

BIJSLUITER

TENSURIN® 60 mg tabletten voor honden

NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V., Oudewater

Fabrikant en verantwoordelijke fabrikant voor vrijgifte:

Produlab Pharma B.V., Raamsdonksveer

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

TENSURIN 60 mg tabletten voor honden.

GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDD(E)L(EN)

Fenylpropranolaminehydrochloride 60 mg/tablet (overeenkomend met 48,3 mg fenylpropranolamine).

INDICATIE(S)

Behandeling van urine-incontinentie ten gevolge van sfincterinsufficiëntie bij de teef.

CONTRA-INDICATIE(S) Niet gebruiken bij glaucoom.

BIJWERKINGEN Vooral 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.





DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (teef).





DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBUIK EN VAN TOEDIENING

De aanbevolen dosering bedraagt 3 mg fenylpropranolaminehydrochloride per kg lichaamsgewicht per dag verdeeld over 2 of 3 giften gedurende 3 tot 4 weken.

Dit komt overeen met:

	's-ochtends	's-avonds
 per 10 kg lichaamsgewicht	∩ 1/4 tablet	∩ 1/4 tablet
 per 20 kg lichaamsgewicht	⊖ 1/2 tablet	⊖ 1/2 tablet
 per 30 kg lichaamsgewicht	⊕ 3/4 tablet	⊕ 3/4 tablet
 per 40 kg lichaamsgewicht	⊕ 1 tablet	⊕ 1 tablet

of

	's-ochtends	's-middags	's-avonds
 per 15 kg lichaamsgewicht	∩ 1/4 tablet	∩ 1/4 tablet	∩ 1/4 tablet
 per 30 kg lichaamsgewicht	⊖ 1/2 tablet	⊖ 1/2 tablet	⊖ 1/2 tablet
 per 45 kg lichaamsgewicht	⊕ 3/4 tablet	⊕ 3/4 tablet	⊕ 3/4 tablet
 per 60 kg lichaamsgewicht	⊕ 1 tablet	⊕ 1 tablet	⊕ 1 tablet

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.

WACHTTIJD Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

Niet te gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

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 fenylpropranolamine.

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.

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

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

Gebruik tijdens dracht of lactatie

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen bij drachtige en lacterende honden. Het gebruik bij zulke dieren wordt daarom afgeraden.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Niet toepassen in combinatie met middelen die hetzelfde werkingsmechanisme bezitten (zoals adrenaline of efedrine) of met middelen die een cardiovasculaire werking bezitten.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

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 VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

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

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN 09/02/2012

OVERIGE INFORMATIE

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

KANALISATIE UDA

REGNL 109554