

BIJSLUITER**Libromide 325 mg tabletten voor honden****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANTEN VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Nederland

Fabrikanten verantwoordelijk voor vrijgifte:

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatië

Surepharm Services Limited
Bretby Business Park
Ashby Road
Bretby
Burton-on-Trent
Staffordshire
DE15 0YZ
Verenigd Koninkrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Libromide 325 mg tabletten voor honden
Kaliumbromide

3. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:
Werkzaam bestanddeel:
Kaliumbromide 325 mg

Witte, ronde, biconvexe 9,5 mm tablet met een breukstreep aan één zijde.
De tabletten kunnen in helften gedeeld worden.

4. INDICATIE

Een anti-epileptisch middel voor gebruik als aanvulling op fenobarbital ter preventie van refractaire epileptische aanvallen bij honden.

5. CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij gevallen van bekende overgevoeligheid voor bromide of een van zijn dragers.
Niet gebruiken bij honden met ernstige nierinsufficiëntie.

6. BIJWERKINGEN

Honden die kaliumbromide in combinatie met fenobarbital krijgen toegediend, vertonen vaak een verhoogde pancreasspecifieke lipase immunoreactie (cPLI), die al dan niet geassocieerd kan zijn met klinische tekenen van pancreatitis. In geval van pancreatitis of dermatitis kan een symptomatische behandeling noodzakelijk zijn.

Soms doen zich gedragsveranderingen voor zoals prikkelbaarheid of rusteloosheid.

Bijwerkingen die bij een hogere dosering bij honden kunnen optreden, verdwijnen meestal na een verlaging van de dosering. Meet, indien de hond te zeer gesedeerd is, de serumconcentraties van zowel bromide als fenobarbital om te bepalen of de dosering van een van beide, of allebei, moet worden verlaagd.

Meet, in geval van een verlaging van de dosering, de serumconcentratie van bromide om er zeker van te zijn dat deze binnen het therapeutische bereik blijft.

Vaak voorkomende bijwerkingen zijn: polyurie/polydipsie, polyfagie, braken, slaperigheid, ataxie (zwakte van de achterhand en coördinatieverlies), misselijkheid en erythematuze dermatitis (bromide-uitslag). In zeldzame gevallen kan zich tijdelijk diarree voordoen. Hemorragische diarree, pancreatitis, anorexia, hepatopatie, dyspneu en vocalisatie kunnen zich in uitzonderlijke gevallen voordoen.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (1 tot 10 van de 100 dieren)
- Soms (1 tot 10 van de 1.000 dieren)
- Zelden (1 tot 10 van de 10.000 dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde rapporten).

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK.

Voor oraal gebruik. Toedienen met voedsel.

Toedienen aan honden met refractaire epilepsie waarbij de aanvallen, ondanks een correcte behandeling met fenobarbital, onvoldoende onder controle kunnen worden gebracht en waarbij de serumconcentratie van fenobarbital in steady-state is binnen het therapeutische bereik.

De dosering dient door middel van titratie op de individuele hond te worden afgestemd, aangezien de benodigde dosering afhangt van de aard en ernst van de onderliggende ziekte.

Tweemaal daags met voedsel toedienen met een initiële dosering van 15 mg/kg lichaamsgewicht (equivalent aan een totale dagelijkse dosering van 30 mg/kg). Geadviseerd wordt om tweemaal daags toe te dienen om het risico op gastro-intestinale stoornissen te verminderen.

Doordat bromide een halfwaardetijd van 24 dagen heeft, kan het enkele weken of maanden duren voordat een steady-state serumconcentratie wordt bereikt.

Meet gedurende minstens drie maanden na aanvang van de behandeling elke 4 weken de serumconcentraties van bromide. De verwachte therapeutische serumconcentratie van bromide (bij gebruik in combinatie met fenobarbital) bedraagt 800 tot 2000 µg/ml. Bij aanpassingen van de dosering moet worden uitgegaan van de frequentie van de aanvallen, de halfwaardetijd van bromide en de serumconcentratie van bromide. Lange termijn controle van de serumconcentraties van bromide (en fenobarbital) dient te worden uitgevoerd zoals klinisch gerechtvaardigd in het individuele geval.

Zorgvuldige controle op bijwerkingen is raadzaam bij hogere serumconcentraties van bromide.

Gebruik bij honden met een lichaamsgewicht van minder dan 11 kg dient gebaseerd te zijn op een baten/risicobeoordeling.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

10. WACHTTIJDEN

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C.

Houd de container zorgvuldig gesloten ter bescherming tegen vocht.

Gebruik dit diergeneesmiddel niet na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Gebruik een gehalveerde tablet binnen 12 uur.

Houdbaarheid na eerste opening van de container: 3 maanden.

12. SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale waarschuwingen voor elke diersoort waarvoor het diergeneesmiddel bestemd is:

Het is raadzaam het dieet van de hond tijdens de behandeling niet te veranderen, vanwege de invloed van chloride-inname op de serumconcentraties van bromide.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

De behandeling mag niet abrupt worden gestaakt, aangezien dit kan leiden tot aanvallen.

Bij nierinsufficiëntie wordt uitscheiding van bromide beperkt. Dien om opeenhoping te voorkomen van bromide en een relatieve overdosis kaliumbromide een kleinere dosis Libromide toe en houd de concentratie serum bromide goed in de gaten.

Een vermindering van de inname van chloride kan bromide-intoxicatie veroorzaken.

Het toedienen op een lege maag kan leiden tot braken.

Honden die minder dan 11 kg wegen kunnen niet nauwkeurig gedoseerd worden met de aanbevolen initiële dosering van tweemaal daags 15 mg/kg, aangezien de minimale dosering die kan worden bereikt door het delen van een Libromide 325 mg tablet 162,5 mg is.

Potentieel ernstige bijwerkingen kunnen in verband worden gebracht met het gebruik van kaliumbromide bij katten.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Hanteer dit diergeneesmiddel niet als u zwanger bent, denkt dat u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Hanteer dit diergeneesmiddel niet als u een bekende overgevoeligheid heeft voor bromide.

Was uw handen grondig onmiddellijk na het breken of hanteren van de tabletten.

Gebruik dit diergeneesmiddel niet meer wanneer huidirritatie optreedt, zoals jeuk, huiduitslag, vervellen of schilferen van de huid of roodheid. In geval van irritatie van de huid of de ogen, of in geval van accidentele zelftoediening, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Voor de arts: bromide-intoxicatie kan worden behandeld door toediening van natriumchloride of een middel dat de uitscheiding van chloride via de urine bevordert.

Gebruik tijdens dracht of lactatie:

De veiligheid van dit diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht of lactatie bij honden. Hoewel er geen bewijs is van reproductieve toxiciteit bij proefdieren, kan bromide de placenta passeren en zijn er gevallen van neonatale bromide-toxiciteit bij mensen bekend. Vanwege het ontbreken van specifieke gegevens dient het voortzetten van de behandeling tijdens dracht gebaseerd te zijn op een baten/risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Aangezien bromide in melk kan worden uitgescheiden, dient u bij zogende pups te letten op slaapverwekkende/kalmerende effecten; overweeg indien nodig vervroegd spenen of een kunstmatige zoogmethode.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Bromide en chloride concurreren bij reabsorptie door de nieren. Een verhoogde inname van chloride (zout) via voeding zal de reabsorptie van bromide door de nieren verminderen. Hierdoor dalen de serumconcentraties van bromide, wat kan leiden tot epileptische aanvallen. Door over te stappen op een dieet met weinig chloride worden de serumconcentraties van bromide daarentegen verhoogd, wat kan leiden tot bromide-intoxicatie.

Lisdiuretica (bijv. furosemide) kunnen de uitscheiding van bromide doen toenemen, waardoor de serumconcentraties van bromide worden verlaagd.

Toediening van vloeistoffen of geneesmiddelen die chloride bevatten kan de serumconcentraties van bromide verlagen.

Bromide heeft een synergistisch effect met andere GABA-ergische geneesmiddelen zoals fenobarbital.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Klinische tekenen van bromide-intoxicatie, zoals ataxie, slaperigheid, misselijkheid en pancreatitis, kunnen optreden bij honden als een hoge dosis wordt toegediend.

Bij een vermoeden van overdosering dient de dosering onmiddellijk te worden verlaagd. Controleer nauwkeurig de serumconcentraties van bromide om een geschikte therapeutische concentratie in te stellen.

Dien in geval van een overdosering, indien nodig en gewenst, 0,9% natriumchlorideoplossing intraveneus toe om de serumconcentraties van bromide te verlagen.

Onverenigbaarheden:

Niet van toepassing.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Juni 2020

15. OVERIGE INFORMATIE

BE-V404047

Op diergeneeskundig voorschrift.

Verpakkingsgrootten: 100 en 500 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

Gelieve voor alle informatie over dit diergeneesmiddel contact op te nemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.