

[Versiunea 9,03/2022] corr. 11/2022

## **ANEXA I**

### **REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Phenosan 12,5 mg comprimate masticabile pentru câini

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

Fiecare comprimat masticabil conține:

### **Substanță activă:**

Fenobarbital      12,5 mg

### **Excipienți:**

<b>Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți</b>
Celuloză microcristalină
Zaharină sodică
Vanilină
Lactoză monohidrat
Amidon glicolat de sodiu (de tip A)
Stearat de magneziu
Dioxid de siliciu coloidal hidratat

12,5 mg: Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, Ø 7 mm

## **3. INFORMAȚII CLINICE**

### **3.1 Specii țintă**

Câini.

### **3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă**

Pentru a preveni convulsiile epileptice și pentru a reduce frecvența, severitatea și durata convulsiilor în epilepsia idiopatică.

### **3.3 Contraindicații**

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la alte barbiturice.  
Nu se utilizează la animale cu boală hepatică severă, tulburări renale sau cardiovasculare grave.

### **3.4 Atenționări speciale**

Decizia de a începe tratamentul antiepileptic cu fenobarbital trebuie evaluată pentru fiecare caz în parte și depinde de numărul, frecvența, durata și severitatea convulsiilor la câini.

Tratamentul precoce este justificat întrucât convulsiile repetitive pot determina focare convulsive suplimentare.

Trebuie monitorizate concentrațiile serice terapeutice de fenobarbital pentru a permite utilizarea celei mai mici doze eficiente. Variabilitatea individuală în ceea ce privește metabolismul fenobarbitalului este crescută. Ca urmare a autoinducției enzimelor microzomale hepatice (vezi pct. 4.3 Farmacocinetică) ar putea fi necesare creșteri progresive ale dozei pentru a menține aceeași concentrație serică.

Unii câini nu mai dezvoltă convulsiile epileptice în timpul tratamentului, în timp ce alții prezintă doar o reducere a crizelor, iar alții sunt considerați a fi fără răspuns la tratament.

### 3.5 Precauții speciale pentru utilizare

#### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile tintă:

Se impune prudență la animalele care prezintă afectarea funcției hepatice și/sau renale, hipovolemie, anemie, disfuncții cardiace sau respiratorii.

Se recomandă ca patologia clinică (hematologie și chimie clinică, inclusiv funcția hepatică și funcția tiroidiană) a pacientului să fie evaluată înainte de începerea tratamentului și monitorizată la intervale de 2-3 săptămâni după începerea tratamentului și ulterior la intervale de 4-6 luni.

Posibilitatea apariției efectelor secundare hepatotoxice poate fi diminuată sau întârziată utilizând o doză efectivă cât mai mică.

În caz de suspiciune de hepatotoxicitate se recomandă efectuarea testelor funcției hepatice. În caz de insuficiență hepatică acută sau de afectare cronică a celulelor hepatice, administrarea fenobarbitalului trebuie întreruptă și înlocuită cu un alt tip de terapie antiepileptică.

Întreruperea administrării fenobarbitalului sau trecerea la sau de la un alt tip de terapie antiepileptică trebuie să se efectueze treptat, pentru a se evita accelerarea unei creșteri a frecvenței convulsiilor.

La pacienții epileptici stabilizați se impune prudență când se trece de la o formă farmaceutică de fenobarbital la alta.

Comprimatele sunt aromatizate. Pentru a se evita ingestia accidentală, comprimatele nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

#### Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Fenobarbitalul poate provoca efecte grave, cum ar fi sedare,dezorientare, ataxie, nistagmus și poate fi letal după ingestia accidentală de către copii. Pentru a se evita ingestia accidentală trebuie avută grijă deosebită astfel încât copiii să nu vină în contact cu comprimatele sau cu partile neutilizate de comprimat. Trebuie avut grijă să se evite contactul dermic prelungit, inclusiv contactul mâină-gură. Comprimatele trebuie păstrate în ambalajul original înainte de utilizare. Părțile de comprimat neutilizate trebuie returnate în partea deschisă a blisterului și introduse înapoi în cutie, având grijă să nu fie lăsate la îndemâna copiilor și utilizate întotdeauna la următoarea (următoarele) administrare(administrări). Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul utilizării produsului.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Fenobarbitalul și vanilina pot provoca o reacție de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fenobarbital sau vanilină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Solicitați sfatul medicului în caz de reacții de hipersensibilitate severe.

Fenobarbitalul este teratogen și poate fi toxic pentru săculeț sau pentru nou-născutul alăptat cu lapte matern; poate afecta creierul în dezvoltare și poate duce la tulburări cognitive. Fenobarbitalul se excretă în lapte la om. Femeile gravide, femeile aflate la vîrstă fertilă și femeile care alăptează trebuie să evite contactul cutanat cu produsul medicinal veterinar, inclusiv contactul mâină-gură.

Se recomandă purtarea de mănuși de unică folosință în timpul administrării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

#### Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

### 3.6 Evenimente adverse

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	polifagie <sup>1</sup> , polidipsie <sup>1</sup> , letargie <sup>1</sup> , poliurie, sedare <sup>1</sup> , ataxie <sup>1</sup> , enzime hepatice crescute <sup>2</sup> .
Frecvente (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	hiperexcitație <sup>3</sup> .
Mai puțin frecvente (1 până la 10 animale / 1 000 de animale tratate):	discrazie sanguină (cum ar fi anemia și/sau trombocitopenia și/sau neutropenia) <sup>4</sup> , hipoalbuminemie <sup>4</sup> , lipidemie crescută, dischinezie <sup>4</sup> , anxietate <sup>4</sup> , toxicoză hepatică <sup>5</sup> , pancreatită.
Cu frecvență nedeterminată (care nu poate fi determinată din datele disponibile)	diaree, emeză, dermatită <sup>6</sup> , valori scăzute ale tiroxinei (T4) <sup>7</sup> .

<sup>1</sup> Aceste efecte sunt de obicei tranzitorii (10-21 zile) și dispar pe măsura continuării tratamentului.

<sup>2</sup> Acestea pot fi asociate cu modificări nepatologice, dar pot reprezenta de asemenea hepatotoxicitate.

<sup>3</sup> Observată de obicei la începerea tratamentului. Deoarece această hiperexcitație nu este legată de supradozaj, nu este necesară reducerea dozei.

<sup>4</sup> Reversibil cu reducerea dozei sau întreruperea tratamentului cu fenobarbital.

<sup>5</sup> Asociată cu utilizarea de lungă durată a fenobarbitalului și cu doze terapeutice mari (> 20 mg/kg și zi) sau concentrații serice mari ( $\geq 35 \mu\text{g/ml}$ ). Orice modificări sunt reversibile după întreruperea tratamentului dacă sunt identificate la începutul evoluției bolii.

<sup>6</sup> Dermatită necrolitică superficială care face parte din sindromul de hipersensibilitate la anticonvulsivante (SHA).

<sup>7</sup> Concentrațiile serice de T4 total sau T4 liber mai scăzute pot să nu fie o indicație de hipotiroidism. Tratamentul substitutiv cu hormoni tiroidieni trebuie început numai dacă există semne clinice de boală.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autorității naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați prospectul pentru datele de contact respective.

### 3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestației și lactației la câine.

#### Gestație:

Studiile au demonstrat că fenobarbitalul traversează placenta la animalele de laborator și la om.

Studiile efectuate pe animale de laborator au demonstrat efecte teratogene și asupra dezvoltării.

Fenobarbitalul are un efect în timpul creșterii prenatale, provocând în special modificări permanente în dezvoltarea neurologică și sexuală.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.  
Riscul ca tratamentul să provoace o creștere a numărului de defecte congenitale trebuie cantarit cu riscul suspendării tratamentului în timpul gestației.

#### Lactație:

Studiile pe animale de laborator și la om au evidențiat faptul că fenobarbitalul se excretă în lapte. Cățeii trebuie monitorizați cu atenție în vederea identificării efectelor farmacologice, cum ar fi sedarea. În caz de somnolență/efecte sedative (care ar putea interferă cu suptul) la cățeii nou-născuți alăptăți, trebuie aleasă o metodă de supt artificială.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

### 3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Fenobarbitalul induce atât proteinele plasmaticce cum ar fi glicoproteina α1-acidă, cât și enzimele microzomale hepatice ale citocromului P450 (CYP), ceea ce poate duce la interacțiuni între medicamente. Prin urmare, trebuie acordată o atenție deosebită farmacocineticii și dozelor medicamentelor administrate concomitent.

Inducerea proteinelor plasmaticce determină o legare crescută la proteinele plasmaticce și, prin urmare, o fracție nelegată mai mică de substanțe în plasmă. Inducerea enzimelor CYP poate determina un metabolism mai crescut al substanțelor metabolizate de aceste enzime și, prin urmare, la o concentrație mai scăzută a substanțelor în plasmă, inclusiv a fenobarbitalului.

Efectul terapeutic al benzodiazepinelor, precum diazepamul, poate fi scăzut la animalele cărora li se administrează tratament cronic cu fenobarbital. Acest lucru este deosebit de important în cazurile de *status epilepticus* la animalele tratate cronic cu fenobarbital.

Concentrațiile plasmaticce și, prin urmare, efectele terapeutice ale altor medicamente antiepileptice, cum sunt levetiracetamul și zonisamida, pot fi diminuate de fenobarbital atunci când sunt administrate concomitent. Fenobarbitalul are acțiune sinergică cu alte medicamente GABA-ergice, precum bromura.

Deoarece fenobarbitalul este parțial metabolizat de enzimele CYP, substanțele care inhibă activitatea enzimatică a CYP pot determina o creștere a concentrației plasmaticce de fenobarbital. Mai multe substanțe au fost identificate ca inhibitori ai CYP la om și la animale de laborator și/sau în studii *in vitro*. Impactul clinic al acestor interacțiuni este considerat scăzut atunci când aceste substanțe sunt utilizate în doze terapeutice, totuși posibilele interacțiuni nu pot fi excluse complet. Exemple de astfel de substanțe sunt: ketoconazol, griseofulvină, cloramfenicol, α2-agoniști cum sunt medetomidina și xilazina, atipamezol, propofol.

### 3.9 Căi de administrare și doze

#### Administrare orală.

Doza inițială recomandată de fenobarbital este de 2,5 mg per kg greutate corporală, administrată de două ori pe zi la interval de 12 ore (la fiecare 12 ore).

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Pentru a obține un tratament de succes, comprimatele trebuie administrate la aceeași oră, în fiecare zi. Concentrațiile serice la starea de echilibru nu sunt atinse decât după 1-2 săptămâni de la începerea tratamentului și, prin urmare, eficacitatea inițială a medicamentului poate varia iar dozele nu trebuie crescute în această perioadă.

Orice ajustări ale dozei inițiale se vor efectua cel mai bine în funcție de eficacitatea clinică, de concentrațiile plasmaticce de fenobarbital și de apariția evenimentelor adverse.

Determinarea concentrației serice de fenobarbital este esențială pentru asigurarea unui tratament adecvat; la stabilirea unui plan de monitorizare a concentrației serice trebuie să se aibă în vedere

timpul până la atingerea stării de echilibru (1-2 săptămâni) și metabolismul crescut datorat autoinducției (6 săptămâni).

Concentrațiile de fenobarbital considerate eficiente din punct de vedere terapeutic variază între 15 și 40 µg/ml, dar la majoritatea câinilor este necesară o concentrație serică de fenobarbital cuprinsă între 25 și 30 µg/ml pentru un control optim al crizelor.

Din cauza diferențelor în ceea ce privește excreția fenobarbitalului și a diferențelor de sensibilitate, dozele eficiente pot varia considerabil între pacienți (între 1 mg și 15 mg/kg greutate corporală de două ori pe zi).

În cazul unei eficacități terapeutice insuficiente, doza poate fi crescută în trepte de câte 20%, cu monitorizarea asociată a concentrațiilor serice de fenobarbital. Din cauza auto-inducției enzimelor microzomale hepatice, la unii câini, timpul de înjumătățire al fenobarbitalului poate fi sub 20 ore după tratamentul cronic. În aceste cazuri, pentru a reduce la minim variația relevantă din punct de vedere terapeutic a concentrațiilor serice, ar putea fi luat în considerare un interval de dozare de 8 ore.

Dacă crizele nu sunt prevenite în mod satisfăcător și dacă concentrația nivelului maxim este de aproximativ 40 µg/ml, diagnosticul trebuie reconsiderat și/sau trebuie adăugat un al doilea produs antiepileptic la protocolul de tratament.

Concentrațiile plasmatiche trebuie interpretate întotdeauna în asociere cu răspunsul observat la tratament și cu o evaluare clinică completă, inclusiv monitorizarea prezenței efectelor toxice la fiecare animal.

Rețineți că acest tabel de dozare este conceput ca un ghid pentru administrarea produsului medicinal veterinar la doza inițială recomandată pentru fiecare administrare: 2,5 mg/kg. Aceasta indică numărul și tipul de comprimate necesare pentru administrarea de fenobarbital 2,5 mg per kg greutate corporală per administrare.

Greutate corporală	Phenosan 12,5 mg
1,25 kg	□
2,5 kg	□
3,75 kg	⊕
5 kg	⊕
6,25 kg	⊕ □
7,5 kg	⊕ □
10 kg	⊕ ⊕
15 kg	⊕ ⊕ ⊕
20 kg	-
25 kg	-
30 kg	-
40 kg	-
50 kg	-
60 kg	-

□ = ¼ comprimat

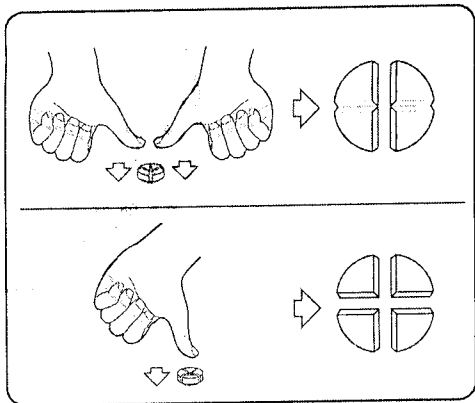
□ = ½ comprimat

⊕ = ¾ comprimat

⊕ = 1 comprimat

Trebuie utilizate cele mai adecvate concentrații de comprimate pentru a furniza doze exacte.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a se asigura doza corespunzătoare. Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată spre suprafață.



Două părți egale: apăsați cu policele pe ambele părți ale comprimatului.

Patru părți egale: apăsați cu policele în mijlocul comprimatului.

### **3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)**

Simptomele de supradozaj sunt:

- deprimare a sistemului nervos central, demonstrată prin simptome care variază de la somn la comă,
- compromiterea funcției respiratorii,
- compromiterea funcției cardiovasculare, hipotensiune arterială și soc care determină insuficiență renală și deces.

În caz de supradozaj se elimină comprimatele ingerate din stomac și se acordă asistență respiratorie și cardiovasculară, după caz.

Obiectivele principale ale tratamentului sunt terapia intensivă simptomatică și de susținere, acordându-se o atenție deosebită menținerii funcțiilor cardiovasculare, respiratorii și renale și menținerii echilibrului electrolitic.

Nu există un antidot specific, dar clearance-ul fenobarbitalului poate fi îmbunătățit prin hemodializă sau dializă peritoneală.

### **3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței**

### **3.12 Perioade de așteptare**

Nu este cazul.

## **4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE**

### **4.1 Codul ATCvet: QN03AA02.**

### **4.2 Farmacodinamie**

Fenobarbitalul este un barbituric fenilic cu proprietăți antiepileptice. Fenobarbitalul acționează la nivel central și afectează sistemul neurotransmițatorului inhibitor, acidul gama-aminobutiric (GABA). Este cunoscut faptul că fenobarbitalul inhibă propagarea activității convulsive și crește pragul convulsivant prin legarea la receptorul GABA<sub>A</sub>, activând astfel canalele cu situs de legare pentru clorură ale receptorului GABA atât în mod direct, cât și prin creșterea afinității GABA pentru propriul receptor prin efect alosteric. Alte mecanisme propuse includ interacțiunea cu receptorii pentru glutamat pentru a reduce curenții postsinapticci excitatori neuronali și inhibarea canalelor de calciu voltaj-dependente.

### **4.3 Farmacocinetica**

După administrare orală la câini, absorbția fenobarbitalului este destul de rapidă. Concentrația plasmatică maximă este atinsă într-un interval cuprins între 2 și 5 ore. Biodisponibilitatea este cuprinsă între 86% și 96%. La câini, s-a constatat o diferență în ceea ce privește absorbția de aproximativ 10%, atunci când au fost comparați câinii cărora nu li s-a administrat hrana și cei care au fost hrăniți, ceea ce sugerează că o cantitate mai mică de medicament a fost absorbită atunci când a fost administrată cu alimente.

Volumul de distribuție este de ~700 ml/kg. Legarea de proteinele plasmatice este cuprinsă între 45 și 60%, în funcție de concentrația plasmatică a medicamentului. Fenobarbitalul traversează bariera hematoencefalică. Raportul dintre concentrațiile din lichidul cefalorahidian și din plasma totală este aproape egal cu fracțiunea liberă a medicamentului în plasmă.

La câini fenobarbitalul este metabolizat în principal prin enzime microzomale hepatice, deși până la 25% din medicamentul nemodificat este eliminat prin excreție renală dependentă de pH.

Fenobarbitalul are o rată de eliminare scăzută. Timpul de înjumătățire prin eliminare este cuprins între 37 și 99 ore și, prin urmare, poate varia în mod considerabil între diferite animale. Concentrațiile la starea de echilibru nu vor fi atinse înainte de 1 sau 2 săptămâni de tratament în cazul administrării de doze zilnice constante.

Fenobarbitalul este un inductor puternic al enzimelor citocromului microzomal hepatic P450 (CYP450). Ca urmare, în urma administrării cronice, fenobarbitalul poate induce propriul metabolism, ceea ce determină un clearance corporal total crescut și un timp de înjumătățire prin eliminare mai scurt.

## **5. INFORMAȚII FARMACEUTICE**

### **5.1 Incompatibilități majore**

Nu este cazul.

### **5.2 Termen de valabilitate**

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 30 luni.

### **5.3 Precauții speciale pentru depozitare**

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

### **5.4 Natura și compoziția ambalajului primar**

Blister din PVC/PE/PVDC-PVC/aluminiu/hârtie conținând 10 comprimate masticabile.  
Cutie de carton care conține 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 sau 250 comprimate masticabile.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

### **5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse**

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

**6. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Alfasan Nederland BV

**7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI**

Data primei autorizări:

**9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**

**10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE**

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



**ANEXA III**  
**ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL**

**A. ETICHETAREA**

**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR****CUTIE DE CARTON****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Phenosan 12,5 mg comprimate masticabile

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE**

Fenobarbital 12,5 mg/comprimat

**3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

10 comprimate  
20 comprimate  
30 comprimate  
40 comprimate  
50 comprimate  
60 comprimate  
70 comprimate  
80 comprimate  
90 comprimate  
100 comprimate  
250 comprimate

**4. SPECII ȚINTĂ**

Câini

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Administrare orală

**7. PERIOADE DE AȘTEPTARE****8. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

**9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

**10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”**

Ingestia accidentală a acestor comprimate de către copii poate fi dăunătoare. A se citi prospectul înainte de utilizare.

**11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru uz veterinar.

**12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR”**

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor

**13. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Alfasan Nederland BV

**14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE**

**15. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJELE PRIMARE MICI**

Blister din PVC/PE/PVDC-PVC/aluminiu/hârtie

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Phenosan

**2. INFORMATII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANTELE ACTIVE**

Fenobarbital 12,5 mg/comprimat

**3. NUMĂRUL SERIEI**

Lot {număr}

**4. DATA EXPIRĂRII**

Exp. {ll/aaaa}

*Next n 4*

## B. PROSPECTUL

# PROSPECTUL



## 1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Phenosan 12,5/50/100 mg comprimate masticabile pentru câini

## 2. Compoziție

Fiecare comprimat masticabil conține:

### Substanță activă:

Fenobarbital 12,5/50/100 mg

12,5 mg: Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, Ø 7 mm

50 mg: Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, Ø 13 mm

100 mg: Comprimat masticabil rotund și convex, de culoare albă până la aproape albă, cu o linie de rupere în formă de cruce pe o parte, Ø 16 mm

## 3. Specii țintă



Câini.

## 4. Indicații de utilizare

Pentru a preveni convulsiile epileptice și pentru a reduce frecvența, severitatea și durata convulsiilor în epilepsia idiopatică.

## 5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanță activă sau la alte barbiturice.

Nu se utilizează la animale cu boală hepatică severă, tulburări renale sau cardiovascularle grave.

## 6. Atenționări speciale

### Atenționări speciale

Decizia de a începe tratamentul antiepileptic cu fenobarbital trebuie evaluată pentru fiecare caz în parte și depinde de numărul, frecvența, durata și severitatea convulsiilor la câini.

Tratamentul precoce este justificat întrucât convulsiile repetitive pot determina focare convulsive suplimentare.

Trebuie monitorizate concentrațiile serice terapeutice de fenobarbital pentru a permite utilizarea celei mai mici doze eficiente. Variabilitatea individuală în ceea ce privește metabolismul fenobarbitalului este crescută. Ca urmare a autoinducției enzimelor microzomale hepatice ar putea fi necesare creșteri progresive ale dozei pentru a menține aceeași concentrație serică.

Unii câini nu mai dezvoltă convulsiile epileptice în timpul tratamentului, în timp ce alții prezintă doar o reducere a crizelor, iar alții sunt considerați a fi fără răspuns la tratament.

### Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Se impune prudență la animalele care prezintă afectarea funcției hepatice și/sau renale, hipovolemie, anemie, disfuncții cardiace sau respiratorii.

Se recomandă ca patologia clinică (hematologie și chimie clinică, inclusiv funcția hepatică și funcția tiroidiană) a pacientului să fie evaluată înainte de începerea tratamentului și monitorizată la intervale de 2-3 săptămâni după începerea tratamentului și ulterior la intervale de 4-6 luni. Posibilitatea apariției efectelor secundare hepatotoxicice poate fi diminuată sau întârziată utilizând o doză efectivă cât mai mică.

În caz de suspiciune de hepatotoxicitate se recomandă efectuarea testelor funcției hepatice. În caz de insuficiență hepatică acută sau de afectare cronică a celulelor hepatice, administrarea fenobarbitalului trebuie întreruptă și înlocuită cu un alt tip de terapie antiepileptică.

Întreruperea administrării fenobarbitalului sau trecerea la sau de la un alt tip de terapie antiepileptică trebuie să se efectueze treptat, pentru a evita accelerarea unei creșteri a frecvenței convulsiilor.

La pacienții epileptici stabilizați se impune prudență când se trece de la o formă farmaceutică de fenobarbital la alta.

Comprimatele sunt aromatizate. Pentru a se evita ingestia accidentală, comprimatele nu trebuie lăsate la îndemâna animalelor.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Fenobarbitalul poate provoca efecte grave, cum ar fi sedare, dezorientare, ataxie, nistagmus, și poate fi letal după ingestia accidentală de către copii. Pentru a se evita ingestia accidentală, trebuie avută grijă deosebită astfel încât copiii să nu vină în contact cu comprimatele sau cu partile neutilizate de comprimat. Trebuie avut grijă să se evite contactul dermic prelungit, inclusiv contactul mâină-gură. Comprimatele trebuie păstrate în ambalajul original înainte de utilizare. Părțile de comprimat neutilizate trebuie returnate în partea deschisă a blisterului și introduse înapoi în cutie, având grijă să nu fie lăsate la îndemâna copiilor și utilizate întotdeauna la următoarea (următoarele) administrare(administrări). Nu fumați, nu mâncați și nu beți în timpul utilizării produsului.

În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați-i medicului prospectul produsului sau eticheta.

Fenobarbitalul și vanilina pot provoca o reacție de hipersensibilitate. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la fenobarbital sau vanilină trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Solicitați sfatul medicului în caz de reacții de hipersensibilitate severe.

Fenobarbitalul este teratogen și poate fi toxic pentru făt sau pentru nou-născutul alăptat cu lapte matern; poate afecta creierul în dezvoltare și poate duce la tulburări cognitive. Fenobarbitalul se excretă în lapte la om. Femeile gravide, femeile aflate la vîrstă fertilă și femeile care alăptează trebuie să evite contactul cutanat cu produsul medicinal veterinar, inclusiv contactul mâină-gură.

Se recomandă purtarea de mănuși de unică folosință în timpul administrării produsului medicinal veterinar. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestătie și lactație:

Nu a fost stabilită siguranța produsului medicinal veterinar în timpul gestăției și lactației la câine.

Gestătie:

Studiile au demonstrat că fenobarbitalul traversează placenta la animalele de laborator și la om.

Studiile efectuate pe animale de laborator au demonstrat efecte teratogene și asupra dezvoltării.

Fenobarbitalul are un efect în timpul creșterii prenatale, provocând în special modificări permanente în dezvoltarea neurologică și sexuală.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Riscul ca tratamentul să provoace o creștere a numărului de defecte congenitale trebuie cantarit cu riscul suspendării tratamentului în timpul gestației.

Lactație:

Studiile pe animale de laborator și la om au evidențiat faptul că fenobarbitalul se excretă în lapte.

Cățeii trebuie monitorizați cu atenție în vederea identificării efectelor farmacologice, cum ar fi sedarea. În caz de somnolență/efecte sedative (care ar putea interfera cu suptul) la cățeii nou-născuți alăptați, trebuie aleasă o metodă de supt artificială.

Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

#### Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Fenobarbitalul induce atât proteinele plasmaticce cum ar fi glicoproteina  $\alpha$ 1-acidă, cât și enzimele microzomale hepatic ale citocromului P450 (CYP), ceea ce poate duce la interacțiuni între medicamente. Prin urmare, trebuie acordată o atenție deosebită farmacocineticii și dozelor de medicamente administrate concomitent.

Inducerea proteinelor plasmaticce determină o legare crescută la proteinele plasmaticce și, prin urmare, o fracție nelegată mai mică de substanțe în plasmă. Inducerea enzimelor CYP poate determina un metabolism mai crescut al substanțelor metabolizate de aceste enzime și, prin urmare, la o concentrație mai scăzută a substanțelor în plasmă, inclusiv a fenobarbitalului.

Efectul terapeutic al benzodiazepinelor, precum diazepamul, poate fi scăzut la animalele cărora li se administrează tratament cronic cu fenobarbital. Acest lucru este deosebit de important în cazurile de *status epilepticus* la animalele tratate cronic cu fenobarbital.

Concentrațiile plasmaticce și, prin urmare, efectele terapeutice ale altor medicamente antiepileptice, cum sunt levetiracetamul și zonisamida, pot fi diminuate de fenobarbital atunci când sunt administrate concomitent.

Fenobarbitalul are acțiune sinergică cu alte medicamente GABA-ergice, precum bromura.

Deoarece fenobarbitalul este parțial metabolizat de enzimele CYP, substanțele care inhibă activitatea enzimatică a CYP pot determina o creștere a concentrației plasmaticce de fenobarbital. Mai multe substanțe au fost identificate ca inhibitori ai CYP la om și la animale de laborator și/sau în studii *in vitro*. Impactul clinic al acestor interacțiuni este considerat scăzut atunci când aceste substanțe sunt utilizate în doze terapeutice, totuși posibilele interacțiuni nu pot fi excluse complet. Exemple de astfel de substanțe sunt: ketoconazol, griseofulvină, cloramfenicol,  $\alpha$ 2-agoniști cum sunt medetomidina și xilazina, atipamezol, propofol.

#### Supradozaj:

Simptomele de supradozaj sunt:

- deprimare a sistemului nervos central, demonstrată prin simptome care variază de la somn la comă,
- compromiterea funcției respiratorii,
- compromiterea funcției cardiovasculare, hipotensiune arterială și soc care determină insuficiență renală și deces.

În caz de supradozaj se elimină produsul ingerat din stomac și se acordă asistență respiratorie și cardiovasculară, după caz.

Obiectivele principale ale tratamentului sunt terapia intensivă simptomatică și de susținere, acordându-se o atenție deosebită menținerii funcțiilor cardiovasculare, respiratorii și renale și menținerii echilibrului electrolitic.

Nu există un antidot specific, dar clearance-ul fenobarbitalului poate fi îmbunătățit prin hemodializă sau dializă peritoneală.

#### Incompatibilități majore:

Nu este cazul.

## **7. Evenimente adverse**

Câini:

Foarte frecvente (>1 animal / 10 animale tratate):	polifagie <sup>1</sup> , polidipsie <sup>1</sup> , letargie <sup>1</sup> , poliurie, sedare <sup>1</sup> , ataxie <sup>1</sup> ,
---	--

	enzime hepatice crescute <sup>2</sup> .
Frecvențe (1 până la 10 animale / 100 de animale tratate):	hiperexcitație <sup>3</sup> .
Mai puțin frecvențe (1 până la 10 animale / 1 000 de animale tratate):	discrazie sanguină (cum ar fi anemia și/sau trombocitopenia și/sau neutropenia) <sup>4</sup> , hipoalbuminemie <sup>4</sup> , lipidemie crescută, dischinezie <sup>4</sup> , anxietate <sup>4</sup> , toxicoză hepatică <sup>5</sup> , pancreatită.
Cu frecvență nedeterminată (care nu poate fi determinată din datele disponibile)	diaree, emeză, dermatită <sup>6</sup> , valori scăzute ale tiroxinei (T4) <sup>7</sup> .

<sup>1</sup> Aceste efecte sunt de obicei tranzitorii (10-21 zile) și dispar pe măsura continuării tratamentului.

<sup>2</sup> Acestea pot fi asociate cu modificări hepatologice, dar pot reprezenta de asemenea hepatotoxicitate.

<sup>3</sup> Observată de obicei la începerea tratamentului. Deoarece această hiperexcitație nu este legată de supradozaj, nu este necesară reducerea dozei.

<sup>4</sup> Reversibil cu reducerea dozei sau întreruperea tratamentului cu fenobarbital.

<sup>5</sup> Asociată cu utilizarea de lungă durată a fenobarbitalului și cu doze terapeutice mari (> 20 mg/kg și zi) sau concentrații serice mari ( $\geq 35 \mu\text{g/ml}$ ). Orice modificări sunt reversibile după întreruperea tratamentului, dacă sunt identificate la începutul evoluției bolii.

<sup>6</sup> Dermatită necrolitică superficială care face parte din sindromul de hipersensibilitate la anticonvulsivante (SHA).

<sup>7</sup> Concentrațiile serice de T4 total sau T4 liber mai scăzute pot să nu fie o indicație de hipotiroidism. Tratamentul substitutiv cu hormoni tiroidieni trebuie început numai dacă există semne clinice de boală.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul dumneavoastră veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare utilizând datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: farmacovigilenta@ansvs.ro și icbmv@icbmv.ro

## 8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Administrare orală.

Doza inițială recomandată de fenobarbital este de 2,5 mg per kg greutate corporală, administrață de două ori pe zi la interval de 12 ore (la fiecare 12 ore).

Pentru a asigura o doză corectă, trebuie stabilită cât mai precis greutatea corporală.

Pentru a obține un tratament de succes, comprimatele trebuie administrate la aceeași oră, în fiecare zi. Concentrațiile serice la starea de echilibru nu sunt atinse decât după 1-2 săptămâni de la începerea tratamentului și, prin urmare, eficacitatea inițială a medicamentului poate varia iar dozele nu trebuie crescute în această perioadă.

Orice ajustări ale dozei inițiale se vor efectua cel mai bine în funcție de eficacitatea clinică, de concentrațiile plasmatiche de fenobarbital și de apariția evenimentelor adverse.

Determinarea concentrației serice de fenobarbital este esențială pentru un tratament corect; stabilirea unui plan de monitorizare a concentrației serice trebuie să se aibă în vedere timpul până la atingerea stării de echilibru (1-2 săptămâni) și metabolismul crescut datorat autoinducției (6 săptămâni). Concentrațiile de fenobarbital considerate eficiente din punct de vedere terapeutic variază între 15 și 40 µg/ml, dar la majoritatea câinilor este necesară o concentrație serică de fenobarbital cuprinsă între 25 și 30 µg/ml pentru un control optim al crizelor.

Din cauza diferențelor în ceea ce privește excreția fenobarbitalului și a diferențelor de sensibilitate, dozele eficiente pot varia considerabil între pacienți (între 1 mg și 15 mg/kg greutate corporală de două ori pe zi).

În cazul unei eficacități terapeutice insuficiente, doza poate fi crescută în trepte de câte 20%, cu monitorizarea asociată a concentrațiilor serice de fenobarbital. Din cauza auto-inducției enzimelor microzomale hepatice, la unii câini, timpul de înjumătățire al fenobarbitalului poate fi sub 20 ore după tratamentul cronic. În aceste cazuri, pentru a reduce la minim variația relevantă din punct de vedere terapeutic a concentrațiilor serice, ar putea fi luat în considerare un interval de dozare de 8 ore.

Dacă crizele nu sunt prevenite în mod satisfăcător și dacă concentrația nivelului maxim este de aproximativ 40 µg/ml, diagnosticul trebuie reconsiderat și/sau trebuie adăugat un al doilea produs antiepileptic la protocolul de tratament.

Concentrațiile plasmatiche trebuie interpretate întotdeauna în asociere cu răspunsul observat la tratament și cu o evaluare clinică completă, inclusiv monitorizarea prezenței efectelor toxice la fiecare animal.

Retineți că acest tabel de dozare este conceput ca un ghid pentru administrarea produsului medicinal veterinar la doza inițială recomandată pentru fiecare administrare: 2,5 mg/kg. Aceasta indică numărul și tipul de comprimate necesare pentru administrarea de fenobarbital 2,5 mg per kg greutate corporală per administrare.

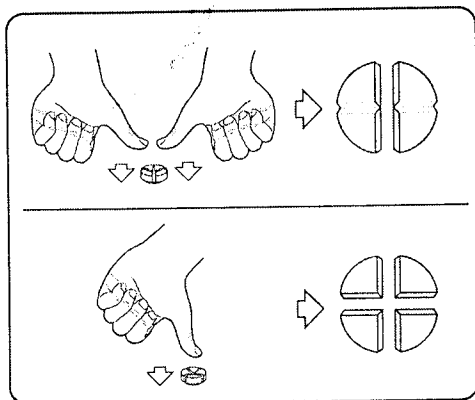
Greutate corporală	Phenosan 12,5 mg	Greutate corporală	Phenosan 50 mg	Greutate corporală	Phenosan 100 mg
1,25 kg	□	1,25 kg	-	1,25 kg	-
2,5 kg	⊕	2,5 kg	-	2,5 kg	-
3,75 kg	⊕⊕	3,75 kg	-	3,75 kg	-
5 kg	⊕⊕	5 kg	□	5 kg	-
6,25 kg	⊕⊕ □	6,25 kg	-	6,25 kg	-
7,5 kg	⊕⊕ ⊖	7,5 kg	-	7,5 kg	-
10 kg	⊕⊕⊕	10 kg	⊖	10 kg	□
15 kg	⊕⊕⊕⊕	15 kg	⊕	15 kg	-
20 kg	-	20 kg	⊕	20 kg	⊖
25 kg	-	25 kg	⊕ ⊖	25 kg	-
30 kg	-	30 kg	⊕ ⊖	30 kg	⊕
40 kg	-	40 kg	⊕⊕	40 kg	⊕
50 kg	-	50 kg	⊕⊕⊕ ⊖	50 kg	⊕ ⊖
60 kg	-	60 kg	⊕⊕⊕⊕	60 kg	⊕ ⊖

□ = ¼ comprimat      ⊖ = ½ comprimat      ⊕ = ¾ comprimat      ⊕⊕ = 1 comprimat

## 9. Recomandări privind administrarea corectă

Pentru a obține un tratament de succes, comprimatele trebuie administrate la aceeași oră, în fiecare zi. Trebuie utilizate cele mai adecvate concentrații de comprimate pentru a furniza doze exacte.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale pentru a se asigura doza corespunzătoare. Așezați comprimatul pe o suprafață plană, cu partea marcată orientată în sus și cu partea convexă (rotunjită) orientată spre suprafață.



Două părți egale: apăsați cu policele pe ambele părți ale comprimatului.  
Patru părți egale: apăsați cu policele în mijlocul comprimatului.

## 10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

## 11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe blister după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

## 12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere

Utilizați sistemele de returnare a oricărui produs medicinal veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din acesta, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului. Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

## 13. Clasificarea produselor medicinale veterinar

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

## 14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile de ambalaj

Cutie de carton care conține 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100 sau 250 comprimate masticabile. Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

## 15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind Produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Date de contact**

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:  
Alfasan Nederland BV  
Kuipersweg 9  
3449 JA Woerden  
Țările de Jos

Producător responsabil pentru eliberarea seriei  
Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Țările de Jos

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate  
Vetro Solutions S.R.L.  
Calea Chisinaului nr 6, Iasi, 700181  
Romania  
+40 754 993 182  
[office@vetro.vet](mailto:office@vetro.vet)

## **17. Alte informații**