



**Compresse masticabili per cani**  
**DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE**  
**VETERINARIO**

Libeo® 10 mg compresse masticabili per cani.  
 Furosemide.

**INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E**  
**DEGLI ALTRI INGREDIENTI**

Una compressa da 330 mg contiene:

**Principio attivo:**

Furosemide 10 mg.

Compresa masticabile. Compresa beige a forma di quadrifoglio. Le compresse possono essere divise in quattro parti uguali.

**INDICAZIONI**

Trattamento di ascite ed edema, in particolare associati ad insufficienza cardiaca.

**CONTROINDICAZIONI**

Non usare in cani affetti da ipovolemia, ipotensione o disidratazione. Non usare in caso di insufficienza renale con anuria. Non usare in caso di carenza di elettroliti. Non usare in animali con ipersensibilità alla furosemide, ai sulfamidici o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

**REAZIONI AVVERSE**

È possibile la reazione crociata con i sulfamidici. In rari casi, possono comparire feci molli. Questi segni sono transitori e lievi e non richiedono la sospensione del trattamento. A causa dell'azione diuretica della furosemide, si possono verificare emocostrazione e compromissione della circolazione. In caso di trattamento prolungato, si possono verificare carenza di elettroliti (compresse ipocalcemia, iponatremia) e disidratazione. La frequenza delle reazioni avverse è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comuni (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comuni (più di 1 ma meno di 10 animali su 1.000 animali trattati)
- rare (più di 1 ma meno di 10 animali su 10.000 animali trattati)
- molto rare (meno di 1 animale su 10.000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne il medico veterinario. In alternativa, segnalare tramite il sistema nazionale di farmacovigilanza veterinaria ([http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4\\_8\\_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=FMV&idSr=PSK&flag=P](http://www.salute.gov.it/portale/ministro/p4_8_0.jsp?label=servizionline&idMat=MDV&idAmb=FMV&idSr=PSK&flag=P))

**SPECIE DI DESTINAZIONE:** Cani.  
**POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE**

Via orale. Da 1 a 5 mg di furosemide/kg p.v. al giorno, ovvero da 1/2 a 2,5 compresse, per 5 kg p.v. di prodotto, somministrato in un dosaggio singolo o diviso in due dosi giornaliere. A seconda della gravità dell'edema o dell'ascite o in casi refrattari, la dose giornaliera può essere raddoppiata. Esempio per somministrare una dose da 1 mg/kg:

	Compresse da somministrare	
	Libeo® 10 mg	
2 - 3,5 kg	1/4	
3,6 - 5 kg	1/2	
5,1 - 7,5 kg	3/4	
7,6 - 10 kg	1	
10,1 - 12,5 kg	1 1/4	
12,6 - 15 kg	1 1/2	

Per cani di peso compreso tra 15,1 e 50 kg usare Libeo® 40 mg compressa. Per il trattamento di mantenimento, il dosaggio deve essere adattato dal veterinario alla minima dose efficace a seconda della risposta clinica del cane alla terapia. Potrebbe essere necessario aggiustare il dosaggio e lo schema posologico a seconda delle condizioni dell'animale.

**AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Le compresse sono aromatizzate e possono essere mescolate con una piccola quantità di cibo da offrire prima del pasto principale, oppure somministrate direttamente in bocca. Se il trattamento viene somministrato a tarda sera, è possibile che si verifichi una indesiderata diuresi notturna. Istruzioni per dividere la compressa: mettere la compressa su una superficie piana, con la linea di frazionamento rivolta verso la superficie (lato convexo in alto). Con la punta del dito, esercitare una leggera pressione verticale al centro della compressa per romperla nel senso della larghezza in due parti. Per ottenere dei quarti di compressa, esercitare una leggera pressione al centro di una metà-compressa con il dito per frazionarla nel senso della lunghezza.

**TEMPO(I) DI ATTESA:** Non pertinente.

**PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini. Non conservare a temperatura superiore ai 30°C. Ogni parte della compressa divisa deve essere conservata nel blister originale ed utilizzata entro 72 ore. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola e sul blister dopo "SCAD". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

**AVVERTENZE SPECIALI**

L'efficacia terapeutica può essere compromessa da un aumento dell'assunzione di acqua di bevanda. Qualora le condizioni dell'animale lo permettano, durante il trattamento sarebbe opportuno limitare l'assunzione di acqua ai normali livelli fisiologici.

**Precauzioni speciali per l'impiego negli animali**

Le compresse sono aromatizzate e pertanto sarebbe opportuno conservarle in un luogo sicuro al di fuori dalla portata degli animali. La furosemide dovrebbe essere usata con prudenza in casi di pre-esistente squilibrio elettrolitico e/o idrico, compromissione della funzionalità epatica (può degenerare in encefalopatia epatica) e diabete mellito. In caso di trattamento prolungato, occorre monitorare frequentemente lo stato di idratazione e gli elettroliti sierici. 1-2 giorni prima e dopo l'inizio del trattamento con diuretici ed ACE inibitori occorre monitorare la funzionalità renale e lo stato di idratazione.

**Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali**

Le persone con ipersensibilità accertata alla furosemide devono evitare contatti con il medicinale veterinario. Lavarsi le mani dopo l'uso. Non manipolare il prodotto in caso di accertata sensibilità ai sulfamidici, poiché l'ipersensibilità ai sulfamidici può provocare ipersensibilità alla furosemide. Se in seguito all'esposizione compaiono sintomi come ad esempio eruzione cutanea, è necessario rivolgersi ad un medico e mostrare la presente avvertenza. Gonfiore del viso, delle labbra o degli occhi oppure difficoltà respiratorie sono sintomi più gravi che richiedono un intervento medico urgente. In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

**Gravidanza e allattamento**

Studi di laboratorio hanno evidenziato l'esistenza di effetti teratogeni. La sicurezza del medicinale veterinario in cagne gravide e in allattamento non è stata stabilita, tuttavia la furosemide viene escreta nel latte. In animali gravidi o in allattamento, usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio del veterinario responsabile.

**Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione**

L'impiego concomitante di farmaci che influiscono sull'equilibrio elettrolitico (corticosteroidi, altri diuretici, anofetina B, glicosidi cardiaci) richiede un attento monitoraggio. L'uso concomitante di aminoglicosidi o cefalosporine può aumentare il rischio di nefrotossicità. La furosemide può aumentare il rischio di allergia ai sulfamidici. La furosemide può alterare i fabbisogni di insulina negli animali diabetici. La furosemide può ridurre l'escrezione dei FANS. In caso di trattamento a lungo termine in associazione ad ACE inibitori, può essere necessario modificare il dosaggio a seconda della risposta dell'animale alla terapia.

**Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)**

Dosi superiori a quelle consigliate possono provocare sordità transitoria, squilibrio elettrolitico ed idrico, effetti sul SNC (letargia, coma, convulsioni) e collasso cardiovascolare. Il trattamento deve essere sintomatico.

**Incompatibilità principali**

Non pertinente.

**PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI**

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici ma devono essere conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

**DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO:** 05/2019.

**ALTRE INFORMAZIONI**

**Confezioni:**

- Astuccio da 10 compresse.
- Astuccio da 20 compresse.
- Astuccio da 100 compresse.
- Astuccio da 120 compresse.
- Astuccio da 200 compresse.

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate. Per ulteriori informazioni sul medicinale veterinario, si prega di contattare il rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio.

**Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio**

Ceva Salute Animale Sp.A., Viale Colleoni 15  
 20864 Agrate Brianza (MB) – Italia.

**Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione**

Ceva Santé Animale, Boulevard de la Communication  
 Zone Autoroutière, 53950 Louverné  
 Francia.

