

Reconcile®

fluoxetin 8, 16, 32 & 64 mg
tyggetabletter



Egenskaber

Fluoxetin og dets aktive metabolit nor-fluoxetin er yderst selektive hæmmere af serotoninoptagelse uden at have sedativ effekt. Som et resultat af at hæmme serotoninoptagelse forstærker fluoxetin serotoninerg neurotransmission og frembringer funktionelle virkninger, der skyldes øget aktivering af serotoninreceptorer. Gennem denne effekt kan **Reconcile®** benyttes som hjælp i behandlingen af separationsrelaterede lidelser hos hunde.

Dyrearter

Hund.

Indikation

Som en hjælp i behandlingen af separationsrelaterede lidelser hos hunde, der er manifesteret ved destruktion og upassende adfærd (vokalisation og upassende defækation og/eller urineren) og kun i kombination med modifikationsteknikker for adfærd.

Dosering

Reconcile® tyggetabletter gives peroralt med kun én daglig dosis på 1 til 2 mg/kg legemsvægt. Se doseringsskema:

Kropsvægt (kg)	Reconcile® 8 mg tablet pr. dag	Reconcile® 16 mg tablet pr. dag	Reconcile® 32 mg tablet pr. dag	Reconcile® 64 mg tablet pr. dag
4 - 8	1			
> 8 - 16		1		
> 16 - 32			1	
> 32 - 64				1

Pakningsstørrelse

8 mg: 1x30 tyggetabletter (Vnr 09 74 13)

16 mg: 1x30 tyggetabletter (Vnr 46 86 88)

32 mg: 1x30 tyggetabletter (Vnr 48 79 21)

64 mg: 1x30 tyggetabletter (Vnr 50 91 88)

Se bagsiden for mere information.



Reconcile®

fluoxetin 8, 16, 32 & 64 mg
tyggetabletter

Dyrearter

Hund.

Indikation

Som en hjælp i behandlingen af separationsrelaterede lidelser hos hunde, der er manifesteret ved destruktiv og upassende adfærd (vokalisation og upassende defækation og/eller urinerings) og kun i kombination med modifikationsteknikker for adfærd.

Dosering

Reconcile® bør gives peroralt med én gang daglig dosis på 1 til 2 mg/kg legemsvægt i henhold til doseringsskemaet. Hvis der ikke ses forbedring inden for 4 uger, bør behandlingen re-evalueres. Reconcile® tabletter kan gives med eller uden foder. Tabletterne er tilsat smagsstof, og de fleste hunde vil indtage tabletten, når den tilbydes af ejeren. Hvis en dosis springes over, bør den næste planlagte dosis gives som ordineret. Ved afslutningen af behandlingen er det ikke nødvendigt at gradvist nedsætte eller reducere doseringer, på grund af den lange halveringstid.

Overdosering

Ved doseringer udover den anbefalede dosis forværrer observerede bivirkninger ved den terapeutiske dosis, inklusive krampeanfald. Derudover blev der observeret aggressiv adfærd. I kliniske undersøgelser ophørte disse bivirkninger med det samme ved intravenøs administration af en standarddosis diazepam.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til hunde, der vejer under 4 kg, eller til hunde med epilepsi eller med en anamnese med krampeanfald. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for fluoxetin eller andre selektive serotonin genoptagelseshæmmere (SSRI'er) eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger

Den anbefalede dosis bør ikke overskrides. Nedsat appetit og apati. Cystitis, urininkontinens, urinretention, stranguri, inkoordination, desorientering, vægtnedfald/konditionstab, mydriasis og sjældent stønning, krampeanfald og opkastning.

Interaktion

Bør ikke gives samtidig med lægemidler, der sænker tærsklen for krampeanfald (f.eks. fenotiaziner såsom acepromazin eller klorpromazin). Må ikke anvendes i forbindelse med andre serotonerge midler (f.eks. sertralin) og monoaminoxidasehæmmere (MAO-hæmmere) [f.eks. selegilinhydroklorid (L-deprenyl), amitraz] eller tricykliske aminer (TCA'er) (f.eks. amitriptylin og clomipramin). Der bør overholdes et 6 ugers udvaskningsinterval efter afbrydelse af behandling med produktet forud for indgivelse af et andet veterinærlægemiddel, der på uheldig måde kan interagere med fluoxetin eller dets metabolit, norfluoxetin. Fluoxetin metaboliseres hovedsageligt af P-450 enzymesystemet, selvom den nøjagtige isoform hos hunde er ukendt. Derfor bør fluoxetin anvendes med forsigtighed sammen med andre veterinærlægemidler.

Særlige advarsler

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Sikkerhed er ikke blevet fastslået hos hunde under 6 måneder og med en vægt under 4 kg. Selvom anfald er sjældne, kan de forekomme, og behandling bør stoppes. Særlige forsigtighedsregler for personer, som indgiver lægemidlet til dyr: I tilfælde af selvindtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises. Hos mennesker omfatter de mest almindelige symptomer, der er forbundet med overdosering krampeanfald, somnolens, kvalme, takykardi og opkastning.

Drægtighed og diegivning

Sikkerhed under drægtighed og laktation er ikke fastlagt, hvorfor anvendelse under drægtighed og laktation frarådes. Laboratorieundersøgelser af rotter og kaniner har ikke afsløret teratogene virkninger, føtal toksicitet eller maternal toksicitet. Der blev ikke bemærket nogen virkning på den reproduktive kapacitet hos han- og hunrotter. Må ikke anvendes til avlsdyr.

Pakningsstørrelser:

8 mg: 1x30 tabletter
16 mg: 1x30 tabletter
32 mg: 1x30 tabletter
64 mg: 1x30 tabletter

Udleveringsgruppe: A

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

FORTE Healthcare Ltd, Cougar Lane, Naul, Co. Dublin, Ireland

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.