

I PIELIKUMS
VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Urixine 40 mg/ml sīrups suņiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Fenilpropanolamīns.....40,28 mg
(atbilst 50 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

Palīgvielas:

Palīgvielu un citu sastāvdaļu kvalitatīvais sastāvs
Sorbīts, šķīdums, kristālus neveidojošs

Dzidrs, bezkrāsains līdz viegli dzeltens šķīdums.

3. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

3.1. Mērķsugas

Suņi.

3.2. Lietošanas indikācijas katrai mērķsugai

Urīna nesaturēšanas, kas saistīta ar urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa mazspēju, ārstēšanai kucēm.
Iedarbība pēdīta tikai kucēm, kurām veikta ovariohisterektomija.

3.3. Kontrindikācijas

Nelietot dzīvniekiem, 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.
Kucēm, kuras ir jaunākas par 1 gadu, pirms ārstēšanas apsvērt anatomisku traucējumu iespējamību, kas veicina nesaturēšanu.

3.5. Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

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

Jāievēro piesardzība, ārstējot dzīvniekus ar smagu nieru vai aknu mazspēju, cukura diabētu, hiperadrenokorticismu, glaukomu, hipertiroidismu vai citiem vielmaiņas traucējumiem.

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

Fenilpropanolamīna hidrohlorīds ir toksisks, ja to norij lielākās devās. Blakusparādības var būt reibonis, galvassāpes, slikta dūša, bezmiegs vai nemiers un paaugstināts asinsspiediens.

Lielākas devas var būt letālas, it īpaši bērniem.

Izvairīties no norīšanas, tostarp nepieļaut roku saskari ar muti.

Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, šīs veterinārās zāles lietot un uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā. Pēc lietošanas vienmēr cieši aizvērt vāciņu, lai bērniem neatveramais vāciņš darbotos pareizi. Neatstāt piepildītu šļirci bez uzraudzības.

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

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas un acu kairinājumu. Izvairīties no saskares ar acīm.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, mazgāt skarto vietu ar ziepēm un ūdeni.

Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, rūpīgi skalot acis ar tīru ūdeni un vērsties pie ārsta, ja kairinājums nepāriet.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību (alerģiju) pret fenilpropanolamīna hidrohlorīdu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Valkāt cimdsus. Ja rodas alerģijas simptomi, piemēram, ādas izsitumi, sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

3.6. Blakusparādības

Suņi:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Šķidras fekālijas ¹ , ūdeņaina diareja ¹ Vemšana, letargija
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Samazināta ēstgriba ¹ , kolapss Reibonis, ataksija Paaugstināts asinsspiediens, paātrināta sirdsdarbība, aritmija ¹ Hiperaktivitāte (tostarp nemiers), agresija Poliūrija, polidipsija Pastiprinātas jutības reakcija Krampji

¹Ārstēšanu var turpināt atkarībā no novērotās blakusparādības smaguma pakāpes.

Ļoti reti simpatomimētiskie līdzekļi var izraisīt plaša spektra iedarbības, vairākums no kurām atdarina pārmērīgu simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas sekas, kas var izraisīt proteinūriju.

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, ja šīs veterinārās zāles lieto kopā ar citām simpatomimētiskām zālēm, antiholīnērgiskām zālēm, tricikliskiem antidepresantiem vai specifiskiem B tipa monoamīnoksīdāzes inhibitoriem.

3.9. Lietošanas veids un devas

Iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva ir 1 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda/kg ķermeņa svara 3 reizes dienā, kopā ar barību (atbilst 0,1 ml šo veterināro zāļu uz 5 kg ķermeņa svara 3 reizes dienā).

Šo veterināro zāļu uzsūkšanās paātrinās, ja tās lieto suņiem tukšā dūšā.

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

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

Veseliem suņiem blakusparādības netika novērotas, pārsniedzot ieteicamo devu līdz 5 reizēm. Tomēr, fenilpropanolamīna pārdozēšana var izraisīt pārmērīgas simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas simptomus. Ārstēšanai jābūt simptomātiskai. Alfa-blokatori var būt efektīvi smagas pārdozēšanas gadījumā. 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 hidrohlorīds ir simpatomimētisks līdzeklis, kas iedarbojas, tieši stimulējot iekšējā urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa gludo muskulatūru. Tas ir endogēno simpatomimētisko amīnu analogs. Fenilpropanolamīna hidrohlorīdam piemīt vāja simpatomimētiska aktivitāte un tam ir plaša farmakoloģiskā iedarbība. Šķiet, ka tas iedarbojas tieši uz apakšējo urīnceļu gludajiem muskuļiem. Tiek uzskatīts, ka gludā muskulatūra ir lielā mērā atbildīga par tonusa uzturēšanu miera stāvoklī. Fenilpropanolamīna klīniskā iedarbība urīna nesaturēšanas gadījumā balstās uz tā stimulējošo iedarbību uz α -adrenerģiskajiem receptoriem. Tas izraisa urīnizvadkanāla, ko galvenokārt inervē adrenerģiskie nervi, slēgšanās spiediena palielināšanos un stabilizāciju. Fenilpropanolamīns ir D un L enantiomēru racēmiskais maisījums.

4.3. Farmakokinētiskās īpašības

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

Ja šīs veterinārās zāles ievada sunim tukšā dūšā, ievērojami 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

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

5.4. Tiešā iepakojuma veids un saturs

Augsta blīvuma polietilēna pudele ar zema blīvuma polietilēna šļirces adaptera starpliku un bērniem neatveramu polipropilēna/putu polietilēna vāciņu. Iepakojums satur vienu 1,5 ml zema blīvuma polietilēna /polistirēna dozēšanas šļirci ar 0,1 ml iedaļām.

Iepakojuma lielumi:

Kastīte ar vienu 50 ml pudeli un vienu dozēšanas šļirci.

Kastīte ar vienu 100 ml pudeli un vienu dozēšanas 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

LABORATORIOS KARIZOO, S.A.

7. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURS(-I)

V/MRP/24/0041

8. PIRMĀS TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS PIEŠĶIRŠANAS DATUMS

10/06/2024

9. VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

10/06/2024

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

Kastīte ar vienu 50 ml pudeli
Kastīte ar vienu 100 ml pudeli

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Urixine 40 mg/ml sīrups suņiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Fenilpropanolamīns.....40,28 mg
(atbilst 50 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

3. IEPAKOJUMA LIELUMS

1x50 ml
1x100 ml

4. MĒRĶSUGAS

Suņi

5. INDIKĀCIJAS

6. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.

7. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Nav piemērojams.

8. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}
Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.

9. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI

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
--

Laboratorios Karizoo, S.A.

14. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS NUMURI
--

V/MRP/24/0041

15. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**100 ml pudeles etiķete****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Urixine 40 mg/ml sīrups suņiem

2. INFORMĀCIJA PAR AKTĪVAJĀM VIELĀM

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Fenilpropanolamīns.....40,28 mg
(atbilst 50 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

3. MĒRĶSUGAS

Suņi

4. LIETOŠANAS VEIDI

Iekšķīgai lietošanai.
Pirms lietošanas izlasiet lietošanas instrukciju.

5. IEROBEŽOJUMU PERIODS

Nav piemērojams.

6. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}
Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.

7. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NOSACĪJUMI**8. TIRDZNIECĪBAS ATĻAUJAS TURĒTĀJS**

Laboratorios Karizoo, S.A.

9. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

UZ MAZA IZMĒRA TIEŠĀ IEPAKOJUMA NORĀDĀMĀ INFORMĀCIJA**50 ml pudeles etiķete****1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

Urixine

2. AKTĪVO VIELU KVANTITATĪVIE DATI

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Fenilpropanolamīns.....40,28 mg
(atbilst 50 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

3. SĒRIJAS NUMURS

Lot {numurs}

4. DERĪGUMA TERMIŅŠ

Exp. {mm/gggg}

Pēc pirmreizējas atvēršanas izlietot 3 mēnešu laikā.

B. LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA

1. Veterināro zāļu nosaukums

Urixine 40 mg/ml sīrups suņiem

2. Sastāvs

Katrs ml satur:

Aktīvā viela:

Fenilpropanolamīns.....40,28 mg
(atbilst 50 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda)

3. Mērķsugas

Suņi.

4. Lietošanas indikācijas

Urīna nesaturēšanas, kas saistīta ar urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa mazspēju, ārstēšanai kucēm.
Iedarbība pētīta tikai kucēm, kurām veikta ovariohisterektomija.

5. Kontrindikācijas

Nelietot dzīvniekiem, kuri tiek ārstēti ar neselektīviem monoamīnoksidāzes inhibitoriem.
Nelietot gadījumos, 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.
Kucēm, kuras ir jaunākas par 1 gadu, pirms ārstēšanas apsvērt anatomisku traucējumu iespējamību, kas veicina nesaturēšanu.

Īpaši piesardzības pasākumi drošai lietošanai mērķsugām:

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

Jāievēro piesardzība, ārstējot dzīvniekus ar smagu nieru vai aknu mazspēju, cukura diabētu, hiperadrenokorticizmu, glaukomu, hipertiroidismu vai citiem vielmaiņas traucējumiem.

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

Fenilpropanolamīna hidrohlorīds ir toksisks, ja to norij lielākās devās. Blakusparādības var būt reibonis, galvassāpes, slikta dūša, bezmiegs vai nemiers un paaugstināts asinsspiediens.
Lielākas devas var būt letālas, it īpaši bērniem.

Izvairīties no norīšanas, tostarp nepieļaut roku saskari ar muti. Lai izvairītos no nejaušas norīšanas, šīs veterinārās zāles lietot un uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā. Pēc lietošanas vienmēr cieši aizvērt vāciņu, lai bērniem neatveramais vāciņš darbotos pareizi. Neatstāt piepildītu šļirci bez uzraudzības.

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

Pēc rīkošanās ar šīm veterinārajām zālēm mazgāt rokas.

Šīs veterinārās zāles var izraisīt ādas un acu kairinājumu. Izvairīties no saskares ar acīm.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, mazgāt skarto vietu ar ziepēm un ūdeni.

Ja notikusi nejauša nokļūšana acīs, rūpīgi skalot acis ar tīru ūdeni un vērsties pie ārsta, ja kairinājums nepāriet.

Personām ar zināmu pastiprinātu jutību (alerģiju) pret fenilpropanolamīna hidrochlorīdu jāizvairās no saskares ar šīm veterinārajām zālēm. Valkāt cimdus. Ja rodas alerģijas simptomi, piemēram, ādas izsitumi, sejas, lūpu vai acu pietūkums vai apgrūtināta elpošana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Īpaši piesardzības pasākumi vides aizsardzībai:

Nav piemērojami.

Grūsnība un laktācija:

Nelietot grūsnības vai laktācijas laikā.

Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi:

Ievērot piesardzību, ja šīs veterinārās zāles lieto kopā ar citām simpatomimētiskām zālēm, antiholīnēriskām zālēm, tricikliskiem antidepresantiem vai specifiskiem B tipa monoamīnoksidāzes inhibitoriem.

Pārdozēšana:

Veseliem suņiem blakusparādības netika novērotas, pārsniedzot ieteicamo devu līdz 5 reizēm. Tomēr, fenilpropanolamīna pārdozēšana var izraisīt pārmērīgas simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas simptomus. Ārstēšanai jābūt simptomātiskai. Alfa-blokatori var būt efektīvi smagas pārdozēšanas gadījumā. 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:

Reti (1 līdz 10 dzīvniekiem/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem):	Šķidras fekālijas ¹ , ūdeņaina diareja ¹ Vemšana, letargija
Ļoti reti (<1 dzīvniekam/10 000 ārstētajiem dzīvniekiem, tostarp atsevišķi ziņojumi):	Samazināta ēstgriba ¹ , kolapss Reibonis, ataksija Paaugstināts asinsspiediens, paātrināta sirdsdarbība, aritmija ¹

	Hiperaktivitāte (tostarp nemiers), agresija Poliūrija, polidipsija Pastiprinātas jutības reakcija Krampji
--	--

¹Ārstēšanu var turpināt atkarībā no novērotās blakusparādības smaguma pakāpes.

Ļoti reti simpatomimētiskie līdzekļi var izraisīt plaša spektra iedarbības, vairākums no kurām atdarina pārmērīgu simpātiskās nervu sistēmas stimulācijas sekas, kas var izraisīt proteinūriju.

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 tirdzniecības atļaujas turētāja vietējam pārstāvim, izmantojot kontaktinformāciju šīs instrukcijas beigās vai nacionālo ziņošanas sistēmu: {informācija par nacionālo ziņošanas sistēmu}

8. Deva katrai dzīvnieku sugai, lietošanas veids un metode

Iekšķīgai lietošanai.

Ieteicamā deva ir 1 mg fenilpropanolamīna hidrohlorīda/kg ķermeņa svara 3 reizes dienā, kopā ar barību (atbilst 0,1 ml šo veterināro zāļu uz 5 kg ķermeņa svara 3 reizes dienā).

Šo veterināro zāļu uzsūkšanās paātrinās, ja tās lieto suņiem tukšā dūšā.

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

9. Ieteikumi pareizai lietošanai

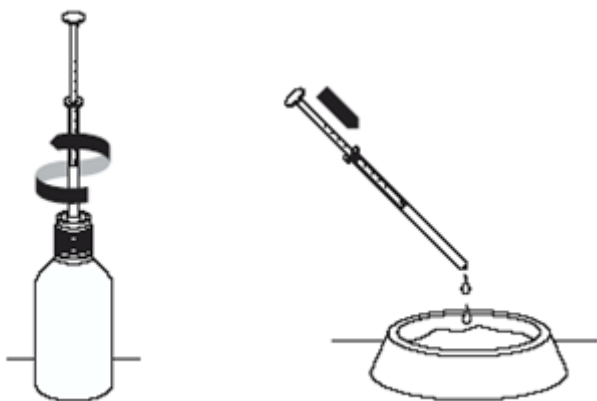
LIETOŠANAS INSTRUKCIJA



1. Noņemt bērniem neatveramo vāciņu, stingri nospiežot un pagriežot to pa kreisi.

2. Paņemt dozatoru ar virzuli, iespiestu līdz galam, un ievietot tā galu vāciņa atverē. Droši spiest uz leju.

3. Apvērst pudeli otrādi un, turot dozatoru, vilkt virzuli pret sevi, vienlaikus lēnām ievielkot veterinārās zāles dozatorā, lai izvairītos no gaisa burbuļu veidošanās. Apstāties pie tās virzuļa atzīmes, kas atbilst vajadzīgajam veterināro zāļu tilpumam.



4. Apvērst pudeli, novietot vertikāli un satvert dozatora apakšu netālu no pudeles kakla. Izņemt dozatoru no pudeles, vienlaicīgi uzmanīgi pagriežot.

5. Turēt dozatoru virs suņa barības un nospiest virzuli uz leju, lai nodrošinātu, ka tiek izlietota visa veterināro zāļu deva.

6. Uzlikt pudelei vāciņu un pagriezt pulksteņrādītāja virzienā, lai aizvērtu. Uzglabāt pudeli istabas temperatūrā, drošā, bērniem nepieejamā vietā.

7. Pirms dozatora novietošanas tīrā vietā nosusināt tā galu ar tīru drānu vai papīra salveti. Izmazgāt dozatoru, izvelkot virzuli, un izskalot abas detaļas ar karstu ūdeni.

8. Pirms virzuļa atkārtotas ievietošanas rūpīgi nosusināt to, pārliecinoties, ka dozatora iekšpuse ir sausa.

10. Ierobežojumu periods

Nav piemērojams.

11. Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešami īpaši uzglabāšanas apstākļi.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts marķējumā 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/24/0041

Iepakojuma lielumi:

Kastīte ar vienu 50 ml pudeli un vienu dozēšanas šļirci;

Kastīte ar vienu 100 ml pudeli un vienu dozēšanas šļirci.

Ne visi iepakojuma lielumi var tikt izplatīti.

15. Datums, kad lietošanas instrukcija pēdējo reizi pārskatīta

29/05/2025

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

16. Kontakthinformācija:

Tirdzniecības atļaujas turētājs un par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Laboratorios Karizoo, S.A.

Pol. Ind. La Borda

Mas Pujades, 11-12

08140 Caldes de Montbui (Barcelona)

Spānija

+34938654148

Vietējie pārstāvji un kontakthinformācija, lai ziņotu par iespējamām blakusparādībām:

Magnum Veterinārija SIA

Ulbrokas 23

Rīga, LV-1021

Latvija

Tel: +371 67160091

17. Cita informācija

Farmakodinamiskās īpašības

Fenilpropanolamīna hidrohlorīds ir simpatomimētisks līdzeklis, kas iedarbojas, tieši stimulējot iekšējā urīnizvadkanāla slēdzējmuskuļa gludo muskulatūru. Tas ir endogēno simpatomimētisko amīnu analogs. Fenilpropanolamīna hidrohlorīdam piemīt vāja simpatomimētiska aktivitāte un tam ir plaša farmakoloģiskā iedarbība. Šķiet, ka tas iedarbojas tieši uz apakšējo urīnceļu gludajiem muskuļiem. Tiek uzskatīts, ka gludā muskulatūra ir lielā mērā atbildīga par tonusa uzturēšanu miera stāvoklī. Fenilpropanolamīna klīniskā iedarbība urīna nesaturēšanas gadījumā balstās uz tā stimulējošo iedarbību uz α -adrenergiskajiem receptoriem. Tas izraisa urīnizvadkanāla, ko galvenokārt inervē adrenergiskie nervi, slēgšanās spiediena palielināšanos un stabilizāciju. Fenilpropanolamīns ir D un L enantiomēru racēmiskais maisījums.

Farmakokinētiskās īpašības

Suņiem fenilpropanolamīna vidējais pussabrukšanas periods ir apmēram 3 stundas, sasniedzot maksimālo koncentrāciju plazmā apmēram pēc 1 stundas.

Lietojot devu 1 mg/kg 3 reizes dienā 15 dienas pēc kārtas, fenilpropanolamīna uzkrāšanās netika novērota.

Ja šīs veterinārās zāles ievada sunim tukšā dūšā, ievērojami palielinās biopieejamība.