



Caniphedrin®

ephedrinhydrochlorid 20 mg & 50 mg



**Caniphedrin® siger
STOP
– SLUT med at tørre op**

Specifik sammentrækning
af blærens sphinctermuskel
og afslappende effekt på
blære væggenes muskulatur.

Effektiv behandling af
inkontinens.



Inkontinens rammer

5-20 % af tæver !

Risikofaktorer¹:

- Sterilisering
- Racer større end 15 kg

Ses hyppigt hos²:



Boxer



Schnauzer



Bobtail /
Old English
Sheepdog



Weimaraner



English Bulldog



Irish setter



Doberman



Rottweiler

salfarm
www.salfarm.com

Anbefalet startdosering er:
2 mg/kg de første 10 dage.
Herefter kan dosis reduceres til
halvdelen eller mindre afhængigt
af effekt.

I tilfælde af tilbagefald øges dosis
igen til 2 mg/kg.
Den daglige dosis kan deles og
gives f.eks. morgen og aften.

✓ TO STYRKER: 20 MG ELLER 50 MG

20 mg tabletter delbare i 2-4 lige store dele. 50 mg tabletter delbare i 2 lige store halvdele.

✓ HØJ SUCCESRATE

-op til 93%³

✓ EPHEDRIN VIRKER DIREKTE

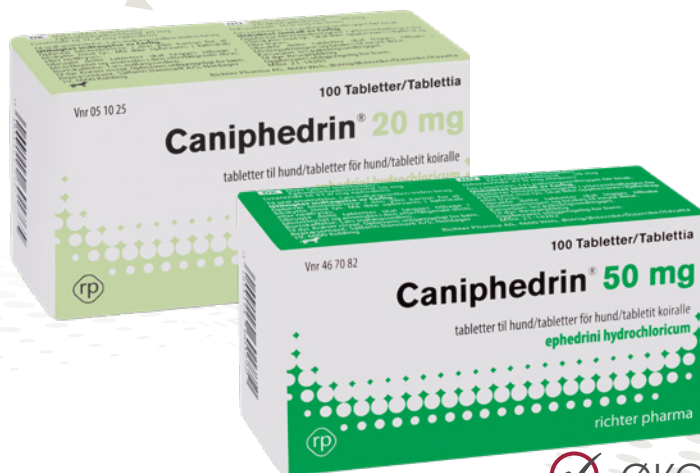
på α -receptorer i blærehalsen

✓ ØGER SPHINCTER TONUS

og får blærevæggens muskulatur til at slappe af

✓ ØKONOMISKE PAKNINGSSTØRRELSER

Med 100 tabletter



Kilder:

- 1: Applegate et al. (2018): Urethral Sphincter Mechanism Incompetence in Dogs: An Update.
- 2: Hall et al. (2018): Urinary incontinence in male dogs under primary veterinary care in England: prevalence and risk.
- 3: Reichler et Huber (2014): Urinary Incontinence in the Bitch: An Update

Caniphedrin (ephedrinhydrochlorid 20 & 50 mg) tabletter

Indikationsområde

Behandling af urininkontinens forårsaget af uretral sphinctermekanisme-inkompetence hos ovariohysterektomerede hunnhunde.

Dosering

Til oral anvendelse. 20 mg tabletterne kan deles i 4 lige store dele og 50 mg tabletterne i 2 lige store dele. Anbefalet startdosis er 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt. Den daglige dosis kan deles. Når den ønskede virkning er opnået, kan dosen reduceres til halvdelen eller mindre. Den individuelle dosis bør justeres til laveste effektive dosis til langtidsbehandling. I tilfælde af tilbagefald skal dosen igen øges til 2 mg ephedrinhydrochlorid pr. kg kropsvægt. Når den effektive dosis er bestemt, skal hundene stadig overvåges med jævne mellemrum.

Kontraindikationer

Bør ikke anvendes til hunde med kardiovaskulær sygdom, hyperthyreoidisme, diabetes mellitus, nedsat nyrefunktion eller glaukom. Bør ikke anvendes sammen med halogenerede bedøvelsesmidler, såsom halothan eller methoxyfluran. Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Bivirkninger og risici

I sjældne tilfælde forøget pulsfrekvens, ventrikulær arytmi og excitation af centralnervesystemet. Disse symptomer forsvinder efter dosisreduktion eller seponering af behandling. Følgende virkninger forekomme ved den anbefalede terapeutiske dosis: Kardiovaskulære virkninger (som takykardi, atrieflim, stimulation af hjerteaktiviteten og vasokonstriktion). Stimulation af centralnervesystemet (som medfører søvnløshed, excitation, angst og muskelskræmper). Mydriasis. Bronkodilatation og nedsat slimfrigivelse i slimhinderne i luftvejene. Reduktion i motiliteten og tonus i tarmvæggen.

Interaktion

Styrken af ephedrin og risikoen for bivirkninger kan øges, når det administreres sammen med methylxanthiner og sympatomimetika. Kan forøge glukokortikoidmetabolisme. Samtidig anvendelse med MAO-hæmmere kan forårsage hypertension. Kan forøge risikoen for theophyllintoksicitet. Risiko for hjertearytmi ved kombination med hjerteglykosider (f.eks. digoxin), quinin, tricykliske antidepressiva og halogenerede bedøvelsesmidler. Stoffer, der fører til en stigning i pH i urinen, kan forlænge udskillelsen af ephedrin, hvilket kan medføre en forøget risiko for bivirkninger. Stoffer, der fører til et fald i pH i urinen, kan accelerere udskillelsen af ephedrin, hvilket kan medføre reduceret virkning. Vaskulære konstriktioner kan forekomme efter samtidig behandling med ergot-alkaloider og oxytocin. Sympatolytika kan reducere virkningen af ephedrin.

Særlige advarsler

Det er ikke hensigtsmæssigt at anvende lægemidlet til adfærdsforårsaget upassende uriner. Hos hunnhunde under 1 år bør muligheden for anatomiske forstyrrelser, der bidrager til inkontinens, overvejes for behandling. Det er vigtigt at identificere eventuel underliggende sygdom, der forårsager polyuri/polydipsi (PU/PD), som fejlagtigt kan diagnosticeres som urininkontinens. Særlige forsigtighedsregler for dyret: Hundens kardiovaskulære funktion skal vurderes omhyggeligt før start på behandlingen, og den skal overvåges periodisk i løbet af behandlingen. Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet: Ved overfølsomhed over for ephedrin bør kontakt med lægemidlet undgås. Kan være toksisk, hvis det indtages, og indtagelse kan være dødelig, især for børn. Bivirkninger kan indbefatte insomni, nervøsitet, svimmelhed, hovedpine, forhøjet blodtryk, forøget svedproduktion og kvalme. For at undgå utilsigtet indtagelse, især af et barn, skal lægemidlet administreres uden børn i nærheden. Ubrugte tablettelele skal anbringes i det åbne blisterrum, og blisterrummet lægges tilbage i æsken, som opbevares utilgængeligt for børn. I tilfælde af indtagelse ved hændeligt uheld, vigtigst i forhold til børn, skal der straks søges lægehjælp, og indlæggelsesden eller etiketten bør vises til lægen. Gravide kvinder anbefales kraftigt at bære handsker ved administration. Vask hænderne grundigt efter administration.

Drægtighed og diegivning

Ikke relevant.

Overdosering

Takykardi, takyarytmi, opkastning, forøget transpiration, hyperventilation, muskelsvaghed, tremor med hyperexcitation og rastløshed, angst og insomni. Følgende symptomatisk behandling kan initieres: Maveskyllning, hvis nødvendigt. I tilfælde af kraftig hyperexcitation administration af sedativer, såsom diazepam eller neuroleptika. I tilfælde af takyarytmi administration af betablokkere. Accelereret udskillelse ved hjælp af forsuring af urinen og forøget diuresis.

Opbevaringstid

I salgs pakning: 3 år. Ubrugte delte tabletter skal lægges tilbage i blisterrummet og anvendes i den efterfølgende dosis.

Særlige opbevaringsforhold

Opbevar blisterrummet i den ydre karte for at beskytte mod lys. Må ikke opbevares i køleskab eller nedfryses.

Pakningsstørrelse: 100 stk (10 blisterrum med hver 10 tabletter).

Udleveringsgruppe: B

Pris: For dagsaktuel pris se www.medicinpriser.dk

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Richter Pharma AG, Feldgasse 19, 4600 Wels, Østrig

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

Fuldstændigt produktresumé kan rekvireres hos: Salfarm Danmark A/S, Nordager 19, 6000 Kolding, Tlf.: 7550 8080, Email: info@salfarm.com