

Hvordan skal **Reconcile**® (fluoxetin) doseres ?

Dosis er 1-2 mg/kg kropsvægt, og følgende skema kan bruges som vejledning. Tabletstørrelserne kan også kombineres og tilpasses den enkelte patient.

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



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 uriner) 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. Cystit, urininkontinens, urinretention, stranguri, inkoordination, desorientering, væggtab/konditionstab, mydriasis og sjældent stikken, 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 tyggetabletter, 16 mg: 1x30 tyggetabletter, 32 mg: 1x30 tyggetabletter, 64 mg: 1x30 tyggetabletter **Udleveringsgruppe:** A **Pris:** For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** FORTE Healthcare Ltd, Cougar Lane, Naul, Co. Dublin, Ireland.

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.
Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding,
Tlf.: 7550 8080, Email: info@salfarm.com