

# TENSURIN 20 mg tablet

## Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Le Vet B.V., Oudewater.

Fabrikant: Produlab Pharma B.V., Raamsdonksveer.

## GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(L)EN

Fenylpropanolaminehydrochloride 20 mg/tablet (overeenkomend met 16,1 mg fenylpropanolamine).

## INDICATIE(S)

Behandeling van urine-incontinentie ten gevolge van sfincter-insufficiënte bij de teef.

## CONTRA-INDICATIE(S)

Niet gebruiken bij dracht en lactatie.

## BIJWERKINGEN

Vooraf bij aanvang van de therapie kan de eetlust van het dier wat afnemen en enige rusteloosheid optreden alsmede braken, diarree, hijgen en cardiovasculaire effecten.

Deze verschijnselen verdwijnen echter na verloop van enkele dagen.

## DIERSOORT WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (teef).

## DOSERING

Uitsluitend bestemd voor orale toediening.

De aanbevolen dosering bedraagt

3 mg fenylpropanolaminehydrochloride

per kg lichaamsgewicht per dag

verdeeld over 2 of 3 giften gedurende 3 tot 4 weken.

Dit komt overeen met

3x daags 1 tablet per 20 kg lichaamsgewicht of

3x daags 1/2 tablet per 10 kg lichaamsgewicht,

of

2x daags 1 tablet per 13 kg lichaamsgewicht of

2x daags 1/2 tablet per 6,5 kg lichaamsgewicht.

## AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De dosering en toedieningsfrequentie dienen bij voorkeur op geleide van effect te worden ingesteld totdat een dosis en frequentie zijn gevonden waarbij een optimaal effect wordt bereikt.

Een positief effect van dit middel treedt veelal binnen enkele dagen op.

Na 3 tot 4 weken controleren of verdere voortzetting van de behandeling noodzakelijk is.

## BEWARING

Bewaren onder 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Niet in de koelkast bewaren en niet invriezen.

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos.

## SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR GEBRUIK BIJ HONDEN

In principe dienen dieren bij aanvang van de medicatie onderzocht te worden op aanwezigheid van mogelijke cardiovasculaire afwijkingen, daar de gevolgen van dergelijke afwijkingen aan het licht kunnen treden bij behandeling met fenylpropanolamine.

Bij aanhoudend braken dient de behandeling te worden gewijzigd.

Het effect van gebruik bij fok- en vermeerderingsdieren is niet bekend en toediening aan zulke dieren wordt afgeraden.

Bij overdosering het dier laten braken eventueel met behulp van apomorfine 3-6 mg s.c., laxeren met natriumsulfaat.

Voorts op geleide van het klinische beeld.

## SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN

In verband met mogelijke sensibilisatie en/of contactdermatitis dient bij de toepassing direct huidcontact te worden vermeden.

## SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met nationale vereisten te worden verwijderd.

## DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

10/02/2006

## OVERIGE INFORMATIE

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

## REG NL 10179