

BIJSLUITER

TENSURIN® 60 mg tabletten voor honden

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

TENSURIN 60 mg tabletten voor honden

GEHALTE AAN WERKZAAM BESTANDDEEL

Fenylpropanolaminehydrochloride 60 mg/tablet
(overeenkomend met 48,3 mg fenylpropanolamine)

INDICATIE

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

CONTRA-INDICATIE

Niet gebruiken bij glaucoom.

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.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond (teef).

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN VAN TOEDIENING

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:

2x daags ¼ tablet per 10 kg lichaamsgewicht

2x daags ½ tablet per 20 kg lichaamsgewicht

2x daags ¾ tablet per 30 kg lichaamsgewicht

2x daags 1 tablet per 40 kg lichaamsgewicht

of

3x daags ¼ tablet per 15 kg lichaamsgewicht

3x daags ½ tablet per 30 kg lichaamsgewicht

3x daags ¾ tablet per 45 kg lichaamsgewicht

3x daags 1 tablet per 60 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.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25°C.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Niet in koelkast of vriezer bewaren.

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 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.

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)

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 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

4 oktober 2013

KANALISATIE

UDA

REG NL 109554



AST Farma B.V.
Oudewater