организм препарат относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

- 3.1 Препарат применяют собакам и кошкам в качестве противовоспалительного и болеутоляющего средства при воспалительных и болевых синдромах различного происхождения, включая острые и хронические заболевания опорно-двигательного

аппарата (артриты, артрозы, синовиты, вывихи), воспалительные заболевания мягких тканей, а также в качестве анальгезирующего и противовоспалительного препарата в послеоперационный период.

3.2 Препарат применяют кошкам и собакам подкожно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного (что соответствует 2 мг робенакоксиба на 1 кг массы тела животного):

- при хирургических вмешательствах препарат вводят примерно за 30 минут до проведения оперативных вмешательств однократно в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного.

- в послеоперационный период в качестве анальгезирующего и противовоспалительного препарат вводят один раз в сутки в течение 1-2 дней в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного.

- при лечении заболеваний опорно-двигательного аппарата препарат применяют для снятия острой боли однократно или двукратно один раз в сутки в дозе 1 мл на 10 кг массы тела животного.

3.3 При применении препарата в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. У кошек и собак возможны желудочно-кишечные расстройства (рвота, диарея), указанные симптомы проходят самопроизвольно и не требуют применения лекарственных средств.

При индивидуальной повышенной чувствительности животного к препарату и появлении аллергических реакций, применение препарата прекращают и животному назначают антигистаминные и симптоматические средства.

3.4 При передозировке препарата у животных с выраженной чувствительностью к компонентам препарата могут наблюдаться расстройства желудочно-кишечного тракта, печеночная или почечная недостаточность. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма.

3.5 Особенности действия препарата при его первом применении и отмене не установлено.

3.6 Запрещено применять препарат беременным и лактирующим самкам, животным в состоянии дегидратации, гиповолемии и гипотензии, щенкам моложе двухмесячного и котятм моложе четырехмесячного возраста, а также собакам и кошкам массой менее 2,5 кг. При крайней необходимости назначения лекарственного препарата таким животным лечение проводят под постоянным наблюдением ветеринарного врача. Противопоказанием к применению является индивидуальная повышенная чувствительность животного к компонентам препарата.

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

3.7 Следует избегать нарушения рекомендуемого интервала между введениями препарата, так как это может привести к снижению терапевтической эффективности. В случае пропуска повторного введения препарат следует ввести как можно скорее в предусмотренной дозе.

3.8 Препарат не следует применять одновременно с другими нестероидными противовоспалительными средствами, глюкокортикостероидами, а также смешивать в одном шприце с другими лекарственными препаратами.

3.9 Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

4 МЕРЫ ПРОФИЛАКТИКИ

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

5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ 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 соблюдения 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, оформляется акт отбора проб и направляется в государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (220005, Республика Беларусь, г. Минск, ул. Красная, 19А) для подтверждения на соответствие 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 разработана сотрудниками УО «Витебская ордена «Знак Почета» государственная академия ветеринарной медицины» (Руколь В.М., Ховайло В.А., Макеенко Е.В., Бизунова М.В., Ковалев И.А., Кочетков А.В., Грунтов А.П., Андреева Е.Г., Петров В.В.), ООО «Рубикон» (Кукор С.С.).

Департамент ветеринарного и продовольственного надзора Министерства сельского хозяйства и продовольствия Республики Беларусь	
Совет по ветеринарным препаратам	
ОДОБРЕНО	
Председатель _____	<i>[Подпись]</i>
Секретарь _____	<i>[Подпись]</i>
Эксперт _____	<i>[Подпись]</i>
« 19 06 2019 »	протокол № 196

