

Libeo[®] vet 40 mg

DK Libeo[®] vet. 40 mg tyggetabletter til hunde NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERRFA

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Ceva Santé Animale, Libourne, Frankrig

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Frankrig

VETERINÆR/LÆGEMIDLETS NAVN

Libeo[®] vet. 40 mg tyggetabletter til hunde. Furosemid

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSTOFFER

Libeo[®] vet. 40 mg: En tablet på 1320 mg indeholder

Aktive stoffer:..... Furosemid 40,0 mg

Tyggetablet. Kløverformet beige tablet. Tabletterne kan deles

i fire ens dele.

INDIKATIONER

Behandling af væskeansamlinger i bughulen og andre områder,

især i forbindelse med hjertelidelse.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til hunde, der lider af hypovolemisme, nedsat

blodtryk eller væskemangel. Må ikke anvendes i tilfælde af ny-

resviget med ophørt vandladning. Må ikke anvendes i tilfælde af

elektrolytmangel (salte). Må ikke anvendes i tilfælde af kendt

overfølsomhed over for furosemid, sulfonamider eller et eller

flere af hjælpestofferne.

BIVIRKNINGER

Der er fare for krydsreaktivitet over for sulfonamider. Der kan

i sjældne tilfælde forekomme lind aføring. Disse tegn er forbi-

gående og milde og kræver ikke ophør af behandlingen. Der kan

på grund af furosemids vanddrivende virkning forekomme

hæmokoncentration og reduceret kredsløbsfunktion. Ved læn-

gerevarende behandling kan der forekomme elektrolytmangel

(herunder nedsat mængde af kalium og/eller natrium i blodet) og væskemangel. Hyppigheden af bivirkninger er defineret som:

- Meget almindelig (flere end 1 ud af 10 behandlede dyr, der

viser bivirkninger i løbet af en behandling)

- Almindelige (flere end 1, men færre end 10 dyr af 100 be-

handlede dyr)

- Ikke almindelig (flere end 1, men færre end 10 dyr af 1.000

behandlede dyr)

- Sjældne (flere end 1, men færre end 10 dyr ud af 10.000

behandlede dyr)

- Meget sjældne (færre end 1 dyr ud af 10.000 behandlede

dyr; herunder isolerede rapporter)

Kontakt din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette

gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne

indlægsseddel eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke

har virket efter anbefalingerne. Alternativt kan du indberette

observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem.

Lægemiddelstyrelsen: Axel Heides Gade 1, DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk - E-mail: dkma@dkma.dk

DIYREARTER: Hunde

DOSERING FOR HVER DIYREART,

ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSESVÆGT(E)

Til oral anvendelse. I til 5 mg furosemid/kg legemsvægt om

dagen, dvs. ½ til 2½ tabletter pr. 5 kg legemsvægt for Libeo[®]

vet. 10 mg eller ½ til 2½ tabletter pr. 20 kg legemsvægt for

Libeo[®] vet. 40 mg, en til to gange dagligt afhængigt af sværheds-

graden af væskeansamlingen. I svære tilfælde kan den daglige dosis

fordobles. Libeo[®] vet. 40 mg. Eksempel på en dosering på 1

mg/kg pr. indgivelse:

	Tabletter pr. indgivelse
Hundens vægt	Libeo [®] vet. 40 mg
7,6 - 10,0 kg	¼
10,1 - 12,5 kg	Brug Libeo [®] vet. 10 mg
12,6 - 15,0 kg	Brug Libeo [®] vet. 10 mg
15,1 - 20,0 kg	½
20,1 - 30,0 kg	¾
30,1 - 40,0 kg	1
40,1 - 50,0 kg	1 ¼

Til hunde med en vægt på 2,0 kg - 7,5 kg og 10 kg - 15 kg legemsvægt, brug Libeo[®] vet. 10 mg tabletter. Til vedligeholdelse bør doser tilpasses af dyrlægen til den lavest effektive dosis afhængigt af hundens reaktion på behandlingen. Dosis og behandlingsplan skal tilpasses efter dyrets tilstand. Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden

anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Tabletterne er tilsat smagstoffet og kan blandes med en mindre

mængde foder, der gives for hovedmåletid, eller tabletterne kan

indgives direkte i munden. Hvis behandling sker sent om aften-

nen, kan det resultere i ubehagelig tisseri om natten. Anvisning til

deling af tabletten: Læg tabletten på en plan overflade med dens

kænside ned mod overfladen (konvekse side op). Tryk let med

spidsen af pegefingeren vertikalt midt på tabletten for at dele

den i to halvdele. Tryk derfor let på midten af én halvdel med

pegefingeren for at bryde den i længden.

TILBAGEHOLDELSSE(ER): Ikke relevant

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER

VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over

30°C. Delte tabletter opbevares i den åbnede blisterpakning

og kan bruges indenfor 72 timer. Brug ikke dette veterinær-

lægemiddel efter den udløbsdato, der står på karten og blister

efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den

pågældende måned.

SÆRLIGE ADVARSEL/ADVARSLER

Den terapeutiske effektivitet kan reduceres ved øget indtagelse

af drøkvæde. Hvis dyrets tilstand tillader det, skal vandindtagelse

reduceres til fysiologisk normale niveauer under behandlingen.

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Da tabletterne er tilsat smagstoffet, skal de opbevares på et

sikkert sted uden for dyrs rækkevidde. Furosemid skal anvendes

med forsigtighed i tilfælde af allerede udviklet salt- og/

eller væskeubalance, nedsat leverfunktion (kan fremskynde

leverkoma) og diabetes mellitus (sukkersyge). I tilfælde af

længerevarende behandling skal væskestatus og indhold af

elektrolytter i blodet regelmæssigt overvåges. I 2 dage før og

efter behandlingsstart med vanddrivende midler (diuretika)

og hjertestimulerende midler (ACE-hæmmer) skal nyrefunktion

og væskestatus overvåges.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer

lægemidlet

Personer med overfølsomhed over for furosemid skal undgå

kontakt med veterinær-lægemidlet. Vask hænder efter anvend-

else. Håndtør ikke lægemidlet, hvis du er overfølsom over

for sulfonamider, da overfølsomhed over for sulfonamider li-

geledes kan medføre overfølsomhed over for furosemid. Hvis

du udvikler symptomer efter eksponering såsom hududslæt,

skal du søge lægehjælp og vise lægen denne advarsel. Hævelse

i ansigt, læber eller øjne eller åndedrætsbesvær er mere alvor-

lige symptomer og kræver øjeblikkelig lægehjælp. I tilfælde af

ulstilet indtagelse, skal der straks søges lægehjælp. Væs lægen

indlægssedlen eller etiketten.

Drægtighed, diegivning eller æglægning

Laboratoriestudier har påvist fosterskadelige virkninger. Læge-

midlets sikkerhed hos drægtige eller diegivende tæver er ikke

fastlagt. Furosemid udskilles i modermælken. Hos drægtige

og diegivende tæver bør lægemidlet kun anvendes i henhold

til den ansvarlige dyrlæges vurdering af fordele og ulemper.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for

interaktion

Samtidig anvendelse med lægemidler, der indvirker på elektro-

lytbalancen (binyrebarkhormoner, andre vanddrivende

midler, amphotericin B, hjerteglykosider) kræver omhyggelig

overvågning. Samtidig anvendelse med aminoglykosider eller

cefalosporiner kan øge risikoen for nyreskade. Furosemid

kan øge risikoen for sulfonamidallergi. Furosemid kan ændre

insulinbehovet hos dyr med sukkersyge. Furosemid kan

reducere udskillelsen af lægemidler fra gruppen af NSAID.

Doseringen skal eventuelt ændres ved langvarig behandling i

kombination med ACE-hæmmere afhængigt af dyrets reakti-

on på behandlingen.

Overdosis

Doser over de anbefalede kan forårsage kortvarig døvhed,

elektrolyt- og vandbalanceproblemer med indvirkning på

centralnervestystemet (døsighed, koma, anfald) og hjertesvigt.

Behandlingen bør være symptomatisk.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER

VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGE-

MIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM

NODVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør

destrueres i henhold til lokale retningslinier.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGS-

SEDLER: 10/2020

ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser:

Papæske med 8 tabletter / Papæske med 16 tabletter /

Papæske med 96 tabletter / Papæske med 120 tabletter /

Papæske med 200 tabletter

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Senest reviderede indlægsseddel findes på

www.indlaegsseddel.dk

Libeo[®] vet 40 mg

SE Libeo[®] vet. 40 mg tyggetabletter for hund

NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkännande för försäljning

Ceva Santé Animale, 10, av. de la Balastière,

33500 Libourne, Frankrike.

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication

Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Frankrike.

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN

Libeo[®] vet. 40 mg tyggetabletter för hund. furosemid

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

En tablet med vikten 1320 mg innehåller:

Aktiv substans: Furosemid, 40 mg

Tyggetablett. Kløverformad beige tablett. Tabletten kan delas

i fyra lika stora delar.

ANVÄNDNINGSSOMRÅDE(N)

Behandling av ansamling av fri vätska i buken (ascites) och

ödem, framförallt förknippat med hjärtsvikt.

KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid cirkulationssvikt (chock) orsakad av för

låg blodvolym (hypovolemi), lågt blodtryck (hypotension) eller

utthorkning (dehydrering). Använd inte vid njursvikt med anuri

(upphörd urinsöndring). Använd inte vid elektrolyttrubb-

ningar. Använd inte vid överkänslighet mot furosemid,

sulfonamider eller mot något (några) hjälpämne(n).

BIVIRKNINGAR

Korsreaktivitet mot sulfonamider är möjligt. I sällsynta fall kan

aföringen bli mjukare i konsistensen. Detta symtom är mit

och övergående och kräver inte att behandlingen avbryts. På grund av den urindrivande effekten hos furosemid kan blodet bli mer koncentrerat och blodcirkulationen försämrats. Vid långtidsbehandling finns risk för utthorkning och elektrolytbrist (inkluderat brist på kalium- och natriumjoner). Frekvensen av bivirkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlede djur som uppvisar

bivirkningar)

- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlede djur)

- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1 000

behandlede djur)

- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 behandlede djur)

- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlede djur,

enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar bivirkningar, även sådana som inte nämns

i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har

fungerat, meddela din veterinär. Du kan också rapportera

bivirkningar via det nationella rapporteringssystemet.

SE: Läkemedelsverket: Box 26, 751 03 Uppsala,

www.lakemedelsverket.se. **FI:** www.fimea.fi/web/sv/veterinar.

DJURSLAG: Hund

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Oral användning. I till 5 mg furosemid/kg kroppsvikt per dag,

dvs. ½ till 2,5 tabletter per 20 kg kroppsvikt av läkemedlet

ges som en dos eller två dagliga doser. Beroende på graden av

ödem eller ascites (fri vätska i buken) eller i svårbehandlat fall

kan den dagliga dosen fördubblas. Exempel på en maldos på 1

mg/kg per doseringstillfälle:

	Tabletter per doseringstillfälle
Libeo [®] vet. 40 mg	
7,6 – 10 kg	¼
10,1-12,5 kg	Använd Libeo [®] vet. 10 mg
12,6 – 15 kg	Använd Libeo [®] vet. 10 mg
15,1 – 20 kg	1/2
20,1 – 30 kg	¾
30,1 – 40 kg	1
40,1 – 50 kg	1 1/4

Till hundar från 15,1 till 50 kg kroppsvikt: använd Libeo[®] vet 40 mg tabletter. Vid underhållsbehandling skall veterinären anpassa dosen till lägsta effektiva dos beroende på hur hundens svar på behandlingen. Dos och doseringsschema kan behöva anpassas beroende på djurets tillstånd (allmäntillstånd).



ANVISNINGAR FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Tabletterna är smaksatta och kan blandas med en liten mängd foder som ges före huvudmålet eller ges direkt i munnen. Om behandlingen ges sent på kvällen kan det resultera i olämplig urinavsondring under natten. Instruktion för delning av tablett: Lägg tablett på ett plant underlag med den skårade sidan mot underlaget (konvex sida upp). Tryck lätt vertikalt med pekfinger mitt på tablett för att dela den i två lika stora delar. Tryck lätt med pekfinger mitt på den halverade tablettens del för att dela den till två fjärdedelar.

KARENSTID(ER): Ej relevant. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst 30°C. Kvarvarande delade tabletter skall användas inom 72 timmar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartong och blister efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Effekten av behandlingen kan bromsas om hunden dricker mer än normalt. När hundens allmäntillstånd tillåter det bör den inte tillåtas att dricka mer än vad den gör normalt.

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

Eftersom tabletterna är smaksatta skall de förvaras utom räckhåll för djur. Furosemid skall användas med försiktighet under redan existerande elektrolyttrubbing och/eller påverkad vätskebalans, nedsatt leverfunktion (kan påskynda leverorsakad medvetlöshet) samt vid diabetes mellitus. Vid långtidsbehandling skall vätskebalans och elektrolyt nivåer kontrolleras regelbundet. 1-2 dagar före och efter påbörjad behandling med urindrivande medel (diuretika) och medel som hämmar renin-angiotensin-aldosteron systemet (ACE-hämmare) skall njurfunktion och vätskebalans kontrolleras.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Personer som är överkänsliga för furosemid ska undvika kontakt med läkemedlet. Tvätta händerna efter användning. Hantera inte detta läkemedel vid överkänslighet mot sulfonamider eftersom överkänslighet mot sulfonamider kan leda till överkänslighet mot furosemid. Uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten om du utvecklar symptom såsom hudutslag efter exponering. Svullnad av ansikte, läppar och ögon eller svårigheter att andas är allvariga symptom som kräver omedelbar medicinsk behandling. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet och digivning:

Laboratoriestudier har gett stöd för skadliga effekter under fosterutvecklingen (teratogena effekter). Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning hos tik, furosemid utsöndras dock i mjölk. Användning hos dräktiga och digivande djur endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Andra läkemedel och Libeo® vet.:

Samtidig användning med läkemedel som påverkar elektrolytbalansen (kortikosteroider, andra urindrivande medel, amfetolin B, hjärtglykosider) kräver noggrann övervakning. Samtidig användning tillsammans med vissa antibiotika (aminoglykosider, cefalosporiner) kan öka risken för skada på njurarna. Furosemid kan öka risken för allergi mot sulfonamider. Furosemid kan förändra insulinbehovet hos djur med diabetes mellitus. Furosemid kan minska utsöndringen av icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID). Vid långtidsbehandling i kombination med medel som hämmar renin-angiotensin-aldosteron systemet (ACE hämmare) kan doseringsschemat behöva ändras beroende på hur djuret svarar på behandlingen.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Doser över den rekommenderade kan orsaka övergående dövhet, elektrolyt rubbningar, rubbningar av vätskebalansen, effekter på centrala nervsystemet (dåsighet, koma, kramper) samt hjärt- och cirkulationskollaps. Symtomlindrande (understödjande) behandling bör sättas in.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR SÄRSKILDA FÖRVARINGSÅTGÄRDER FÖR DJUR: ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedlet ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären/apotekspersonalen hur man gör med mediciner som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES SE: 2020-10-26 FI: 04.03.2019.

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackning:

Pappkartong med 8 tabletter / Pappkartong med 16 tabletter / Pappkartong med 96 tabletter / Pappkartong med 120 tabletter / Pappkartong med 200 tabletter

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.



FI Libeo® vet 40 mg purutabletti koirille MYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija:
Ceva Santé Animale, 10, av. de la Ballastière, 33500 Libourne, Frankrike

Erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:
Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication Zone Autoroutière, 53950 Louvermé, Ranska

ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI Libeo® vet 40 mg purutabletti koirille. Furosemidi.

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi 1320 mg tabletti sisältää:
Aktiivi aine: Furosemidi.....40 mg
Purutabletti. Neliapilannuotoinen, vaaleanruskea tabletti. Tabletti voidaan jakaa neljään yhtä suureen osaan.

KÄYTTÖAIHEET

Sydämen vajaatoimintaan liittyvän askiteksen (nesteen kertyminen vatsaonteloon) ja turvotuksen hoito.

VASTAA-AIHEET

Ei saa käyttää, jos koiralla on verenähyyttä, alhainen verenpaine tai nestehukkaa. Ei saa käyttää, jos koiralla on munuaisten vajaatoiminta ja virtsaamattomuutta. Ei saa käyttää elektrolyyttivajeiden yhteydessä. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä furosemidille, sulfonamideille tai jollekin apuaineelle.

HAITTAVAIKUTUKSET

Ristireaktioita sulfonamidien kanssa voi esiintyä. Harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä ulosteiden löysyyttä. Tämä on ohimenevää ja lievää eikä edellytä hoidon lopettamista. Furosemidin diureettisen vaikutuksen vuoksi veri voi väkevoitua ja verenkierto häiriintyä. Pitkäaikaisen hoidon yhteydessä voi esiintyä elektrolyyttivajeista (mm. kalsiumvajeus, natriumvajeus) ja nestehukkaa. Jos havaitset vakavia vaikutuksia tai joiakin muita sel-

laisia vaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Haittavaikutusten esiintyvyyttä määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yhteinen (useampi kuin 1 mutta alle 10/100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10.000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10.000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi. Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen www.fimea.fi/web/bs/v/veterinar.

KOHDE-ELÄINLAJIT: Koirat ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suun kautta. 1–5 mg furosemidia/kg vuorokaudessa eli ½–2½ tablettia 5 painokiloa kohden kerran päivässä tai jaettuna kahteen annokseen. Turvotuksen tai vatsaonteloon kertyvän nesteen (askites) väkeusesteistä riippuen tai väkeissä tapauksissa päivittäinen annos voidaan kaksinkertaistaa. Esimerkki, tavoiteannos 1 mg/kg/antokerta:

	Tabletteja/antokerta Libeo® vet 40 mg
7,6–10 kg	¼
10,1–12,5 kg	Käytä Libeo® vet 10 mg tablettia
12,6–15 kg	Käytä Libeo® vet 10 mg tablettia
15,1–20 kg	½
20,1–30 kg	¾
30,1–40 kg	1
40,1–50 kg	1½

Jos koiran paino on 2–7,5 kg tai 10,1–15 kg, käytetään Libeo® vet 10 mg tabletteja. Yliäptohoidossa eläinlääkärin tulee muuttaa annostusta koiran kliniisen hoitovasteen mukaan niin, että käytössä on pienin tehokas annos. Annostusta ja antoaikataulua on ehkä muutettava eläimen voinnin mukaisesti.

ANNOSTUSOHJEET

Tabletit sisältävät makuiaineita, ja ne voidaan sekoittaa pienen ruokamäärään ja antaa ennen pääateriaa tai antaa suoraan

suuhun. Lääkkeen anto myöhään illalla voi aiheuttaa kuisalusta virtsaneritystä yön aikana. Tabletin jalkaosaa: Kasetta tabletti tasaisella pinnalla jakourrepuoli alaspäin (kupera puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskohtaa kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti puolittuu leveyssuunnassa. Jaa tabletti neljäsosin painamalla toisen puolikkaan keskohtaa kevyesti etusormella, jolloin puolikas katkeaa pituussuunnassa.

VAROITUKSIA (VAROAJAT): Ei oleellinen SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Säilytä alle 30°C lämpötilassa. Jäetä tabletti on säilytettävä lämpösuojapakkauksessa ja käytettävä 72 tunnin kuluessa. Ei saa käyttää pakkaukseen merkityn viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kukaakuiden viimeistä päivää.

ERITYISVAROITUKSET

Hoitoheho voi heikentyä, jos veden juonti lisääntyy. Jos eläimen vointi sallii, veden juonti on rajoitettava hoidon aikana fysiologisesti normaaleihin määriin.

Eläimiä koskevat erityiset varoitimet

Tabletit sisältävät makuiaineita ja siksi ne on säilytettävä turvallisessa paikassa poissa eläinten ulottuvilta. Furosemidin käytössä on noudatettava varovaisuutta, jos eläimellä on entuudestaan elektrolyytti- ja/tai nestetasapainon häiriöitä, maksa- tai munuaishäiriö (voi laukaista maksakomaa) tai diabetes mellitus. Pitkittyneen hoidon yhteydessä nestetasapainoa ja seerumin elektrolyyttipitoisuuksia on seurattava tiheästi. Munuaistoimintaa ja nestetasapainoa on seurattava 1–2 päivän ajan ennen ja jälkeen diureetti- ja ACE estäjähoitoa aloittamista.

Erityiset varoitimet, joita eläinlääkevalmistetta antavan henkilön on noudatettava

Henkilöiden, jotka ovat yliherkkiä furosemidille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Älä käsittele valmistetta, jos tiedät olevasi yliherkkä sulfonamideille, sillä sulfonamidiyliherkkyyys voi johtaa yliherkkyyteen furosemidille, jos sinulle kehityy altistuksen jälkeen oireita. esim. ihottumaa, käänny lääkärin puoleen ja näytä hänelle tämä varoitus. Kasvojen, huulten tai silmien alueen turvotus tai hengitysvaikeudet ovat vakavampia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärihoitoa. Jos vahingossa nälä valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkauselostetta tai myyntipäällystä.

Tiineys ja imety

Laboratoriotutkimuksissa on löydetty näyttöä epämuodostumia aiheuttavista vaikutuksista. Valmisteen turvallisuutta tiineiden ja laktation aikana nartuilla ei ole selvitetty. Furose-

midi erityisyytensä mukaan. Tiineiden ja laktation aikana valmistettua vaitta käyttäen ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän vyöty-haitta-arvion perusteella.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteen kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Huolellinen seuranta on tarpeen, jos samanaikaisesti käytetään elektrolyyttitasapainon vaikuttavia lääkkeitä (kortikosteroidit, muut diureetit, amfetoseriini B, sydänglykosidit). Aminoglykosidien tai kefalosporinien samanaikainen käyttö voi suurentaa munuaissikiäisuuden riskiä. Furosemidi saattaa suurentaa sulfonamidiallergian riskiä. Furosemidi voi vaikuttaa insuliinin tarpeeseen, jos eläimellä on diabetes. Furosemidi voi huonontaa leukodiskipolyyttien elämäntaia. Annostusta on ehkä muutettava eläimen hoitovasteen mukaisesti, jos valmistetta käytetään pitkäaikaishoitona yhdessä ACE:n estäjän kanssa.

Yliannostus (oireet, häätötoimenpiteet, vastalääkkeet)

Suostusannoksia suuremmat annokset voivat aiheuttaa ohimenevää kuumuutta, elektrolyytti- ja nestetasapainon häiriöitä ja keskushermosto-oireita (horrostia, kooma, kouristuskohtaukset) sekä johtaa verenkierron romahtamiseen. Hoidon on oltava oireenmukaista.

ERITYISET VAROIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

04.03.2019

MUUT TIEDOT

Pakkauskoost:
Pahvikotelo, jossa 8, 16, 96, 120 tai 200 tablettia.
Kaikkia pakkauskoikoja ei välttämättä ole markkinoilla. Lisätietoja tästä eläinlääkevalmistuksesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

