

BIJLAGE A
SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN

1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

LIBROMIDE 325 mg tabletten voor honden

2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Kaliumbromide 325 mg

Hulpstoffen:

Zie rubriek 6.1 voor de volledige lijst van hulpstoffen.

3. FARMACEUTISCHE VORM

Tablet.

Witte, ronde, biconvexe 9,5 mm tablet met een breukstreep aan één zijde.

De tabletten kunnen in helften gedeeld worden.

4. KLINISCHE GEGEVENS

4.1 Doeldiersoort

Hond.

4.2 Indicaties voor gebruik met specificatie van de doeldiersoort

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

4.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken in gevallen van bekende overgevoeligheid voor bromide of één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken in honden met ernstige nierinsufficiëntie.

4.4 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, zie rubriek 4.8.

4.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

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 (zie rubriek 4.10) een kleinere dosis van het diergeneesmiddel toe en houd de concentratie serum bromide goed in de gaten.

Een vermindering van de inname van chloride kan bromide-intoxicatie veroorzaken (zie rubriek 4.8).

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, zie rubriek 4.9.

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

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door degene 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 geneesmiddel 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 bijsluiters 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.

4.6 Bijwerkingen (frequentie en ernst)

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 erythemateuze dermatitis (bromide-uitslag). In zeldzame gevallen kan zich tijdelijk diarree voordoen.

Hemorragische diarree, pancreatitis, anorexia, hepatopatie, dyspneu en rumoer kunnen zich in uitzonderlijke gevallen voordoen.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertoont bijwerkingen gedurende de duur van één behandeling)
- 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).

4.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

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.

4.8 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 (zie rubriek 4.10). 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.

4.9 Dosering en toedieningsweg

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 (overeenkomend met 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, zie rubriek 4.5.

4.10 Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

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.

4.11 Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

5. FARMACOLOGISCHE EIGENSCHAPPEN

Farmacotherapeutische groep: Psycholeptica: andere slaapmiddelen en sedativa: bromiden.

ATC vet-code: QN05CM11.

5.1 Farmacodynamische eigenschappen

Kaliumbromide is een halogenide anticonvulsivum. Bromide vervangt chloride in alle lichaamsvloeistoffen. Het concurreert met het transport van chloride door zenuwcelmembranen en veroorzaakt membraanhyperpolarisatie doordat het transport van natrium remt. Deze hyperpolarisatie verhoogt de aanvalsdrempel en voorkomt de verspreiding van epileptische ontladingen. Bromide heeft effect op het actieve transport door gliale celmembranen en beïnvloedt passieve bewegingen van ionen door de concurrentie met chloride voor anionkanalen in post-synaptische membranen die worden geactiveerd door inhibitoire neurotransmitters. Dit versterkt het effect van GABA en veroorzaakt een synergetische activiteit van bromide met andere geneesmiddelen met een GABA-activiteit.

5.2 Farmacokinetische eigenschappen

De farmacokinetische eigenschappen van kaliumbromide zijn bij honden bestudeerd. De halfwaardetijd is ongeveer 24 dagen. Vanwege deze extreem lange halfwaardetijd kan het enkele weken/maanden duren om steady-state concentraties te bereiken. Kaliumbromide wordt bij orale toediening goed geabsorbeerd met een maximale absorptie na ongeveer 1,5 uur. Na inname valt het kaliumbromidezout uiteen en wordt het bromide-ion snel geabsorbeerd door het maagdarmkanaal.

Na absorptie verspreidt het bromide-ion zich, net als chloride, snel over de extracellulaire ruimte en in cellen. Chloride wordt passief verspreid door de meeste celmembranen volgens de transmembraanpotentiaal en het is waarschijnlijk dat bromide zich op dezelfde manier verspreidt. Naarmate de bromideconcentratie in het lichaam toeneemt, neemt de concentratie chloride af in directe verhouding tot de toename van bromide.

Bromide wordt niet door het lichaam gemetaboliseerd, het komt het lichaam binnen en verlaat het lichaam weer als een monovalent anion. Bromide wordt voornamelijk door de nieren uitgescheiden, waar het concurreert met chloride voor tubulaire reabsorptie.

6. FARMACEUTISCHE GEGEVENS

6.1 Lijst van hulpstoffen

Lactosemonohydraat
Microkristallijne cellulose
Magnesiumstearaat
Stearinezuur
Saccharine natrium

6.2 Belangrijke onverenigbaarheden

Niet van toepassing.

6.3 Houdbaarheidstermijn

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.
Houdbaarheid na eerste opening van de container: 3 maanden.
Gebruik een gehalveerde tablet binnen 12 uur.

6.4 Speciale voorzorgsmaatregelen bij bewaren

Bewaren beneden 25°C.
Houd de container zorgvuldig gesloten ter bescherming tegen vocht.

6.5 Aard en samenstelling van de primaire verpakking

Verpakkingsgrootten: 100 en 500 tabletten.

Verpakkingsgrootte 100 tabletten: Witte, polypropyleen container voorzien van een polyethyleen, kinderveilige sluiting.

Verpakkingsgrootte 500 tabletten: Witte polypropyleen container voorzien van een polyethyleen, verzegelde push-fit-sluiting.

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

6.6 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel

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

7. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

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

8. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 110137

9. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING/ VERLENGING VAN DE VERGUNNING

Datum van eerste vergunningverlening: 26 oktober 2011
Datum van verlenging van de vergunning: 4 februari 2015

10. DATUM VAN HERZIENING VAN DE TEKST

04 juli 2019

KANALISATIE

UDA

BIJLAGE B

ETIKETTERING EN BIJSLUITER

I. ETIKETERING

GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD
ETIKET OP BUITENVERPAKKING

1. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Libromide 325 mg
Tabletten voor honden
Kaliumbromide

2. GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:
Werkzaam bestanddeel:
Kaliumbromide 325 mg

3. FARMACEUTISCHE VORM

[Reeds opgenomen in de naam]
Tabletten

4. VERPAKKINGSGROOTTE

100 tabletten/500 tabletten

5. DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

[Reeds opgenomen in de naam]
Hond

6. INDICATIES

[Informatie dient alleen opgenomen te worden voor immunologische geneesmiddelen]

7. WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Lees vóór gebruik de bijsluiter.
Voor oraal gebruik. Toedienen met voedsel.

8. WACHTTIJD(EN)

[Niet van toepassing voor niet-voedselproducerende dieren]

9. SPECIALE WAARSCHUWING(EN), INDIEN NOODZAKELIJK

[Lees vóór gebruik de bijsluiter.]

10. UITERSTE GEBRUIKSDATUM

EXP {maand/jaar}
Na openen tot uiterlijk gebruiken: __ / __ / __

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25°C.

Houd de container zorgvuldig gesloten ter bescherming tegen vocht.

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

[Lees vóór gebruik de bijsluiter.]

Verwijdering: Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**13. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK” EN
VOORWAARDEN OF BEPERKINGEN TEN AANZIEN VAN DE LEVERING EN HET
GEBRUIK, INDIEN VAN TOEPASSING**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik. UDA

14. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**15. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN**

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

16. NUMMER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN

REG NL 110137

17. PARTIJNUMMER FABRIKANT

Lot

II. BIJSLUITER

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 FABRIKANT 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

Fabrikant 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 in gevallen van bekende overgevoeligheid voor bromide of een van zijn dragers.

Niet gebruiken in 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 rumoer kunnen zich in uitzonderlijke gevallen voordoen.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertoont bijwerkingen gedurende de duur van één behandeling)
- 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. DOELDIERSOORT

Hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG 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. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

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 (zie rubriek 4.10) een kleinere dosis van het diergeneesmiddel toe en houd de concentratie serum bromide goed in de gaten.

Een vermindering van de inname van chloride kan bromide-intoxicatie veroorzaken (zie rubriek 4.8).

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, zie rubriek 4.9.

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

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene 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 geneesmiddel 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.

Dracht en 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 EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

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

04 juli 2019

15. OVERIGE INFORMATIE

REG NL 110137

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.

KANALISATIE

UDA