

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

PROPALIN Syrup, 40,28 mg/ml, sīrups suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Fenilpropanolamīns40,28 mg
(atbilst 50,00 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Sorbīta šķīdums (70% w/v), kristālus neveidojošs

Bezkrāsains līdz viegli dzeltenbrūns šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Ar urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa mazspēju saistītas urīna nesaturēšanas ārstēšanai kucēm. Iedarbība pierādīta tikai kucēm, kurām veikta ovariohisterektomija.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot pacientiem, kuri tiek ārstēti ar neselektīviem monoamīnoksidāzes inhibitoriem.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

3.4. Īpaši brīdinājumi

Šīs veterinārās zāles nav piemērotas, lai ārstētu uzvedības traucējumu izraisītu urinēšanu nevietā.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Tā kā ievadāmās devas ir ļoti mazas un lai izvairītos no pārdozēšanas riska, dzīvnieks ir jānosver un ir jāievēro ieteicamās devas.

Fenilpropanolamīns ir simpatomimētiskais līdzeklis, kas var ietekmēt sirds-asinsvadu sistēmu, sevišķi asinsspiedienu un sirds ritmu, un to jālieto piesardzīgi dzīvniekiem ar sirds-asinsvadu sistēmas slimībām.

Jāuzmanās, ārstējot dzīvniekus ar smagu nieru vai aknu mazspēju, cukura diabētu, hiperadrenokorticismu, glaukomu, hipertiroidismu vai citām vielmaiņas slimībām.

Kucēm, jaunākām par 1 gadu, pirms ārstēšanas jānovērtē anatomisku traucējumu veicinātas nesaturēšanas iespējamība.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Fenilpropanolamīna hidrohlorīds ir toksisks pārdozējot. Blakusparādības var ietvert reiboni, galvassāpes, sliktu dūšu, bezmiegu vai nervozitāti un paaugstinātu asinsspiedienu. Pārāk lielas devas var būt fatālas, sevišķi bērniem.

Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, lietot un uzglabāt šīs veterinārās zāles bērniem nepieejamā vietā. Pēc lietošanas vienmēr cieši uzlikt vāciņu.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nomazgāt skarto vietu ar ziepēm un ūdeni. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot acis ar tīru ūdeni 15 minūtes un nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Diareja ¹ , mīkstas fekālijas, vemšana Letarģija
Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Tahikardija ² , augsts asinsspiediens ² , aritmija Proteinūrija ³ Grīļīgums, ataksija, krampji Samazināta apetīte Kolapss, polidipsija Agresija, hiperaktivitāte (nemiers) Pastiprināta jutība Poliūrija

¹ Šķidra.

² Simpatomimētisko līdzekļu iedarbība, kas izraisa simpātiskās nervu sistēmas pārmērīgu stimulāciju.

³ Paaugstināta asinsspiediena dēļ.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ziņojumus vēlams nosūtīt ar veterinārārsta starpniecību vai nu tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim vai valsts kompetentajai iestādei, izmantojot nacionālo ziņošanas sistēmu. Attiecīgo kontaktinformāciju skatīt lietošanas instrukcijā.

3.7. Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības vai laktācijas laikā.

3.8. Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Ievērot piesardzību, lietojot šīs veterinārās zāles kopā ar citiem simpatomimētiskiem līdzekļiem, antiholīnērgiskiem līdzekļiem, tricikliskiem antidepresantiem vai specifiskiem B tipa monoamīnoksidāzes inhibitoriem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Ieteicamā šo veterināro zāļu deva ir 1 mg/kg ķermeņa svara 3 reizes dienā, lietojot ar barību, kas atbilst 0,1 ml šo veterināro zāļu/5 kg ķermeņa svara (t. i., pievienotā šļirce graduēta pa 5 kg), 3 reizes dienā.

Uzsūkšanās paātrinās, ja šīs veterinārās zāles lieto suņiem tukšā dūšā.

3.10. Pārdozēšanas simptomi (ārkārtas procedūras un antidoti, ja piemērojami)

Veseliem suņiem, pārsniedzot ieteicamo devu 5 reizes, netika novērotas blakusparādības. Tomēr fenilpropanolamīna pārdozēšana var izraisīt pārmērīgas simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas simptomus. Ārstēšanai jābūt simptomātiskai. Smagas pārdozēšanas gadījumā var lietot alfa-adrenergiskos blokatorus. Taču nav specifisku ieteikumu zālēm vai devām.

3.11. Īpaši lietošanas ierobežojumi un īpaši lietošanas nosacījumi, tostarp antimikrobiālo un pretparazītu veterināro zāļu lietošanas ierobežojumi, lai ierobežotu rezistences veidošanās risku

Nav piemērojami.

3.12. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

4. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

4.1. ATĶvet kods: QG04BX91.

4.2. Farmakodinamiskās īpašības

Fenilpropanolamīna klīniskā iedarbība urīna nesaturēšanā balstās uz tā stimulējošo iedarbību uz α -adrenergiskiem receptoriem. Tas izraisa urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa tonusa pastiprināšanos un noturību, ko galvenokārt inervē adrenergiskie nervi.

Fenilpropanolamīns ir D un L enantiomēru racēmiskais maisījums.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

Suņiem fenilpropanolamīna pussabrukšanas periods ir apmēram 3 stundas, sasniedzot maksimālo terapeitisko koncentrāciju asinīs apmēram pēc 1 stundas. Lietojot devu 1 mg/kg 3 reizes dienā 15 dienas pēc kārtas, fenilpropanolamīna akumulēšanās netika novērota.

Lietojot šīs veterinārās zāles suņiem tukšā dūšā, būtiski palielinās biopieejamība.

5. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

5.1. Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

5.2. Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētajā iepakojumā: 2 gadi.
Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.

5.3. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Neuzglabāt temperatūrā virs 25 °C.

Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

ABPE pudele ar ZBPE šļirces adaptera starpliku un bērniem neatveramu polipropilēna vāciņu.
Iepakojums satur arī vienu 1,5 ml ZBPE/polistirēna šļirci.

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar vienu 30 ml pudeli un 1,5 ml šļirci.

Kartona kastīte ar vienu 100 ml pudeli un 1,5 ml šļirci.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

5.5. Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm.

6. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Vetoquinol S.A.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/05/1639

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

Pirmās tirdzniecības atļaujas piešķiršanas datums: 26/04/2005

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

03/2026

10. VETERINĀRO ZĀĻU KLASIFIKĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

III PIELIKUMS

MARKĒJUMS UN LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

A. MARKĒJUMS

UZ ĀRĒJĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

KARTONA KASTE - 30 ml (un 100 ml) pudele

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

PROPALIN Syrup, 40,28 mg/ml, sīrups suņiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Fenilpropanolamīns..... 40,28 mg
(atbilst 50,00 mg fenilpropanolamīna hidrochlorīda)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

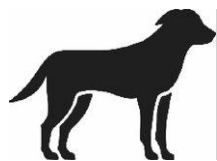
30 ml

100 ml

1 perorālā šļirce

4. MĒRĶSUGAS

Suņi.



5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.

Izlietot līdz.....

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Neuzglabāt temperatūrā virs 25 °C.

Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

10. VĀRDI “PIRMS LIETOŠANAS IZLASIET LIETOŠANAS INSTRUKCIJU”

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

11. VĀRDI “LIETOŠANAI DZĪVNIEKIEM”

Lietošanai dzīvniekiem.

12. VĀRDI “UZGLABĀT BĒRNIEM NEREDZAMĀ UN NEPIEEJAMĀ VIETĀ”

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

13. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS
--

Vetoquinol S.A.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/05/1639

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ETIKETE – 100 ml pudele

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

PROPALIN Syrup, 40,28 mg/ml, sīrups

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Fenilpropanolamīns..... 40,28 mg
(atbilst 50,00 mg fenilpropanolamīna hidrochlorīda)

3. MĒRĶSUGAS

Suņi.



4. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.

Izlietot līdz.....

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

Neuzglabāt temperatūrā virs 25 °C.

Uzglabāt pudeli ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS

Vetoquinol S.A.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA

ETIĶETE – 30 ml pudele

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

PROPALIN Syrup



2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katrs ml satur:

Fenilpropanolamīns..... 40,28 mg
(atbilst 50,00 mg fenilpropanolamīna hidrochlorīda)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.
Izlietot līdz...

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

PROPALIN Syrup, 40,28 mg/ml, sīrups suņiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvās vielas:

Fenilpropanolamīns40,28 mg
(atbilst 50,00 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

Bezkrāsains līdz viegli dzeltenbrūns šķīdums.

3. Mērķsugas

Suņi.



4. Lietošanas indikācijas

Ar urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa mazspēju saistītas urīna nesaturēšanas ārstēšanai kucēm. Iedarbība pierādīta tikai kucēm, kurām veikta ovariohisterektomija.

5. Kontrindikācijas

Nelietot pacientiem, kuri tiek ārstēti ar neselektīviem monoamīnoksidāzes inhibitoriem. Nelietot, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret jebkuru no palīgvielām.

6. Īpaši brīdinājumi

Īpaši brīdinājumi:

Šīs veterinārās zāles nav piemērotas, lai ārstētu uzvedības traucējumu izraisītu urinēšanu nevietā.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

Tā kā ievadāmās devas ir ļoti mazas un lai izvairītos no pārdozēšanas riska, dzīvnieks ir jānosver un ir jāievēro ieteicamās devas.

Fenilpropanolamīns ir simpatomimētiskais līdzeklis, kas var ietekmēt sirds-asinsvadu sistēmu, sevišķi asinsspiedienu un sirds ritmu, un to jālieto ar piesardzību dzīvniekiem ar sirds-asinsvadu sistēmas slimībām. Jāuzmanās, ārstējot dzīvniekus ar smagu nieru vai aknu mazspēju, cukura diabētu, hiperadrenokorticismu, glaukomu, hipertiroidismu vai citām vielmaiņas slimībām.

Kucēm, jaunākām par 1 gadu, pirms ārstēšanas jānovērtē anatomisku traucējumu veicinātas nesaturēšanas iespējamība.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura ievada veterinārās zāles dzīvniekiem:

Fenilpropanolamīna hidrohlorīds ir toksisks pārdozējot. Blakusparādības var ietvert reiboni, galvassāpes, sliktu dūšu, bezmiegu vai nervozitāti, un paaugstinātu asinsspiedienu. Pārāk lielas devas var būt fatālas, sevišķi bērniem.

Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, lietot un uzglabāt šīs veterinārās zāles bērniem nepieejamā un neredzamā vietā. Pēc lietošanas vienmēr cieši uzlikt vāciņu.

Ja notikusi nejauša norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, nomazgāt skarto vietu ar ziepēm un ūdeni. Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, skalot acis ar tīru ūdeni 15 minūtes un nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības vai laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Jāuzmanās, lietojot šīs veterinārās zāles kopā ar citiem simpatomimētiskiem līdzekļiem, antiholīnērgiskiem līdzekļiem, tricikliskiem antidepresantiem vai specifiskiem B tipa monoamīnoksīdāzes inhibitoriem.

Pārdozēšana:

Veseliem suņiem, pārsniedzot ieteicamo devu 5 reizes, netika novērotas blakusparādības. Tomēr fenilpropanolamīna pārdozēšana var izraisīt pārmērīgas simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas simptomus. Ārstēšanai jābūt simptomātiskai. Smagas pārdozēšanas gadījumā var lietot alfa-adrenerģiskos blokatorus. Taču nav specifisku ieteikumu zālēm vai devām.

Būtiska nesaderība:

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, nelietot šīs veterinārās zāles maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

7. Blakusparādības

Suņi:

<i>Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):</i>
Diareja ¹ , mīksta fekālija, vemšana, letargija
<i>Ļoti reti (<1 dzīvniekam / 10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):</i>
Tahikardija ² (paātrināta sirdsdarbība), augsts asinsspiediens ² , aritmija (neregulāra sirdsdarbība), proteinūrija ³ (olbaltumvielu klātbūtne urīnā), grīļīgums, ataksija (kustību koordinācijas traucējumi), krampji, samazināta apetīte, kolapss, polidipsija (pārmērīgas slāpes),

agresija, hiperaktivitāte (nemiers), pastiprināta jutība, poliūrija (pastiprināta urinēšana)
--

¹ Šķidra.

² Simpatomimētisko līdzekļu iedarbība, kas izraisa simpātiskās nervu sistēmas pārmērīgu stimulāciju.

³ Paaugstināta asinsspiediena dēļ.

Ir svarīgi ziņot par blakusparādībām. Tas ļauj pastāvīgi uzraudzīt veterināro zāļu drošumu. Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet savu veterinārārstu. Jūs varat ziņot par jebkurām blakusparādībām arī tirdzniecības atļaujas turētājam vai tā vietējam pārstāvim, izmantojot kontakttinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: <https://www.pvd.gov.lv/lv>.

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Lai nodrošinātu pareizu devu, ķermeņa svars jānosaka pēc iespējas precīzāk.

Ieteicamā šo veterināro zāļu deva ir 1 mg/kg ķermeņa svara 3 reizes dienā, lietojot ar barību, kas atbilst 0,1 ml šo veterināro zāļu / 5 kg ķermeņa svara (t. i., pievienotā šļirce graduēta pa 5 kg) 3 reizes dienā.

Uzsūkšanās intensitāte paātrinās, ja šīs veterinārās zāles lieto suņiem tukšā dūšā.

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

Nav.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Neuzglabāt temperatūrā virs 25°C.

Uzglabāt pudelī ārējā iepakojumā, lai pasargātu no gaismas.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā vai uz kastītes pēc Exp. Derīguma termiņš attiecas uz norādītā mēneša pēdējo dienu.

Derīguma termiņš pēc pirmreizējas tiešā iepakojuma atvēršanas: 3 mēneši.

12. Īpaši norādījumi atkritumu iznīcināšanai

Neizmest veterinārās zāles kanalizācijā vai kopā ar sadzīves atkritumiem.

Visu neizlietoto veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai izmantot nevajadzīgo veterināro zāļu nodošanas shēmas saskaņā ar nacionālajām prasībām un jebkurām valsts atkritumu savākšanas sistēmām, kas piemērojamas attiecīgajām veterinārajām zālēm. Šādi pasākumi palīdzēs aizsargāt vidi.

Jautājiet savam veterinārārstam vai farmaceitam, kā atbrīvoties no nevajadzīgām veterinārajām zālēm.

13. Veterināro zāļu klasifikācija

Recepšu veterinārās zāles.

14. Tirdzniecības atļaujas numuri un iepakojuma lielumi

V/MRP/05/1639

Iepakojuma lielumi:

Kartona kastīte ar vienu 30 ml pudeli un 1,5 ml šļirci

Kartona kastīte ar vienu 100 ml pudeli un 1,5 ml šļirci

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

03/2026

Sīkāka informācija par šīm veterinārajām zālēm ir pieejama Savienības zāļu datubāzē (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs, par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Vetoquinol S.A.

Magny-Vernois

70200 Lure

Francija

Vietējie pārstāvji un kontaktinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

OÜ Zoovetvaru

Uusaru 5

Saue 76505

Igaunija

Tel: +37 256 500 840

Lai iegūtu papildu informāciju par šīm veterinārajām zālēm, lūdzam sazināties ar tirdzniecības atļaujas turētāja vietējo pārstāvi.

17. Cita informācija

Farmakodinamika:

Fenilpropanolamīna klīniskā iedarbība urīna nesaturēšanā balstās uz tā stimulējošo iedarbību uz α -adrenerģiskiem receptoriem. Tas izraisa urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa tonusa pastiprināšanos un noturību, ko galvenokārt inervē adrenerģiskie nervi.

Fenilpropanolamīns ir D un L enantiomēru racēmiskais maisījums.

Farmakokinētika:

Suņiem fenilpropanolamīna pussabrukšanas periods ir apmēram 3 stundas, sasniedzot maksimālo terapeitisko koncentrāciju asinīs apmēram pēc 1 stundas. Lietojot devu 1 mg/kg 3 reizes dienā 15 dienas pēc kārtas, fenilpropanolamīna akumulēšanās netika novērota. Lietojot šīs veterinārās zāles suņiem tukšā dūšā, būtiski palielinās biopieejamība.