

Reconcile®

fluoxetin 8, 16, 32 & 64 mg
tuggtabletter



Egenskaper

Fluoxetin och metaboliten norfluoxetin är starkt selektiva serotonin "re-uptake inhibitors" utan sedativ effekt. Till följd av hämmat serotoninupptag förstärkar fluoxetin signalöverföringen mellan serotonerga celler.

Reconcile® kan därmed användas som hjälpmedel vid behandling av separationsrelaterade tillstånd hos hundar.

Djurslag

Hund.

Indikation

Som ett hjälpmedel vid behandling av separationsrelaterade tillstånd hos hund som yttrar sig i form av destruktivt och olämpligt beteende (skällande och okontrollerad defekation och/eller urinering) och enbart i kombination med beteendeförändrande tekniker.

Dosering

Reconcile® tuggtabletter ges peroralt i en dos av 1-2 mg/kg en gång dagligen. Se doseringsschema:

Kroppsvikt (kg)	Reconcile® 8 mg tablett per dag	Reconcile® 16 mg tablett per dag	Reconcile® 32 mg tablett per dag	Reconcile® 64 mg tablett per dag
4 - 8	1			
> 8 - 16		1		
> 16 - 32			1	
> 32 - 64				1

Förpackning

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

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

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

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

Se baksidan för mer information.



Reconcile®

fluoxetin 8, 16, 32 & 64 mg
tuggtabletter

Läkemedelsform

Tuggtabletter.

Djurslag

Hund.

Indikationer

Som hjälpmedel vid behandling av separationsrelaterade tillstånd hos hund som yttrar sig i form av destruktivt och olämpligt beteende (skällande och okontrollerad defekation/urinering) och enbart i kombination med beteendeförändrande tekniker.

Dosering och administreringssätt

Reconcile® bör administreras peroralt med en dos dagligen på 1 till 2 mg/kg kroppsvikt enligt doseringstabell på framsidan. Om ingen förbättring ses inom 4 veckor bör utredning och uppföljning omvärderas. Reconcile® tabletter kan ges tillsammans med eller utan foder. Tabletterna är smaksatta och de flesta hundar äter tablettens när den ges av ägaren. Om en dos glöms bort bör nästa planerade dos administreras enligt ordinationen. Tack vare läkemedlets långa halveringstid är det inte nödvändigt att trappa ned eller minska dosen i slutet av behandlingen.

Överdoser

Vid doser som överskrider den rekommenderade dosen förvärras rapporterade biverkningar. Dessutom observerades aggressivt beteende. I kliniska studier upphörde dessa biverkningar omedelbart efter intravenös tillförsel av en standarddos med diazepam.

Kontraindikationer

Inte till hundar som väger mindre än 4 kg. Inte till hundar med epilepsi eller till hundar med en historik av krampanfall. Använd inte vid överkänslighet mot fluoxetin eller andra selektiva serotoninåterupptagshämmare eller mot något hjälpämne.

Biverkningar

Den rekommenderade dosen bör inte överskridas. Minskad aptit (inklusive anorexi) och letargi (mycket vanliga). Urinvägssjukdomar (cystit, urininkontinens, urinretention, stranguri), påverkan på det centrala nervsystemet (okoordinerade rörelser, desorientering). Viktförlust/nedsatt kondition, mydriasis. Flåsning, krampanfall, kräkning.

Interaktioner

Bör inte ges samtidigt med läkemedel som sänker anfallströskeln (t.ex. fenotiaziner såsom acepromazin och klorpromazin). Använd inte i samband med andra serotoninmedel (t.ex. sertralin) och monoaminoxidashämmare (MAO-hämmare) [t.ex. selegilinhydroklorid, amitraz] eller tricykliska aminer (TCA) (t.ex. amitriptylin och klomipramin). En washout-period på 6 veckor bör användas efter utsättning av behandling med läkemedlet före administrering av ett läkemedel som kan interagera negativt med fluoxetin eller dess metabolit, norfluoxetin. Fluoxetin metaboliseras till stor del av enzymsystemet P-450, även om den exakta isoformen hos hund är okänd. Fluoxetin bör därför användas med försiktighet tillsammans med andra läkemedel.

Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Säkerheten har inte fastställts hos hundar under 6 månaders ålder eller som väger mindre än 4 kg. Även om det är sällsynt kan krampanfall inträffa. Behandling bör avbrytas om krampanfall inträffar. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur: Vid oavsiktlig självmedicinering, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Hos människa omfattar de flesta vanliga symtom som förknippas med överdosering krampanfall, sömnlighet, illamående, takykardi och kräkningar.

Dräktighet och laktation

Säkerheten har inte fastställts under dräktighet och laktation och användning rekommenderas därför inte. Laboratoriestudier på rätta och kanin har inte visat teratogena, fetotoxiska, modertoxiska effekter. Inga effekter på den reproduktiva förmågan hos han- eller honrättor har rapporterats. Använd inte till avelsdjur.

Hållbarhet

Oöppnad förpackning: 2 år. Öppnad innerförpackning: 30 dagar.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 30 °C. Förvaras i originalförpackningen. Förvara burken ordentligt försluten för att skydda från fukt. Ta inte ut torkmedlet.

Förpackning

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

ATC-kod

QN06AB03

Innehavare av godkännande för försäljning

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

För fullständig SPC se www.fass.se

Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån,
254 67 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad.