



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO





1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Libeo 40 mg comprimidos mastigáveis para cães

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Excipientes:

Composição qualitativa dos excipientes e		
outros componentes		
Sabor a frango		
Extrato de levedura (Saccharomices cerevisiae)		
Maltodextrina		
Estearato de magnésio		
Sílica coloidal anidra		
Celulose microcristalina		
Croscarmelose de sódio		
Monoidrato de lactose.		

Comprimido bege em forma de trevo. Os comprimidos podem ser divididos em quatro partes iguais.

3. INFORMAÇÃO CLÍNICA

3.1 Espécies-alvo

Caninos (Cães).

3.2 Indicações de utilização para cada espécie-alvo

Tratamento de ascite e edema, especialmente associados a insuficiência cardíaca.

3.3 Contraindicações

Não administrar a cães com hipovolémia, hipotensão ou desidratação.

Não administrar em caso de insuficiência renal com anúria.

Não administrar em caso de défice de eletrólitos.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à furosemida, sulfonamidas ou a qualquer dos excipientes.

3.4 Advertências especiais

A eficácia do tratamento pode ser prejudicada pelo aumento do consumo de água. Sempre que o estado do animal permitir, o consumo de água deve ser limitado a níveis fisiologicamente normais durante o tratamento.





3.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para a utilização segura nas espécies-alvo:

Uma vez que os comprimidos são aromatizados, devem ser conservados em local seguro e fora do alcance dos animais.

A furosemida deve ser administrada com cuidado em caso de desequilíbrio hidroeletrolítico préexistente, insuficiência hepática (pode desencadear coma hepático) e Diabetes Mellitus. Em caso de tratamento prolongado, o estado de hidratação e os eletrólitos séricos devem ser frequentemente monitorizados.

1 a 2 dias antes e após o início do tratamento com diuréticos e inibidores da ECA, a função renal e o estado de hidratação devem ser monitorizados.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à furosemida devem evitar o contacto com este medicamento veterinário. Lavar as mãos após a administração.

Não manusear este medicamento veterinário se souber que é sensível a sulfonamidas uma vez que a hipersensibilidade às sulfonamidas pode causar hipersensibilidade à furosemida. Se apresentar sintomas após a exposição como erupção cutânea, deve consultar um médico e mostrar-lhe esta advertência. O inchaço da face, lábios ou olhos ou a dificuldade em respirar são sintomas mais graves que requerem assistência médica urgente.

Em caso de ingestão acidental, procurar imediatamente assistência médica e mostrar ao médico o folheto informativo ou a cartonagem.

Precauções especiais para a proteção do ambiente:

Não aplicável.

3.6 Eventos adversos

Caninos (Cães)

Raros	Fezes moles ¹
(1 a 10 animais / 10 000 animais	Desidratação ²
tratados):	Défice de eletrólitos ² (por ex. hipocaliémia ³ , hiponatrémia ³)
Frequência indeterminada	Hemoconcentração ³
(não pode ser estimada a partir dos dados disponíveis)	Insuficiência circulatória ³

¹ Transitórios, ligeiros, não requerem a interrupção do tratamento.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. As notificações devem ser enviadas, de preferência por um médico veterinário, ao titular da Autorização de Introdução no Mercado ou ao respetivo representante local ou

² Em caso de tratamento prolongado.

³ Devido à ação diurética da furosemida.





à autoridade nacional competente através do sistema nacional de farmacovigilância veterinária. Consulte o folheto informativo para obter os respetivos detalhes de contacto.

3.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

Gestação e lactação:

Os estudos em laboratório demonstraram efeitos teratogénicos.

A segurança do medicamento veterinário não foi testada em cadelas gestantes e lactantes. No entanto, a furosemida é excretada no leite.

Em animais gestantes e lactantes, administrar apenas de acordo com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

3.8 Interação com outros medicamentos e outras formas de interação

A administração concomitante com medicamentos que afetam o equilíbrio eletrolítico (corticosteroides, outros diuréticos, anfotericina B, glicosídeos cardíacos) requer uma monitorização cuidadosa.

A administração concomitante com aminoglicosídeos ou cefalosporinas pode aumentar o risco de nefrotoxicidade.

A furosemida pode aumentar o risco de alergia à sulfonamida.

A furosemida pode alterar as necessidades de insulina em animais diabéticos.

A furosemida pode reduzir a excreção de AINEs.

O regime de dosagem pode ter de ser modificado em caso de tratamento prolongado juntamente com inibidores da ECA, dependendo da resposta do animal ao tratamento.

É possível que ocorra uma reação cruzada com as sulfonamidas.

3.9 Posologia e via de administração

Administração oral.

De 1 a 5 mg de furosemida/kg de peso corporal por dia, isto é, de ½ comprimido a 2,5 comprimidos de medicamento veterinário por cada 20 kg de peso corporal, administrado numa dose única ou dividido em duas doses diárias. Dependendo da gravidade do edema ou da ascite ou em casos refratários, a dose diária pode ser duplicada.

Exemplo de uma dose-alvo de 1 mg/kg por administração:

	Comprimidos por administração
	Libeo 40 mg
7,6-10 kg	1/4
10,1–12,5 kg	Administre Libeo 10 mg
12,6 – 15 kg	Administre Libeo 10 mg
15,1-20 kg	1/2
20,1-30 kg	3/4
30,1-40 kg	1
40.1 - 50 kg	1 1/4





Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

Para cães de 2 a 7,5 e cães de 10,1 aos 15 kg de peso corporal, administrar comprimidos de Libeo de 10 mg.

Para manutenção, o médico veterinário deve adaptar a dosagem à dose eficaz mais baixa dependendo da resposta clínica do cão ao tratamento.

A dosagem e o horário podem ter de ser ajustados dependendo do estado do animal.

Se o tratamento for administrado antes de deitar, pode causar episódios inconvenientes de diurese noturna.

Instruções para dividir o comprimido: colocar o medicamento veterinário numa superfície plana com o lado marcado virado para baixo (e o lado convexo virado para cima). Com a ponta do dedo indicador, exercer uma ligeira pressão na vertical no centro do comprimido para o partir em metades. Para obter quartos, exercer uma ligeira pressão no centro de cada metade com o dedo indicador.

Os comprimidos são aromatizados e podem ser misturados com uma pequena quantidade de comida antes da refeição principal ou podem ser administrados diretamente na boca do animal.

3.10 Sintomas de sobredosagem (e, quando aplicável, procedimentos de emergência e antídotos)

A administração de doses superiores às recomendadas pode causar surdez transitória, problemas de equilíbrio hidroeletrolítico, efeitos no sistema nervoso central (letargia, coma, convulsões) e colapso cardiovascular.

O tratamento deve ser sintomático.

3.11 Restrições especiais de utilização e condições especiais de utilização, incluindo restrições à utilização de medicamentos veterinários antimicrobianos e antiparasitários, a fim de limitar o risco de desenvolvimento de resistência

Não aplicável.

3.12 Intervalos de segurança

Não aplicável.

4. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

4.1 Código ATCvet: QC03CA01.

4.2 Propriedades farmacodinâmicas

A furosemida é um potente diurético de ansa que aumenta o volume urinário. Inibe a reabsorção de eletrólitos nos túbulos renais proximal e distal e na ansa de Henle ascendente. Aumenta a excreção de iões de sódio, iões de cloreto e em menor proporção, de iões de potássio, assim como a excreção de água. A furosemida não tem nenhum efeito na anidrase carbónica.

4.3 Propriedades farmacocinéticas





A furosemida é excretada inalterada na urina.

Após a administração oral do medicamento veterinário (5 mg/kg), a furosemida é rapidamente absorvida. A altura de maior concentração plasmática (Cmax de 2126 ng/mL) ocorre no prazo de 1,1 hora. O tempo de semivida de eliminação é de 2,6 horas.

A furosemida é principalmente eliminada através dos rins na urina (70%) e através das fezes. A ligação às proteínas plasmáticas da furosemida é de 91% e o volume de distribuição estimado é de 0,52 L/kg. A furosemida é metabolizada em quantidades muito pequenas (metabolito principal: 4-cloro-5-sulfamoil-ácido-antranílico, sem atividade diurética).

Após a administração oral do medicamento veterinário a cães, a furosemida causa um aumento dose-dependente no volume de urina, que começa 1 hora após a administração, atingindo o seu pico de atividade máxima 2 a 3 horas depois da administração e durando aproximadamente 6 horas.

5. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

5.1 Incompatibilidades principais

Não aplicável.

5.2 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Todas as metades de comprimidos não utilizadas devem ser eliminadas após 72 horas.

5.3 Precauções especiais de conservação

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

As restantes porções do comprimido devem ser conservadas no blister aberto.

5.4 Natureza e composição do acondicionamento primário

(Blister branco de PVC-PVDC - selado a quente com alumínio) contendo 8 comprimidos por blister.

Embalagem com 8 comprimidos contendo 1 blister de 8 comprimidos.

Embalagem com 16 comprimidos contendo 2 blisters de 8 comprimidos.

Embalagem com 96 comprimidos contendo 12 blisters de 8 comprimidos.

Embalagem com 120 comprimidos contendo 15 blisters de 8 comprimidos.

Embalagem com 200 comprimidos contendo 25 blisters de 8 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

5.5 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios derivados da utilização desses medicamentos

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos. Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis ao medicamento veterinário em causa.





6. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Ceva Saúde Animal - Produtos Farmacêuticos e Imunológicos, Lda.

7. NÚMERO(S) DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

746/02/13RFVPT.

8. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO

Data da primeira autorização: 6 de dezembro de 2013.

9. DATA DA ÚLTIMA REVISÃO DO RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

03/2025

10. CLASSIFICAÇÃO DOS MEDICAMENTOS VETERINÁRIOS

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária. Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia <u>Union Product Database</u> (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).





ANEXO III ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO





A. ROTULAGEM





INDICAÇOES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDARIO		
Caixa de cartão		
1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO		
Libeo 40 mg comprimidos mastigáveis		
2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS		
Cada comprimido contém: Substância ativa: Furosemida		
3. DIMENSÃO DA EMBALAGEM		
8 comprimidos. 16 comprimidos. 96 comprimidos. 120 comprimidos. 200 comprimidos.		
4. ESPÉCIES-ALVO		
Caninos (Cães).		
5. INDICAÇÕES		
6. VIAS DE ADMINISTRAÇÃO		
Administração oral.		
7. INTERVALOS DE SEGURANÇA		

Exp. {mm/aaaa}

8.

PRAZO DE VALIDADE





9. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Os comprimidos parcialmente utilizados devem ser conservados no blister aberto e administrados no prazo de 72 horas.

10. MENÇÃO "Antes de administrar, ler o folheto informativo"

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

11. MENÇÃO "USO VETERINÁRIO"

USO VETERINÁRIO

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

12. MENÇÃO "MANTER FORA DA VISTA E DO ALCANCE DAS CRIANÇAS"

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

13. NOME DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO



14. NÚMEROS DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

746/02/13RFVPT

15. NÚMERO DO LOTE

Lot.{número}





INDICAÇÕES MÍNIMAS A INCLUIR EM PEQUENAS UNIDADES DE ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO

Blister

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

Libeo



2. INFORMAÇÕES QUANTITATIVAS SOBRE AS SUBSTÂNCIAS ATIVAS

Furosemida 40 mg

3. NÚMERO DO LOTE

Lot {número}

4. PRAZO DE VALIDADE

Exp. {mm/aaaa}





B. FOLHETO INFORMATIVO





FOLHETO INFORMATIVO

1. Nome do medicamento veterinário

Libeo 40 mg comprimidos mastigáveis para cães

2. Composição

Cada	la comprimido contém:	
Subs	stância ativa:	
Furo	osemida	40,0 mg.
Com	nprimido bege em forma d	e trevo. Os comprimidos podem ser divididos em quatro partes iguais.
3.	Espécies-alvo	
Cani	ninos (Cães).	

4. Indicações de utilização

Tratamento de ascite e edema, especialmente associados a insuficiência cardíaca.

5. Contraindicações

Não administrar a cães com hipovolémia, hipotensão ou desidratação.

Não administrar em caso de insuficiência renal com anúria.

Não administrar em caso de défice de eletrólitos.

Não administrar em caso de hipersensibilidade à furosemida, sulfonamidas ou qualquer dos excipientes.

6. Advertências especiais

Advertências especiais:

A eficácia do tratamento pode ser prejudicada pelo aumento do consumo de água. Sempre que o estado do animal permitir, o consumo de água deve ser limitado a níveis fisiologicamente normais durante o tratamento.

Precauções especiais para uma utilização segura nas espécies-alvo:

Uma vez que os comprimidos são aromatizados, devem ser conservados em local seguro e fora do alcance dos animais.

A furosemida deve ser administrada com cuidado em caso de desequilíbrio hidroeletrolítico préexistente, insuficiência hepática (pode desencadear um coma hepático) e Diabetes Mellitus. Em caso de tratamento prolongado, o estado de hidratação e os eletrólitos séricos devem ser frequentemente monitorizados.





1 a 2 dias antes e após o início do tratamento com diuréticos e inibidores da ECA, a função renal e o estado de hidratação devem ser monitorizados.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais:

As pessoas com hipersensibilidade conhecida à furosemida devem evitar o contacto com este medicamento veterinário. Lavar as mãos após a administração.

Não manusear este medicamento veterinário se souber que é sensível a sulfonamidas uma vez que a hipersensibilidade às sulfonamidas pode causar hipersensibilidade à furosemida. Se apresentar sintomas após a exposição como erupção cutânea, deve consultar um médico e mostrar-lhe esta advertência. O inchaço da face, lábios ou olhos ou a dificuldade em respirar são sintomas mais graves que requerem assistência médica urgente.

Em caso de ingestão acidental, procurar imediatamente assistência médica e mostrar ao médico o folheto informativo ou a cartonagem.

Gestação e lactação:

Os estudos em laboratório demonstraram efeitos teratogénicos.

A segurança do medicamento veterinário não foi testada em cadelas gestantes e lactantes. No entanto, a furosemida é excretada no leite.

Em animais gestantes e lactantes, administrar apenas de acordo com a avaliação benefício/risco realizada pelo médico veterinário responsável.

Interação com outros medicamentos e outras formas de interação:

A administração concomitante com medicamentos que afetam o equilíbrio eletrolítico (corticosteroides, outros diuréticos, anfotericina B, glicosídeos cardíacos) requer uma monitorização cuidadosa.

A administração concomitante com aminoglicosídeos ou cefalosporinas pode aumentar o risco de nefrotoxicidade.

A furosemida pode aumentar o risco de alergia à sulfonamida.

A furosemida pode alterar as necessidades de insulina em animais diabéticos.

A furosemida pode reduzir a excreção de AINEs.

O regime de dosagem pode ter de ser modificado em caso de tratamento prolongado juntamente com inibidores da ECA, dependendo da resposta do animal ao tratamento.

É possível que ocorra uma reação cruzada com as sulfonamidas.

Sobredosagem:

A administração de doses superiores às recomendadas pode causar surdez transitória, problemas de equilíbrio hidroeletrolítico, efeitos no sistema nervoso central (letargia, coma, convulsões) e colapso cardiovascular.

O tratamento deve ser sintomático.

7. Eventos adversos

Caninos (Cães)





Raros

(1 a 10 animais / 10 000 animais tratados):

Fezes moles¹, desidratação², défice de eletrólitos² (por ex. hipocaliémia, hiponatrémia)

Hemoconcentração³

Insuficiência circulatória³

- ¹ Transitórios, ligeiros, não requerem a interrupção do tratamento.
- ² Em caso de tratamento prolongado.

É possível que ocorra uma reação cruzada com as sulfonamidas.

A notificação de eventos adversos é importante. Permite a monitorização contínua da segurança de um medicamento veterinário. Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário. Também pode comunicar quaisquer eventos adversos ao titular da Autorização de Introdução no Mercado utilizando os dados de contacto no final deste folheto, ou através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt.

8. Dosagem em função da espécie, via e modo de administração

Administração oral.

De 1 a 5 mg de furosemida/kg de peso corporal por dia, isto é, de ½ comprimido a 2,5 comprimidos de medicamento veterinário por cada 5 kg de peso corporal, administrado numa dose única ou dividido em duas doses diárias. Dependendo da gravidade do edema ou da ascite ou em casos refratários, a dose diária pode ser duplicada.

Exemplo de uma dose-alvo de 1 mg/kg por administração:

	Comprimidos por administração
	Libeo 40 mg
7,6-10 kg	1/4
10,1–12,5 kg	Administre Libeo 10 mg
12,6 – 15 kg	Administre Libeo 10 mg
15,1-20 kg	1/2
20,1-30 kg	3/4
30,1-40 kg	1
40,1-50 kg	1 1/4

Para assegurar uma dosagem correta, o peso corporal deve ser determinado com a maior precisão possível.

³ Devido à ação diurética da furosemida.





Para cães de 2 a 7,5 e cães de 10,1 aos 15 kg de peso corporal, administrar comprimidos de Libeo de 10 mg.

Para manutenção, o médico veterinário deve adaptar a dosagem à dose eficaz mais baixa dependendo da resposta clínica do cão ao tratamento.

A dosagem e o horário podem ter de ser ajustados dependendo do estado do animal.

9. Instruções com vista a uma administração correta

Os comprimidos são aromatizados e podem ser misturados com uma pequena quantidade de comida antes da refeição principal ou podem ser administrados diretamente na boca do animal.

Se o tratamento for administrado antes de deitar, pode causar episódios inconvenientes de diurese noturna.

Instruções para dividir o comprimido: colocar o medicamento veterinário numa superfície plana com o lado marcado virado para baixo (e o lado convexo virado para cima). Com a ponta do dedo indicador, exercer uma ligeira pressão na vertical no centro do comprimido para o partir em metades. Para obter quartos, exercer uma ligeira pressão no centro de cada metade com o dedo indicador.

10. Intervalos de segurança

Não aplicável.

11. Precauções especiais de conservação

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Conservar a temperatura inferior a 30°C.

Os comprimidos parcialmente utilizados devem ser conservados no blister aberto e administrados no prazo de 72 horas.

Não utilizar este medicamento veterinário depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem e no frasco depois de Exp. O prazo de validade corresponde ao último dia do mês indicado.

12. Precauções especiais de eliminação

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou nos esgotos domésticos.

Utilize regimes de recolha de medicamentos veterinários para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos resultantes da utilização desses medicamentos, em cumprimento dos requisitos nacionais e de quaisquer sistemas de recolha nacionais aplicáveis. Estas medidas destinam-se a ajudar a proteger o ambiente.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos veterinários que já não são necessários.





13. Classificação dos medicamentos veterinários

Medicamento veterinário sujeito a receita médico-veterinária.

14. Números de autorização de introdução no mercado e tamanhos de embalagem

746/02/13RFVPT

Dimensão das embalagens:

Embalagem com 8 comprimidos.

Embalagem com 16 comprimidos.

Embalagem com 96 comprimidos.

Embalagem com 120 comprimidos.

Embalagem com 200 comprimidos.

É possível que não sejam comercializadas todas as apresentações.

15. Data em que o folheto informativo foi revisto pela última vez

03/2025

Está disponível informação pormenorizada sobre este medicamento veterinário na base de dados de medicamentos da União Europeia <u>Union Product Database</u> (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Detalhes de contacto

<u>Titular da autorização de introdução no mercado e detalhes de contacto para comunicar suspeitas de eventos adversos:</u>

Ceva Saúde Animal - Produtos Farmacêuticos e Imunológicos, Lda.

Rua Doutor António Loureiro Borges, 9/9A, 9ºA

Miraflores- 1495-131 Algés

Portugal

Tel: +800 35 22 11 51

Email: pharmacovigilance@ceva.com

Fabricante responsável pela libertação do lote:

Ceva Santé Animale Boulevard de la Communication Zone Autoroutière 53950 Louverne França

17. Outras informações