

UripheX Vet.

phenylpropanolamin 50 mg/ml
oral opløsning



Egenskaber

Den kliniske virkning af **UripheX Vet.** ved urininkontinens er baseret på stimulering af de α -adrenerge receptorer. Dette medfører en øget effekt og stabilisering af sphinctermekanismen.

Dyrearter

Hund (tæve).

Indikationer

Behandling af urininkontinens i forbindelse med urethral sfinkterforstyrrelse.

Dosering/indgivelse

Oral administration af 3 mg pr. kg pr. dag fordelt på 2 eller 3 indgivelser i 3-4 uger.

Doseringstabel med eksempler:

Kg legems- vægt	Individuel dosis (ml)		Kg legems- vægt	Individuel dosis (ml)	
	to gange dagligt	tre gange dagligt		to gange dagligt	tre gange dagligt
2	0,06		32	0,96	0,64
4	0,12	0,08	34	1,02	0,68
6	0,18	0,12	36	1,08	0,72
8	0,24	0,16	38	1,14	0,76
10	0,3	0,2	40	1,2	0,8
12	0,36	0,24	42	1,26	0,84
14	0,42	0,28	44	1,32	0,88
16	0,48	0,32	46	1,38	0,92
18	0,54	0,36	48	1,44	0,96
20	0,6	0,4	50	1,5	1
22	0,66	0,44	52	1,56	1,04
24	0,72	0,48	54	1,62	1,08
26	0,78	0,52	56	1,68	1,12
28	0,84	0,56	58	1,74	1,16
30	0,9	0,6	60	1,8	1,2

Pakningsstørrelse

1 x 30 ml (Vnr 47 15 88)

1 x 100 ml (Vnr 55 11 47)

Se bagsiden for mere information.



salfarm
www.salfarm.com

Inkontinens

UripheX Vet.

phenylpropanolamin 50 mg/ml
oral opløsning

Dyrearter

Hund (tæve).

Indikation

Behandling af urininkontinens i forbindelse med uretral sfinkterforstyrrelse.

Dosering

Oral administration af 3 mg pr. kg pr. dag fordelt på 2 eller 3 indgivelser i 3-4 uger.

Overdosering

Symptomer på kraftig stimulation af det sympatiske nervesystem. Symptomatisk behandling. Alfa-blokkere kan være effektivt ved kraftig overdosering.

Kontraindikationer

Må ikke anvendes samtidig med non-selektive monoaminooxidasehæmmere. Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof/hjælpestoffer.

Bivirkninger

Overfølsomhed, rastløshed, arytmi, højt blodtryk, øget hjerterefrekvens, diarré, løs afføring, svimmelhed, kollaps, manglende appetit.

Interaktion

Forsigtighed ved samtidig anvendelse af sympatomimetiska, antikoagulerende, tricykliske antidepressiva eller specifikke type B-monoaminooxidasehæmmere. I kombination med visse anæstetika (cyclopropan, halotan), thiobarbiturater og digitalis-derivater kan risikoen for arytmi øges.

Særlige advarsler

Hos tæver under 1 år gamle, bør der tages hensyn til muligheden for anatomiske tilstande, som medvirker til inkontinens. Egner sig ikke til behandling af adfærdsbetinget utilstrækkelig vandladning.

Særlige forsigtighedsregler vedrørende brug til dyr: Kan påvirke det kardiovaskulære system, navnlig blodtryk og hjerterefrekvens, forsigtighed til dyr med hjerte-kar-sygdom. Forsigtighed ved hunde med hypertyreose. Forsigtighed ved behandling af dyr med svær nyre- eller leverinsufficiens, diabetes mellitus, hyperadrenokorticisme, glaukom eller andre stofskiftelidelser. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Giftigt ved høje doser. Uønskede virkninger kan omfatte ørhed, hovedpine, kvalme, søvnløshed eller rastløshed samt blodtryksforhøjelse. Høje doser kan have dødelig udgang, især hos børn. Undgå oral indtagelse, herunder hånd-til-mund-kontakt. Anvendes og opbevares utilgængeligt for børn. Skru altid låget ordentligt på efter brug. En fyldt sprøjte må ikke efterlades uden opsyn. I tilfælde af utilsigtet indtagelse skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten fremvises. Vask hænder efter håndtering. Kan forårsage øjenirritation. Ved utilsigtet øjenkontakt skal øjnene skylles grundigt med rent vand; søg læge, hvis irritationen vedvarer. Ved overfølsomhed bør kontakt undgås. Brug handsker. Hvis der ses allergiske symptomer som f.eks. hududslæt, hævelser i ansigt, læber eller omkring øjnene eller vejrtrækningsbesvær, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen/etiketten fremvises.

Drægtighed og diegivning

Må ikke anvendes til drægtige eller diegivende tæver.

Pakningsstørrelse: 1 x 30 ml, 1 x 100 ml

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Alfasan Nederland B.V., Kuipersweg 9, Woerden, 3449 JA Utrecht, Holland.

Fuldstændigt produktresumé kan ses på www.produktresume.dk eller rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 75 50 80 80, Email: info@salfarm.com

Teksten er forkortet i forhold til det af Lægemiddelstyrelsen godkendte produktresumé.