

Libeo® vet 40mg

DK Libeo® vet. 40 mg tyggetabletter til hunde
NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVEREN AF MÅRKEDSFRØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INNEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA

Innehaver af markedsføringsstilletalen

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(ER) OG ANDRE INDLUDTESSSTOFFER

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

Aktive stoffer: Furosemid 40.0 mg
Tyggetabelt. Kløverformet beige tablet. Tabletterne kan deles i fire ens dele.

INDIKATIONER

Behandling af vækseansamlinger i bughulen og andre områder, især i forbindelse med hjertelidelser.

KONTRAINDIKATIONER

Må ikke anvendes til hunde, der lider af hypovolæmi, nedsat blodtrykk eller væksemangel. Må ikke anvendes i tilfælde af nyresvigt med ophør vandrældning. 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 hjelpestofferne.

BIVIRKNINGER

Der er fare for krydsreakтивitet over for sulfonamider. Der kan i sjældne tilfælde forekomme lind afføring. Disse tegn er forbundende og milde og kræver ikke ophør af behandlingen. Der kan på grund af furosemids vandrældende virkning forekomme hæmokoncentration og reduceret kredsløbsfunktion. Ved længerevarende behandling kan der forekomme elektrolytmangel

(herunder nedsat mængde af kalium og/eller natrium i blodet) og væksemangel. Hypotensionen 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 behandlede dyr)
- Ikke almindelige (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 indlægseddelen 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

DYREARTER: Hunde

DOSERING FOR HYER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INGDIVELSESVEJ(E)

Til oral anvendelse. I 1 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, én til to gange dagligt afhængigt af værsesgraden af vækseansamlingen. Svære tilfælde kan den daglige dosis fordobles. Libeo® vet. 40 mg, Eksempel på en dosering på 1 mg/kg pr. indgivelse:

Hundens vægt	Tabletter pr. indgivelse
7,6 - 10,0 kg	Libeo® vet. 40 mg 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 dosis 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 smagsstoffer og kan blandes med en mindre mængde føder, der gives for hovedmæltidet, eller tabletterne kan indgives direkte i munden. Hvis behandling sker sent om aftenen, kan det resultere i ubehaglig tisseri om natten. Anvisning til deling af tabletten: Læg tabletten på en plan overflade med dens kærvside ned mod overfladen (konveks side op). Tryk let med spidsen af pegefingeren vertikalt midt på tabletten for at dele den i to halvdeler. Tryk derfor let på midten af én halvdel med pegefingeren for at bryde den i længden.

TILBAGEHOLDELSESTED(ER): Ikke relevant
EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER
VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn. Må ikke opbevares over 30°C. Delte tabletter opbevares i den åbne blisterpakning og kan bruges indenfor 72 timer. Brug ikke dette veterinær-lægemiddel efter den udløbsdato, der står på karton og blister efter EXP. Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER

Den terapeutiske effektivitet kan reduceres ved øget indtagelse af drukvenlig. Hvis dyrets tilstand tilslader det, skal vandingstiltagelse reduceres til fysiologisk normale niveauer under behandlingen.

Særlige forsigtighedsregler for dyret

Da tabletterne er tilsat smagsstoffer, skal de opbevares på et sikkert sted uden for dyrs rækkevidde. Furosemid skal anvendes med forsigtighed i tilfælde af allerede udviklet salt- og/eller væskebalance, nedsat leverfunktion (kan fremskynde leverkoma) og diabetes mellitus (sukkersyge). I tilfælde af elektrolyt- og vandbalanceproblemer med indvirking på centralnervesystemet (døsighed, koma, anfal) og hjertesvigt. Behandlingen bør være symptomatisk.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER
VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGE-MIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGS-SEDELLEN: 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 indlægseddelen findes på www.indlaegseddelen.dk

i ansigt, læber eller øjne eller åndedrætsbesvær er mere alvorlige symptomer og kræver øjeblikkelig lægehjælp. I tilfælde af utsigtet indtagelse, skal der straks søges lægehjælp. Vis lægen indlægseddelen eller etiketten.

Drægtighed, diegivning eller ægglægning

Laboratoriestudier har påvist fosterskadelige virkninger. Lægemidlets sikkerhed hos drægtige eller diegivende tøver er ikke fastlagt. Furosemid udskilles i modernælkmen. Hos drægtige og diegivende tøver 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 elektrolytbalancen (biryrebarkhormoner, andre vandrævende midler; amphotericin B, hjerteglykosider) kræver omhyggelig overvågning. Samtidig anvendelse med aminoglycosider eller céfalsporiner kan øge risikoen for nyskader. Furosemid kan øge risikoen for sulfonamidallergi. Furosemid kan ønse insulinbehov hos dyr med sukersyge. 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 reaktion på behandlingen.

Overdosis

Dosser over de arbejdede kan forårsage kortvarig døhed, elektrolyt- og vandbalanceproblemer med indvirking på centralnervesystemet (døsighed, koma, anfal) og hjertesvigt.

Behandlingen bør være symptomatisk.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER
VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGE-MIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinære lægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGS-SEDELLEN: 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 indlægseddelen findes på www.indlaegseddelen.dk

Libeo® vet 40mg

SE Libeo® vet. 40 mg tuggtabletter för hund
NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE TILL TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA

Innehavare av godkändande för försäljning

Ceva Santé Animale, 10, av de Ballastière,
33500 Libourne, Frankrike.

Tillverkare ansvare för frisläppande till tillverkningssats:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Frankrike.

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Libeo® vet. 40 mg tuggtablett för hund, furosemid

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

En tablet med vikten 1320 mg innehåller:

Aktiv substans: Furosemid: 40 mg
Tuggtablett. Klöverformad beige tablett. Tablettken kan delas i fyra lika stora delar.

ANVÄNDNINGSMÖRÅDE(N)

Behandling av ansamling af fri vätska i buken (ascites) och ödem, framförallt förknippat med hjärtsvikt.

KONTRAINDIKATIONER

Använd inte vid cirkulationssvikt (chock) orsakad av för låg blodvolym (hypovolem), lågt blodtryck (hypotension) eller uttorkning (dehydration). Använd inte vid njursvikt med anuri (upphörd urinutörsning). Använd inte vid elektrolytrubningar. Använd inte vid överkänslighet mot furosemid, sulfonamider eller mot något (några) hjälpmärke(n).

BIVERKNINGAR

Korsreaktivitet mot sulfonamider är möjligt. I sällsynta fall kan avförgingen bli mijukare i konsistensen. Detta symtom är milt och övergående och kräver inte att behandlingen avbryts. På grund av den urindrivande effekten hos furosemid kan blodet bli mer koncentrerat och blodcirkulationen försämras. Vid långtidsbehandling finns risk för uttorkning och elektrolytbrist (inkluderat brist på kalium- och natriumjoner). Frekvensen av biverkningsar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningsar)

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

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

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

- Mycket sällsynta (färre än 1 djur av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningsar, även sådana som inte nämnas i denna bipacksedel, eller om du tror at läkemedlet inte har fungerat, meddela den veterinär. Du kan också rapportera biverkningsar via det nationella rapporteringssystemet.

SE: Läkemedelsverket: Box 26, 751 03 Uppsala, www.läkemedelsverket.se; FL: www.fimea.fi/web/sw/veterinar.

DJURSLAG: Hund

DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRE-RINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Oral användning. I till 5 mg furosemid/kg kroppsvikt per dag, dvs. ½ till 2,5 tabletter per 10 kg kroppsvikt av läkemedlet ges som en eller två dagligen doser. Beroende på graden av ödem eller ascites (fri vätska i buken) eller i svårbehandlat fall kan den dagliga dosen fördubblas. Exempel på en mäldos på 1 mg/kg per doseringstilfälle:

Tabletter per doseringstilfälle	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	½
20,1 – 30 kg	¾
30,1 – 40 kg	1
40,1 – 50 kg	1 ¼

Till hundar från 15,1 till 50 kg kroppsvikt: använd Libeo® vet 40 mg tabletter. Vid underhållsbehandling skall veterinären anpassa dosen till längsta effektiva dos beroende på hur hunden svarar på behandlingen. Dos och doserings-schema kan behöva anpassas beroende på djurets tillstånd (allmäntillstånd).

ANVISNING 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 urinavörsörning under natten. Instruktion för delning av tabletter: Lägg tabletten på ett plant underlag med den skrärade sidan mot underlaget (konvex sida upp). Tryck lätt vertikalt med pekfingret mitt på tabletten för att dela den i två lika stora delar. Tryck lätt med pekfingret mitt på den halverade tablettdelen för att dela den till två fjärdedelar.

KARENSTID(ER): Ej relevant.

SÄRSKILDA FÖRVÄRINGSANVÄNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Förvaras vid högst 30°C. Kvarvarande delade tabletter shall användas inom 72 timmar. Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartong och blister efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angivna 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 ska de förvaras utom räckhåll för djur. Furosemidi skal användas med försiktighet vid redan existerande elektrolytrubbnings och/eller påverkan av vätskebalansen, nedslatt leverfunktion (kan påskynda leverorsakad medvetelslöshet) samt vid diabetes mellitus. 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, elektrolytrubbnings, rubbningsar av vätskebalansen, effekter på centrala nervsystemet (dåsighet, koma, krämper) samt hjärt-och cirkulationskolaps. Symtomindrande (understödjande) behandling bör sättas in.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE 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 Fl: 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.

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 tis. furosemidi utsöndras dock i mjölk. Användning hos dräktiga och digivande djur endast i enlighet med ansvarig veterinärs nya/riskbedömning.

Andra läkemedel och Libeo® vet:

Samtidig användning med läkemedel som påverkar elektrolytbalanzen (kortikosteroider, andra urindrivande medel, amfoterin B, hjärtglykosider) kräver noggrann övervakning. Samtidig användning tillsammans med vissa antibiotika (amnoglykosider, cefalosporiner) kan öka risken för skada på njurerna. Furosemidi kan öka risken för allergi mot sulfonamider. Furosemidi kan förändra insulinbehovet hos djur med diabetes mellitus. Furosemidi 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, elektrolytrubbnings, rubbningsar av vätskebalansen, effekter på centrala nervsystemet (dåsighet, koma, krämper) samt hjärt-och cirkulationskolaps. Symtomindrande (understödjande) behandling bör sättas in.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMENDE 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 Fl: 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 VAAPAUTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLÄ, JOS ERI

Myntiluvan haltija:

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

Erän vapautamisesta vastaava valmistaja:

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication
Zone Autoroutière, 53950 Louverné, Ranska

ELÄINLÄKEVALMISTEEN NIMI

Libeo® vet 40 mg purutabletti koirille. Furosemidi.

VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

Yksi 1320 mg tabletti sisältää:

Aktiivi aine: Furosemidi.....40 mg

Purutabletti. Nelipilannmuotoinen, vaaleanruskea tabletti. Tabletti voidaan jakaä eläinten yhtä suuren osaan.

KÄYTÖÄIHEET

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

VÄSTA-AIHEET

Ei saa käyttää, jos koirailla on verenvähyttä, alhainen verepaine tai nestehukka. Ei saa käyttää, jos koirailla on munuaisen vajaatoiminta ja virtsaamattomuutta. Ei saa käyttää elektrolyyttiväistujen yhteydessä. Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esintyy ylherkkyyttä furosemidille, sulfonamideille tai jollekin apuaineelle.

HAITTAVAIKUTUKSET

Ristireaktioita sulfonamidein kanssa voi esiintyä. Harvinaisissa tapauksissa voi esiintyä ulosten löysyys. Tämä on ohinemenvä ja leväv eikä edellytä hoidon loppentamista. Furosemidin muukaan niin, että käytössä on pienin tehoskas annos. Annostusta ja antoantakaulua on ehkä muuttettava eläimen voinnin mukaisesti.

ANNOSTUSOHJEET

Tabletti sisältää makuaineita, ja ne voidaan sekoittaa pienen ruokamäärään ja antaa ennen pääteria tai antaa suoraan

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

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittaavaikutuksen)
- yleinen (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 haittaavaikutusia, myös sellaisia joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa, tai olet sitä mieltä että lääke ei ole tehoton, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi. Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käytäen www.fimea.fi/web/s/veterinar.

KOHDE-ELÄINLÄJIT: Koira

ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLÄJITTAINTA

Suuun kautta. 1–5 mg furosemidia/kg vuorokaudessa eli ½–2½ tabletti 5 painokiloa koihden kerran päivässä tai jaettuna kahteen annokseen. Turvotuksen tai vatsaoiteloon kertyvän nesteen (askites) valekuusasteesta riippuen tai vaikseissa tapauksissa päättäinä annos voidaan kaksinkertaistaa. Esimerkki, tavoiteannos 1 mg/kg/antoteka:

	Tabletteja/antokerta Libeo® vet 40 mg
7,6–10 kg	¼
10,1–12,5 kg	Käytä Libeo® vet 10 mg tablettaa
12,6–15 kg	Käytä Libeo® vet 10 mg tablettaa
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. Ylläpitohoidossa eläinlääkärin tulee muuttua annostusta koiran heimon hoitoavasteen mukaan niin, että käytössä on pienin tehoskas annos. Annostusta ja antoantakaulua on ehkä muuttettava eläimen voinnin mukaisesti.

ANNOSTUSOHJEET

Tabletti sisältää makuaineita, ja ne voidaan sekoittaa pienen ruokamäärään ja antaa ennen pääteria tai antaa suoraan

suhun. Lääkkeenanto myöhään illalla voi aiheuttaa kiusallista virtsanteristä yön aikana. Tabletin jakamishoejet: Aseta tabletti tasaisella pinnalle jalkourenpeli alaspäin (kuiperi puoli ylöspäin). Paina etusormen kärjellä tabletin keskikohta kevyesti suoraan alaspäin, jolloin tabletti pulloittuu leveyssuunnassa. Jaa tabletti neljäsosin painamalla toisen puolikkaan keskikohtaan kevyesti etusormella, jolloin puolikas jatkuu pituussuunnassa.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset
Huolellinen seuranta on tarpeen, jos samanaikaisesti käytetään elektrolyyttisapainon vaikuttavia lääkeita (kortikosteroidit, muut diureetit, anfoterisini B, sydämglykosidit). Aminoglykosi dei tai kefaloniporin samanaikainen käyttö voi suurentaa muniaistoksisuuden risktä. Furosemidi saatetaan suurestaan sulfonamidiallergeniin risktä. Furosemidi voi vaikuttaa insuliinin tarpeeseen, jos eläimellä on diabetes. Furosemidi voi huonontaa tulehduskuläökkeiden eliminaatiota. Annostusta on ehkä muutettava eläimen hoitoavasteen mukaiseksi, jos valmistetta käytetään pitkäläikaisuudeltaan yhdessä ACE:n estäjän kanssa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkeet)
Huollettelo seuranta on tarpeen, jos samanaikaisesti käytetään elektrolyyttisapainon vaikuttavia lääkeita (kortikosteroidit, muut diureetit, anfoterisini B, sydämglykosidit). Aminoglykosi dei tai kefaloniporin samanaikainen käyttö voi suurentaa muniaistoksisuuden risktä. Furosemidi saatetaan suurestaan sulfonamidiallergeniin risktä. Furosemidi voi vaikuttaa insuliinin tarpeeseen, jos eläimellä on diabetes. Furosemidi voi huonontaa tulehduskuläökkeiden eliminaatiota. Annostusta on ehkä muutettava eläimen hoitoavasteen mukaiseksi, jos valmistetta käytetään pitkäläikaisuudeltaan yhdessä ACE:n estäjän kanssa.

ERITYISVAROITUKSET
Hoitoehdo to heikentejä, jos edes juonti lisääntyy. Jos eläimen voitti saliini, edes juonti rajoittavat hoidon aikana fyisiologisesti normaleilleihin määriin.
Eläimillä koskevat erityiset varotoimet
Tabletti sisältää makuaineita ja siksi ne on säälytettävä turvallisessa paikassa poissa eläinten ulottuvilla. Furosemidin käytössä on noudattava varausuutta, jos eläimellä on entuudestaan elektrolytti-/ja/tai nestetasapainon häiriötä, maksatoiminnan häiriö (voi laukaista maksakooman) tai diabetes mellitus. Pitkityyteen hoidon yhteydessä nestetasapainoa ja seuraminen elektrolyyttipitoisuuskuksia seurataan taseesti. Munuaistominna ja nestetasapainos on seurattava 1–2 päivän ajan ennen ja jälkeen diureetti- ja ACE estäjähoidon aloittamista.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteesta antaa eläinten on noudattava

Henkilöiden, jotka ovat yliriskillä furosemidille, tulee välttää kosketusta eläinlääkevalmisteeseen kanssa. Pese kädet käytön jälkeen. Älä käsittele valmisteita, jos tiedät olevasi yliriskillä sulfonamideilla, sillä sulfonamidiylherkkyyksistä johtuvista ylirisketyyteen furosemidille. Jos sinulle kehittyy altisustus jälkeen oireita, esim. ihottuma, käännä lääkärin puoleen ja näytä hänelle tämä varoitus. Kasvojen, huiulen tai silmien alueen turvotus tai hengitysturpaukset ovat vakavimpia oireita ja vaativat kiireellistä lääkärinhoitoa. Jos vahingossa niilet valmisteista, käännä välittömästi lääkärin puoleen ja näytä pakkauselostetta tai myyntipaikalta.

PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEISKI HYVÄKSYTty

04.03.2019

MUUT TIEDOT

Pakkaukset:

Pahvikotelot, jossa 8,16, 96, 120 tai 200 tablettaa.

Kaikkia pakkauksia ei välttämättä ole markkinoina.

Lisätietoja tästä eläinlääkevalmisteesta saa myyntiluvan haltijan paikalliselta edustajalta.

