

PAKKAUSSELOSTE

Propalin 50 mg/ml, siirappi koiralle

1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSALUEELLA, JOS ERI

Myyntiluvan haltija ja erän vapauttamisesta vastaava valmistaja:

Vetoquinol S.A, Magny-Vernois, 70200 LURE, Ranska

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Propalin 50 mg/ml, siirappi koiralle fenylyipropanolamiinihydrokloridi

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:

Vaikuttava aine:

Fenylyipropanolamiinihydrokloridi	50 mg
(vastaa fenylyipropanolamiinia)	40,28 mg)

Apuaineet, q.s.

Väritön tai hieman keltaruskea liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Nartun virtsaputken sulkijalihaksen vajaatoiminnasta aiheutuvan virtsanpidätyskyvyttömyyden hoito. Teho on osoitettu ainoastaan nartuilla, joilta on kohtu ja munasarjat poistettu.

5. VASTA-AIHEET

Ei saa käyttää käytöshäiriöistä johtuvien virtsaamisongelmien hoitoon.

Ei saa käyttää ei-selektiivisillä monoaminoksidaasin estäjillä hoidetuille potilaille.

Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle tai apuaineelle.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Sympatomimeetit voivat hyvin harvoin saada aikaan suuren joukon erilaisia vaiktuksia, joista useimmat muistuttavat sympaattisen hermoston liiallisesta ärsytyksestä aiheutuvia vaiktuksia, kuten vaiktuksia sydämen lyöntinopeuteen (takykardia eli kohonnut sydämen syke) ja verenpaineeseen (kohonnut verenpaine) joka voi aiheuttaa proteinuriaa.

Huimausta, vähentynyt ruokahalua, rytmihäiriötä, kollapsia, aggressioita, yliaktiivisuutta (mukaan lukien levottomuus), polydipsia (lisääntynyt juominen), polyuria (lisääntynyt virtsaaminen), ataksia (haparointi), kouristuskohtaukset ja yliherkkyyttä saattaa esiintyä erittäin harvoin.

Nestemäistä ripulia/vetisiä ulosteita, oksentelua ja uneliaisuutta on raportoitu harvoin.

Haittavaikutusten esiintyvyys määritellään seuraavasti:

- hyvin yleinen (useampi kuin 1/10 hoidettua eläintä saa haittavaikutuksen)
- yleinen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 100 hoidettua eläintä)
- melko harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 1000 hoidettua eläintä)
- harvinainen (useampi kuin 1 mutta alle 10 / 10000 hoidettua eläintä)
- hyvin harvinainen (alle 1 / 10000 hoidettua eläintä, mukaan lukien yksittäiset ilmoitukset).

Jos havaitset haittavaikutuksia, myös sellaisia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa, tai olet sitä mieltä, että lääke ei ole tehonnut, ilmoita asiasta eläinlääkärillesi.

Vaihtoehtoisesti voit myös ilmoittaa kansallista raportointijärjestelmää käyttäen www.fimea.fi/elainlaakkeet/

7. KOHDE-ELÄINLAJI

Koira.

8. ANNOSTUS, ANTOREITIT JA ANTOTAVAT KOHDE-ELÄINLAJEITTAIN

Suositeltu annos on 1 mg / elopainokilo 3 kertaa päivässä ruuan seassa. Se vastaa 0,1 ml Propalin siirappia / 5 elopainokiloa (pakkauksessa toimitetun ruiskun annosteluväli on 5 kg) 3 kertaa päivässä.

Imeytymisnopeus kasvaa, jos valmistetta annetaan paastonneelle koiralle.

9. ANNOSTUSOHJEEET

Ei ole.

10. VAROAIKA

Ei oleellinen.

11. SÄILYTYSOLOSUHTEET

Ei lasten näkyville eikä ulottuville. Älä säilytä yli 25 °C.

Pidä pullo ulkopakkauksessa valolta suojassa.

Älä käytä tätä eläinlääkevalmistetta viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen, joka on ilmoitettu etiketissä merkinnän EXP jälkeen. Erääntymispäivällä tarkoitetaan kuukauden viimeistä päivää. Sisäpakkauksen ensimmäisen avaamisen jälkeinen kestoaka: 3 kuukautta.

12. ERITYISVAROITUKSET

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet:

Koska annettavat annokset ovat erittäin pieniä, eläin on punnittava ja suositeltuja annoksia noudatettava yliannostukseen välttämiseksi.

Fenylyipropanoliamiini sympathomimeettisenä aineena voi vaikuttaa sydän- ja verenkiertojärjestelmään, erityisesti verenpaineeseen ja sydämen lyöntinopeuteen. Sitä tulee käyttää

harkiten eläimillä, joilla on sydän- ja verenkiertoelinten sairaus. Varovaisuutta tulee noudattaa hoidettaessa potilaita, joilla on vakava munuaisten tai maksan toiminta häiriö, sokeritauti, lisämunuaisen liikatoiminta, viherka ihi, kilpirauhasen liikatoiminta tai muu aineenvaihdunnallinen häiriö. Alle 1 vuoden ikäisillä nartuilla anatomisten vikojen mahdollisuus virtsanpidätyskyvyttömyyden syynä tulee selvittää ennen hoidon aloittamista.

Erityiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteesta antavan henkilön on noudatettava:

Fenylipropanoli amiinihydrokloridi on myrkyllistä, jos sitä niellään yliannosta vastaava määrä. Haittavaikutuksena voi esiintyä sekavuutta, päänsärkyä, pahoinvoointia, unettomuutta tai levottomuutta ja verenpaineen nousua. Suuri yliannos voi olla tappava erityisesti lapsilla.

Vahingossa tapahtuvan nauttimisen estämiseksi valmiste tulee pitää poissa lasten ulottuvilta. Pane aina turvakorkki paikoilleen käytön jälkeen.

Jos läkettä on nieltä vahingossa, tulee välittömästi hakeutua lääkärin hoitoon. Näytä lääkäriille valmisten pakkausseloste.

Jos ainetta joutuu vahingossa iholle, pese alue saippualla ja vedellä. Pese kädet käytön jälkeen. Jos ainetta joutuu silmiin, huuhdo silmät puhtaalla vedellä noin 15 minuutin ajan ja ota yhteyttä lääkäriin.

Tiineys ja imetyks:

Ei saa käyttää tiineille tai imettäville nartuille.

Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset:

Varovaisuutta tulee noudattaa annettaessa Propalin siirappia muiden sympathomimeettisten, antikolinergisten, trisyklisten masennuslääkkeiden tai spesifisten tyypin B monoamino-oksidaasin estäjien kanssa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Terveillä koirilla ei ole todettu haittavaikutuksia 5 kertaa ohjeannosta suuremmalla annoksella. Kuitenkin fenylipropanoli ammin yliannostus voi aiheuttaa liiallisesta sympaattisen hermoston ärsytyksestä johtuvia oireita. Hoito on oireenmukaista. Alfa-adrenergien estäjät voivat sopia vakavan yliannostuksen hoitoon. Kuitenkaan mitään eritystä suositusta näistä lääkkeistä tai niiden annoksista ei voi antaa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI LÄÄKEJÄTTEEN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättö mien lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista. Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

28.9.2023

15. MUUT TIEDOT

Eläimille. Farmakodynamiikka

Fenyylipropanoliamiinin kliininen teho virtsanpidätskyvyttömyyteen perustuu sen α -adrenergisia reseptoreja stimuloivaan vaikutukseen. Tämä lisää ja stabiloi sulkupainetta virtsaputkessa, jossa on pääasiassa adrenergisia hermoja. Fenyylipropanoliamiini on D- ja L-enantiomeerien raseeminen seos.

Farmakokinetiikka

Koiralla fenyylipropanoliamiinin keskimääräinen puoliintumisaika on noin 3 tuntia.

Maksimikonsentraatio plasmassa saavutetaan noin 1 tunnissa. Fenyylipropanoliamiinin kumuloitumista ei ole todettu annoksella 1 mg/kg 3 kertaa päivässä yli 15 päivän ajan. Kun valmistetta annetaan paastonneelle koiralle, sen biologinen hyväksikäytettävyys paranee merkittävästi.

Pakkauskoot:

Pahvikotelo, jossa yksi 30 ml:n pullo sekä 1,5 ml:n ruisku. Pahvikotelo, jossa yksi 100 ml:n pullo sekä 1,5 ml:n ruisku.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

BIPACKSEDEL

Propalin 50 mg/ml, sirap för hund

1. NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLika

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats: Vétoquinol S.A., Magny-Vernois, 70200 Lure, Frankrike

2. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Propalin 50 mg/ml, sirap för hund
fenylpropanolaminhydroklorid

3. DEKLARATION AV AKTIV SUBSTANS OCH ÖVRIGA SUBSTANSER

1 ml innehåller:

Aktiv substans:

fenylpropanolaminhydroklorid 50 mg
(motsvarande 40,28 mg fenylpropanolamin)

Hjälvpännen:

Färglös till svagt gulbrun lösning.

4. INDIKATIONER

Behandling av urininkontinens på grund av otillräcklig uretral sfinktermekanism hos tikar. Effekt har endast påvisats hos tikar, vars livmoder och äggstockar är bort opererade.

5. KONTRAINDIKATIONER

Skall inte användas för behandling av beteendeorsakad urininkontinens.

Skall inte användas till hundar, som behandlas med icke-selektiva monoaminoxidashämmare. Skall inte användas vid överkänslighet mot aktiv substans eller mot hjälvpämne.

6. BIVERKNINGAR

Sympatomimetika kan i mycket sällsynta fall framkalla många olika effekter, varav de flesta liknar resultatet av kraftig stimulation av det sympatiska nervsystemet, såsom en inverkan på hjärtfrekvens (takyardi, d.v.s. snabb hjärtrytm) eller blodtryck (högt blodtryck), vilket kan orsaka proteinuri.

Yrsel, nedsatt aptit, rytmrubbingar, kollaps, aggressivitet, hyperaktivitet (inklusive rastlöshet), polydipsi (ökat intag av vätska), polyuri (ökad urinmängd), ataxi (koordinationsproblem), krampanfall och överkänslighet kan förekomma i mycket sällsynta fall.

Tunn diarré/lös avföring, kräkning och letargi har rapporterats i sällsynta fall

Frekvensen av biverkningar anges enligt följande:

- Mycket vanliga (fler än 1 av 10 behandlade djur som uppvisar biverkningar)
- Vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 100 behandlade djur)
- Mindre vanliga (fler än 1 men färre än 10 djur av 1000 behandlade djur)
- Sällsynta (fler än 1 men färre än 10 djur av 10000 behandlade djur)
- Mycket sällsynta (färra än 1 djur av 10000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade)

Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela din veterinär.

Du kan också rapportera biverkningar via det nationella rapporteringssystemet
www.fimea.fi/web/sv/veterinar

7. DJURSLAG

Hund.

8. DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Den rekommenderade dosen är 1 mg/ kg kroppsvikt med foder tre gånger om dagen. Detta motsvarar 0,1 ml Propalin sirap/ 5 kg kroppsvikt (sprutan som ingår i förpackningen har en gradering på 5 kg), 3 gånger om dagen.

Vid administration av preparatet till fastande hund ökas biotillgängligheten signifikant.

9. ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING

Inga.

10. KARENSTID

Ej relevant.

11. SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C.

Förvara flaskan i ytterkartongen, skyddad mot ljus.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på etiketten efter märkning EXP.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 3 månader.

12. SÄRSKILDA VARNINGAR

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:

På grund av de väldigt små doser som krävs, ska djuret vägas och de rekommenderade doserna följas för att undvika risk för överdosering.

Fenylpropanolamin, som är ett sympathomimetikum, kan påverka det kardiovaskulära systemet, särskilt blodtryck och hjärtfrekvens, och bör användas med försiktighet till hundar med hjärt-kärlsjukdomar.

Försiktighet bör iakttagas vid behandling av djur med allvarlig njur- eller lever svikt, sockersjuka, abnormalt ökad binjurebarksfunktion, grön starr, överproduktion av hormoner från sköldkörteln eller andra ämnesomsättningsrubbningar.

Hos tikar under 1 års ålder bör möjligheten av att anatomiska missbildningar kan bidraga till inkontinens övervägas före behandling.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Fenylpropanolaminhydroklorid är giftigt vid intag i överdos. Oönskade verkningar kan omfatta yrsel, huvudvärk, illamående, sömnlöshet eller rastlöshet samt förhöjt blodtryck. Stor överdos kan vara dödlig, särskilt för barn.

För att undvika oavsiktligt intag skall preparatet användas och förvaras utom syn- och räckhåll för barn. Skruva alltid på locket efter användning.

Vid oavsiktligt intag sök omedelbart läkarhjälp och visa förpackning och bipacksedel för läkaren. Vid hudkontakt, tvätta hudområdet med tvål och vatten. Tvätta händerna efter användning av preparatet.

Vid stänk i ögat, skölja ögat med rent vatten i 15 minuter och kontakta läkare.

Drägtighet och digivning:

Skall inte användas till dräktiga eller digivande tikar.

Andra läkemedel och Propalin:

Det bör iakttagas försiktighet vid administrering av Propalin sirap tillsammans med sympathomimetika, antikolinergika, tricykliska antidepressiva eller selektiva monoaminoxidas-B-hämmare.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Hos friska hundar har inga biverkningar observerats med behandling upp till 5 gånger den rekommenderade dosen. Dock kan en överdos av fenylpropanolamin framkalla symptom på ökad stimulering av det sympatiska nervsystemet. Behandlingen är symptomatisk. Adrenerga alfa-receptorblockerande medel kan behövas vid fall av allvarlig överdosering. Särskilda anvisningar om läkemedel eller doseringar kan dock inte ges.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga veterinären eller apotekspersonalen hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

28.9.2023

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

För djur.

Farmakodynamiska egenskaper

Den kliniska effekten av fenyldopropanolamin vid urininkontinens är baserad på dess stimulerande effekt på α -adrenerga receptorer. Denna verkan medför en ökning och stabilisering av det uretrala sfinktertrycket, som huvudsakligen innerveras av adrenerga nerver. Fenyldopropanolamin är en racemisk blandning av D- och L-enantiomerer.

Farmakokinetiska egenskaper.

Den genomsnittliga halveringstiden för fenyldopropanolamin hos hund är ca 3 timmar och maximal plasmakoncentration uppnås efter ca 1 timme. Någon ackumulation av fenyldopropanolamin har inte konstaterats med doser på 1 mg/kg tre gånger dagligen i mer än 15 dagar.

Vid administration av preparatet till fastande hund förbättras biotillgängligheten signifikant.

Förpackningsstorlekar:

Pappkartong med en flaska på 30 ml samt en 1,5 ml spruta. Pappkartong med en flaska på 100 ml samt en 1,5 ml spruta.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.