

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Epityl 60 mg comprimidos aromatizados para perros

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principio activo:

Fenobarbital 60 mg

Comprimido circular blanco, con ranura en una de las caras.
Los comprimidos pueden dividirse en dos o cuatro partes iguales.

3. Especies de destino

Perros

4. Indicaciones de uso

Prevención de convulsiones por epilepsia generalizada en perros.

5. Contraindicaciones

No usar en animales con la función hepática gravemente deteriorada.
No usar en animales con trastornos renales o cardiovasculares graves.
No usar en perros de menos de 6 kg de peso corporal.
No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a cualquier otro barbitúrico o a algún excipiente.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

La decisión de iniciar un tratamiento farmacológico antiepiléptico con fenobarbital debe evaluarse individualmente y depende del número, frecuencia, duración y gravedad de las convulsiones en los perros. Algunos perros no sufrirán convulsiones durante el tratamiento, otros solamente manifestarán una reducción de las crisis y, por último, otros no responderán al tratamiento.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se recomienda precaución en animales con deterioro de las funciones hepática y renal, hipovolemia, anemia y disfunción cardíaca o respiratoria. Se puede disminuir o retrasar la posibilidad de efectos adversos hepatotóxicos utilizando una dosis efectiva lo más baja posible. Se recomienda monitorizar los parámetros hepáticos en caso de un tratamiento prolongado.

Se recomienda evaluar la patología clínica del paciente a las 2-3 semanas de haber iniciado el tratamiento y después cada 4-6 meses, p.ej. medición de enzimas hepáticos y ácidos biliares séricos. Es importante conocer que los efectos de la hipoxia incluyen un aumento de los niveles de enzimas hepáticos tras un ataque. El fenobarbital puede aumentar la actividad de la fosfatasa alcalina sérica y las transaminasas. Este aumento puede demostrar cambios no patológicos, pero también podría indicar hepatotoxicidad, por lo que

se recomiendan analizar la función hepática. Los valores aumentados de enzimas hepáticos no siempre requieren una reducción de la dosis de fenobarbital si los ácidos biliares séricos se encuentran dentro del rango de normalidad.

En pacientes epilépticos estabilizados, no se recomienda cambiar entre formulaciones de fenobarbital. Sin embargo, si no puede evitarse, se debe tomar precauciones adicionales. Éstas incluyen análisis más frecuentes de la concentración plasmática para asegurar que los niveles terapéuticos se mantienen. La monitorización del aumento de efectos adversos y de disfunción hepática se debe efectuar más regularmente hasta que se confirme la estabilización.

La retirada o cambio del fenobarbital a otro tipo de tratamiento antiepiléptico debe ser gradual a fin de no provocar un aumento en la frecuencia de las convulsiones.

Los comprimidos están aromatizados. Para evitar la ingestión accidental, conservar los comprimidos fuera del alcance de los animales.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

- Los barbitúricos pueden causar hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida a los barbitúricos deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.
- La ingestión accidental puede causar intoxicación y podría causar la muerte, sobre todo en niños. Tome todas las precauciones posibles para evitar que los niños entren en contacto con este medicamento veterinario.
- El fenobarbital es teratogénico y puede ser tóxico para el feto y el bebé lactante; puede afectar al desarrollo cerebral y causar trastornos cognitivos. El fenobarbital se excreta en la leche materna. Las mujeres embarazadas, en edad fértil o en periodo de lactancia deben evitar la ingestión accidental y el contacto prolongado de la piel con el medicamento veterinario.
- Mantener este medicamento veterinario en su embalaje original para evitar la ingestión accidental.
- Es recomendable usar guantes desechables durante la administración del medicamento veterinario para reducir el contacto con la piel.
- En caso de ingestión accidental consulte con un médico inmediatamente, advirtiéndolo a los servicios sanitarios de una intoxicación por barbitúricos; y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Si es posible, indíquele la hora y la cantidad ingerida, puesto que esa información puede ayudar a asegurar que se administra el tratamiento más apropiado.
- Cada vez que una parte sobrante del comprimido se almacena hasta el siguiente uso, debe devolverse al alvéolo del blíster, y éste insertarse en la caja de cartón.
- Lávese bien las manos después del uso.

Gestación y lactancia:

El fenobarbital atraviesa la barrera placentaria y, a dosis elevadas, no puede descartarse el síndrome de abstinencia (reversible) en neonatos. Los estudios de laboratorio en animales han demostrado la acción del fenobarbital sobre el crecimiento prenatal, especialmente en lo que respecta al desarrollo sexual. Se ha relacionado el tratamiento con una tendencia a la hemorragia neonatal durante la gestación. La administración de vitamina K en hembras gestantes durante 10 días antes del parto puede ayudar a minimizar estos efectos en el feto. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación en perras. Los beneficios del tratamiento pueden ser mayores que los riesgos potenciales relacionados con ataques epilépticos en los fetos (hipoxia y acidosis). Por lo tanto, en caso de gestación, no se recomienda la interrupción del tratamiento antiepiléptico, sin embargo, la dosis debe ser lo más baja posible.

El fenobarbital se excreta en pequeñas cantidades en la leche materna y durante la lactancia se debe vigilar en los cachorros los posibles efectos sedantes no deseados. El destete prematuro puede ser una posibilidad. Si aparece somnolencia/ efectos sedantes (que podrían interferir con el acto de mamar) en neonatos lactantes, se debe seleccionar un método alternativo de lactancia.

Durante la gestación y la lactancia, utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

El fenobarbital potencialmente reducirá los niveles terapéuticos de una amplia gama de medicamentos debido a su efecto inductor sobre las enzimas hepáticas.

Una dosis terapéutica de fenobarbital para el tratamiento antiepiléptico puede inducir significativamente la unión de proteínas plasmáticas (tales como la glicoproteína ácida α_1 , GPA) con fármacos. El fenobarbital puede reducir la actividad de algunas moléculas incrementando la tasa de metabolismo mediante la inducción de enzimas metabolizantes en los microsomas hepáticos. Por lo tanto, debe prestarse especial atención a la farmacocinética y dosis de los fármacos administrados simultáneamente. La concentración plasmática de una serie de moléculas disminuye en caso de administración concomitante de fenobarbital.

La cimetidina y el ketoconazol son inhibidores de enzimas hepáticas: su utilización simultánea con fenobarbital puede inducir un aumento de la concentración sérica de fenobarbital. El fenobarbital puede disminuir la absorción de griseofulvina.

La utilización concomitante con bromuro de potasio aumenta el riesgo de pancreatitis.

La administración concomitante con otros fármacos depresores a nivel central puede incrementar el efecto del fenobarbital.

No se recomienda la utilización de comprimidos de fenobarbital junto con primidona, puesto que la primidona se metaboliza mayoritariamente a fenobarbital.

Sobredosificación:

La toxicidad puede desarrollarse a dosis superiores a 20 mg / kg / día o cuando los niveles de fenobarbital sérico aumentan por encima de 45 microgramos / ml.

Los síntomas de la sobredosificación son:

- Depresión del sistema nervioso central con signos que varían desde el sueño hasta el coma,
- Problemas respiratorios,
- Problemas cardiovasculares, hipotensión y shock que conducen al fallo renal y la muerte.

En caso de sobredosificación, eliminar del estómago el medicamento veterinario ingerido, por ejemplo mediante lavado. Puede administrarse carbón activado. Proporcione soporte respiratorio.

No existe un antídoto específico, pero los estimulantes del SNC (como Doxopram) pueden estimular el centro respiratorio. Proporcione soporte con oxígeno.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario

Incompatibilidades principales:

No procede.

7. Acontecimientos adversos

Perros

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Ataxia y sedación ¹ Hiperexcitabilidad paradójica ² Poliuria, polidipsia y polifagia ³ Hepatotoxicidad ⁴ Pancitopenia y/o neutropenia ⁵ Disminución Tiroxina libre (FT4) o Tiroxina (T4) ⁶
--	---

¹: Durante el inicio del tratamiento, puede producirse estos efectos, pero normalmente son transitorios y desaparecen en la mayoría de los pacientes, pero no en todos, con la medicación continuada. La sedación y la ataxia frecuentemente se convierten en problemas importantes a medida que los niveles séricos alcanzan los límites superiores del intervalo terapéutico.

²: Algunos animales pueden mostrar una hiperexcitabilidad paradójica, sobre todo nada más comenzar el tratamiento. Como esta hiperexcitabilidad no está vinculada a una sobredosis, no es necesaria una reducción de la dosis.

³: Estos efectos puede aparecer a concentraciones séricas medias terapéuticamente activas o superiores; estos efectos se pueden reducir limitando la ingesta de alimento.

⁴: Concentraciones plasmáticas elevadas pueden estar relacionadas con hepatotoxicidad.

⁵: El fenobarbital puede tener efectos letales sobre las células madre de la médula ósea. Las consecuencias son pancitopenia inmunotóxica y/o neutropenia. Estas reacciones desaparecen después de la retirada del tratamiento.

⁶: Tratar a perros con fenobarbital puede disminuir sus niveles séricos de T4 total o T4 libre; sin embargo, esto puede no ser un indicador de hipotiroidismo. El tratamiento de sustitución con hormona tiroidea debe iniciarse únicamente si existen signos clínicos de la enfermedad.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc
ó

NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Administración por vía oral. La dosificación requerida podrá diferir según los individuos y la naturaleza y gravedad del ataque.

Los comprimidos deben administrarse a la misma hora todos los días y debe estar coordinado con la hora de administración del alimento para lograr el éxito en el tratamiento.

Los perros se tratarán por vía oral, empezando con una dosis de 2-5 mg de fenobarbital por kg de peso corporal por día. La dosis debe dividirse y administrarse dos veces al día.

Las concentraciones séricas en estado de equilibrio no se alcanzan hasta 1-2 semanas después de haber iniciado el tratamiento. El efecto completo de la medicación no aparece hasta las dos semanas y no debe incrementarse las dosis durante este tiempo.

Si no se están controlando las convulsiones. La dosis puede incrementarse en un 20% cada vez, monitorizando los niveles séricos de fenobarbital. Se deben medir las concentraciones séricas de fenobarbital después de haber alcanzado el estado de equilibrio, y si es inferior a 15 µg/ml, debe ajustarse la dosis adecuadamente. Si se producen convulsiones, la dosis puede incrementarse hasta una concentración sérica máxima de 45 µg/ml. Concentraciones plasmáticas altas asociarse con hepatotoxicidad. Debe tomarse muestras de sangre a los mismos tiempos para permitir determinar la concentración plasmática de fenobarbital, preferiblemente justo antes de la siguiente dosis de fenobarbital.

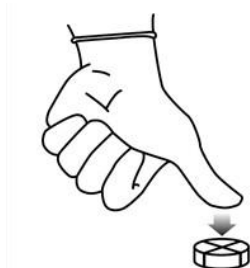
Para demostrar la toxicidad en cada animal, deben interpretarse las concentraciones plasmáticas junto con la respuesta al tratamiento observada y una valoración clínica completa, incluyendo la monitorización.

Los datos clínicos sugieren que en algunos animales pueden observarse concentraciones plasmáticas de fenobarbital considerablemente variable. Esta variación puede resultar en una concentración plasmática de fenobarbital mínima, por debajo del nivel terapéutico mínimo (15 µg/ml) y un pico de concentración plasmática cercano al nivel máximo (45 µg/ml). Si en estos animales el control de las convulsiones es inadecuado, debe tenerse cuidado al incrementar la dosis, pues pueden alcanzarse o sobrepasarse niveles tóxicos. En estos animales, deben medirse las concentraciones plasmáticas máximas y mínimas de fenobarbital. (Los picos de concentraciones plasmáticas se alcanzan en aproximadamente 3 horas después de la administración).

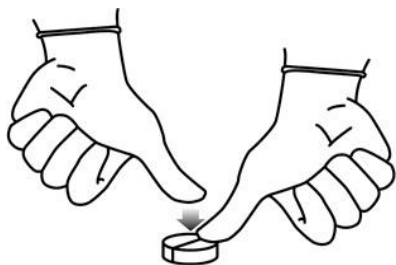
Si las convulsiones no están siendo controladas de forma satisfactoria y la concentración plasmática máxima de fenobarbital es de alrededor de 40 µg/ml, debe reconsiderarse el diagnóstico y/o añadir un segundo antiepiléptico (como los bromuros) al protocolo de tratamiento.

Para asegurar una dosificación adecuada, los comprimidos pueden fraccionarse en mitades o cuartos iguales.

Para partir un comprimido ranurado en cuartos, coloque el comprimido en una superficie regular con la cara ranurada hacia arriba y presione en el centro con el pulgar.



Para partir un comprimido en dos mitades, coloque el comprimido en una superficie regular con la cara ranurada hacia arriba, sostenga una mitad del comprimido y presione hacia abajo en la otra mitad.



9. Instrucciones para una correcta administración

Las concentraciones séricas en estado de equilibrio no se alcanzan hasta 1-2 semanas después de haber iniciado el tratamiento. El efecto completo de la medicación no aparece hasta las dos semanas y no debe incrementarse las dosis durante este tiempo.

Si no se están controlando las convulsiones, la dosis puede incrementarse en un 20% cada vez, monitorizando los niveles séricos de fenobarbital. Se deben medir las concentraciones séricas de fenobarbital después de haber alcanzado el estado de equilibrio y si es inferior a 15 µg/ml, debe ajustarse la dosis adecuadamente. Si se producen convulsiones, la dosis puede incrementarse hasta una concentración sérica máxima de 45 µg/ml.

Concentraciones plasmáticas altas pueden asociarse con hepatotoxicidad. Debe tomarse muestras de sangre a los mismos tiempos para permitir determinar la concentración plasmática de fenobarbital, preferiblemente justo antes de la siguiente dosis de fenobarbital.

La retirada o cambio del fenobarbital a otro tipo de tratamiento antiepiléptico debe ser gradual a fin de no provocar un aumento en la frecuencia de las convulsiones.

10. Tiempos de espera

No procede

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Periodo de validez de los comprimidos fraccionados: 2 días

Las fracciones de los comprimidos deben conservarse en el envase original.

Las fracciones de los comprimidos divididos deben desecharse después de 2 días.

Mantener el blíster en el embalaje exterior.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta y caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2858 ESP

Tiras de blíster (PVC/Aluminio) de 10 comprimidos en cajas de 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 500 y 1000 comprimidos.

Envases blancos de HDPE con tapa de polipropileno a prueba de niños conteniendo 100 ó 500 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

07/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

Chanelle Pharmaceuticals Manufacturing Ltd.,

Loughrea,

Co. Galway,

Irlanda

Teléfono: +353 (0)91 841788

vetpharmacobiggroup@chanellegroup.ie

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS KARIZOO, S.A.

Pol. Ind. La Borda, Mas Pujades 11-12

08140 Caldes de Montbui

España

Teléfono: +34 93 865 41 48

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.

17. Información adicional