

**CONTINENCE**  
40 mg/ml sirup za pse

## SASTAV

1ml sadrži:

Aktivnu tvar:

Fenilpropanolamin 40,28 mg (kao fenilpropanolamin hidrohlorid 50 mg).

Bistra bezbojna ili žućkasta otopina.

## FARMAKODINAMIKA I FARMAKOKINETIKA

Farmakodinamika: Klinički učinak fenilpropanolamina kod urinarne inkontinencije zasniva se na njegovom stimulativnom djelovanju na nivou  $\alpha$ -adrenergičkih receptora što uzrokuje povećanje i stabilizaciju pritiska zatvaranja uretre, koji je uglavnom inerviran adrenergičkim vlaknima.

Fenilpropanolamin je racemsko jedinjenje D i L enantiomera.

Farmakokinetika: Prosječno poluživot fenilpropanolamina kod pasa je otprilike 3 sata, dok se maksimum u plazmi postiže otprilike 1 sat nakon primjene. Nakon primjene fenilpropanolamina u dozi od 1 mg/kg t. 3 puta dnevno tokom 15 dana, nisu primećeni fenomeni akumulacije. Bioraspoloživost je značajno veća kada se proizvod daje psima natašte

## INDIKACIJE

Liječenje urinarne inkontinencije koja potice od insuficijencije uretralnog sfinktera kod kuja koje su sterilisane i insuficijencije uretralnog sfinktera kod kastriranih mužjaka.

Djelotvornost je dokazana samo kod ovariohisterektomiranih kuja i pasa podvrgnutih kastraciji.

## VRSTE ZA KOJE JE NAMJENJEN

Psi.

## DOZIRANJE ZA SVAKU VRSTU, PUT I NAČIN PRIMJENE

Način primjene: oralnim putem.

**Ženkama pasa:**

Primjeniti oralno u dozi od 0,1 ml CONTINENCE / 5 kg tjelesne težine. 3 puta dnevno (što odgovara 1 mg fenilpropanolamina/kg tjelesne težine 3 puta dnevno).

**Mužjacima pasa:**

Primjeniti oralno u dozi od 0,1 ml CONTINENCE / 5 kg tjelesne težine. 3 puta dnevno (što odgovara 1 mg fenilpropanolamina/kg tjelesne težine 3 puta dnevno), tokom 7 dana.

Učinci se pojavljuju 2-3 dana nakon prve primjene.

Moguće je davati proizvod direktno u usta životinje ili pomiješati s hranom. Stopa apsorpcije je veća kada se proizvod daje psima natašte.

## KONTRAINDIKACIJE

Nije indiciran za liječenje problema s mokrenjem koji se mogu pripisati uzrocima ponašanja.

Ne treba ga davati životinjama liječenim selektivnim inhibitorima monoamin oksidaze.

Ne koristiti ga u slučajevima preosjetljivosti na aktivnu tvar ili bilo koju pomoćnu tvar.

Lijek je kontraindicirano primjenjivati kod gravidnih i kuja koje doje.

## NEŽELJENA DEJSTVA

U toku kliničkih ispitivanja provedenih na psima, kod nekih ispitanika uočeni su simptomi kao što su mekana stolica, tekući proljev, smanjen apetit, aritmija i kolaps. U slučaju teških i/ili upornih nuspojava, preporučuje se prekid liječenja.

Ssimpatomimetici mogu uzrokovati širok spektar nuspojava, od kojih se većina može pratiti do simptoma prekomjerne stimulacije simpatičkog nervnog sistema (kao što su promjene u srčanom ritmu i krvnom tlaku).

Povremeno su prijavljeni i vrtoglavica i nemir.

Fenomeni preosjetljivosti mogu se javiti u vrlo rijetkim slučajevima.

Učestalost neželjenih reakcija definirana je korištenjem sljedećih konvencija:

- vrlo često (više od 1 od 10 tretiranih životinja ima nuspojave)
- česta (više od 1, ali manje od 10 životinja na 100 tretiranih životinja)
- povremeno (više od 1, ali manje od 10 životinja na 1000 liječenih životinja)
- rijetko (više od 1, ali manje od 10 životinja na 10 000 liječenih životinja)
- vrlo rijetko (manje od 1 životinje na 10 000 liječenih životinja, uključujući izolirane izvještaje).

O svim neželjenim efektima koji nisu naznačeni u ovom Uputstvu, potrebno je odmah obavijestiti nadležnog veterinara u skladu s članom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Sl. Novine FBiH" br. 15/98 i 70/08).

## POSEBNE MERE PREDOSTROŽNOSTI SKLADIŠTENJE

Čuvati van pogleda i dohvata djece.

Ne čuvati na temperaturi iznad 25°C.

Nemojte koristiti ovaj veterinarsko-medicinski proizvod nakon isteka roka valjanosti navedenog na etiketi iza EXP. Datum isteka se odnosi na posljednji dan u mjesecu.

Rok trajanja nakon prvog otvaranja ambalaže: 3 mjeseca.

## POSEBNA UPOZORENJA

### Posebna upozorenja za svaku vrstu kojoj je namjenjen

Nema

### Posebne mjere opreza za upotrebu kod životinja

Zbog svoje simpatomimetičke aktivnosti, fenilpropanolamin može imati efekte na kardiovaskularni sistem, posebno mijenjajući broj otkucaja srca i krvni pritisak; stoga se preporučuje oprezna upotreba kod životinja sa kardiovaskularnim oboljenjima.

Potrebno je poduzeti mjere opreza pri liječenju životinja s teškom bubrežnom ili jetrenom insuficijencijom, dijabetesom melitusom, hiperadrenokorticizmom, glaukomom, hipertireozom ili drugim metaboličkim poremećajima.

Prije početka liječenja kuja mlađih od 1 godine potrebno je uvjeriti se da se inkontinencija ne može pripisati anatomskim promjenama.

Prije početka liječenja muških pasa potrebno je preventivno isključiti bolesti prostate kao što su upale, ciste, neoplazme i cistitis.

Osim toga, kod muških pasa potrebno je utvrditi odsustvo ektopije mokraćovoda, te kongenitalne malformacije megauretre koja rezultira urinarnom inkontinencijom već kod štenaca.

### Posebne mjere opreza koje treba poduzeti osoba koja daje veterinarsko-medicinski proizvod životinjama

Fenilpropanolamin hidrohlorid je toksičan ako se uzima u prevelikim dozama. Neželjeni efekti mogu uključivati vrtoglavicu, glavobolju, mučninu, nesanicu ili nemir i povišen krvni pritisak. Visoka predoziranja mogu biti fatalna, posebno za djecu.

Kako bi se izbjeglo slučajno gutanje, proizvod se mora koristiti i čuvati van domaćaja djece. Uvijek ponovo staviti sigurnosni poklopac nakon upotrebe.

U slučaju slučajnog gutanja, odmah potražite savjet liječnika i pokažite uputu o lijeku ili naljepnicu lekaru.

U slučaju slučajnog kontakta sa kožom, operite zahvaćeno područje sapunom i vodom. Nakon upotrebe proizvoda, dobro operite ruke.

U slučaju slučajnog kontakta sa očima, isperite ih čistom vodom oko 15 minuta i obratite se svom lekaru.

### Upotreba tokom trudnoće i dojenja

Ne davati gravidnim kujama niti onima koje doje.

**Interakcija s drugim veterinarskim lijekovima i drugi oblici interakcija**

Treba biti oprezan kada se CONTINENCE primjenjuje s drugim simpatomimetičkim lijekovima, antiholinergicima, tricikličkim antidepresivima ili specifičnim inhibitorima monoaminooksidaze tipa B.

**Predoziranje (simptomi, procedure hitne pomoći, protuotrovi):**

Kod zdravih pasa nisu uočene nuspojave pri dozama do 5 puta veće od preporučene. Međutim, prevelika doza fenilpropanolamina može uzrokovati simptome hiperstimulacije simpatičkog nervnog sistema. Liječenje treba biti simptomatsko. U slučaju posebnog visokog predoziranja, može biti prikladna upotreba  $\alpha$ -adrenergičkih blokatora. Međutim, nije moguće posebno preporučiti antidot ili doziranje.

**Nekompatibilnost**

U nedostatku studija kompatibilnosti, ovaj veterinarsko-medicinski proizvod se ne smije miješati s drugim veterinarsko-medicinskim proizvodima.

**KARENCA:** Ne postoji.

**POSEBNE MJERE KOJE TREBA PODUZETI ZA ODLAGANJE NEUPOTREBLJENOGLPROIZVODA ILI BILO KOGA OTPADA**

Lijekove ne treba bacati u otpadne vode ili kućni otpad.

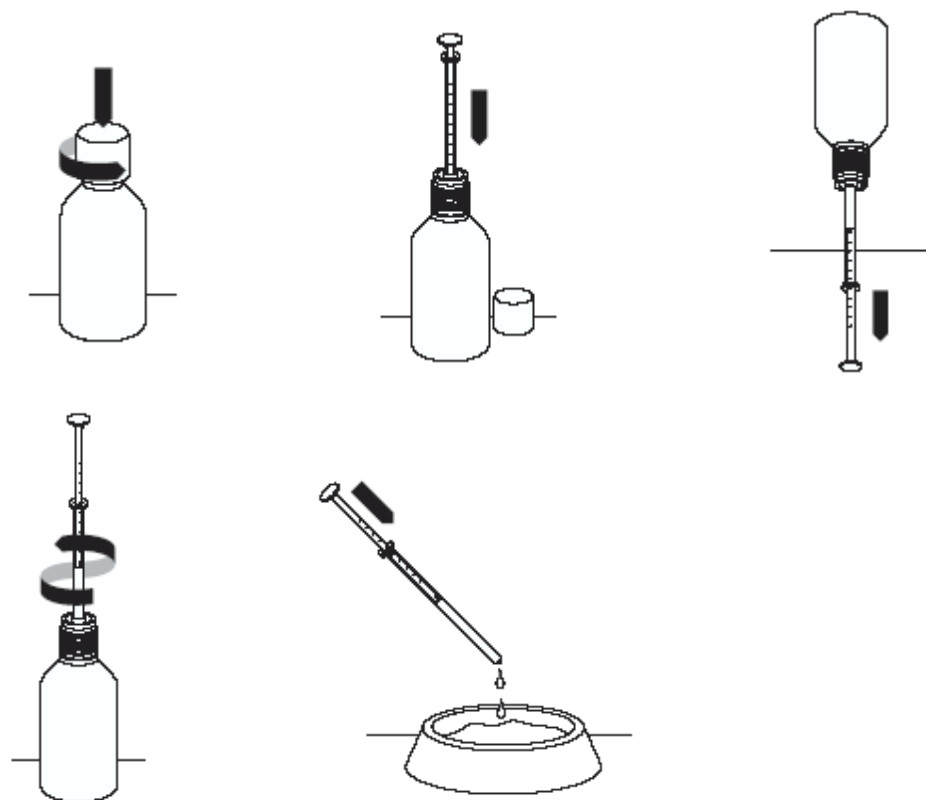
Ove mjere služe za zaštitu okoliša.

Uklanjanje otpada nastalog upotrebom lijeka ili lijekova isteklog roka vrši se u skladu sa odredbama Zakona o upravljanju otpadom (Službene novine FBiH broj 33/03).

**PAKOVANJE**

Boca od 50 ml sa graduiranim špricem od 1,5 ml

**UPUTSTVO ZA UPOTREBU**



**BROJ I DATUM ODOBRENJA ZA BIH**

UP-I-06-2-20/21-1208/22 J.B., od 02. novembra 2022. godine

**NAČIN IZDAVANJA:** Lijek se izdaje na veterinarski recept.

PROIZVOĐAČ: *Fatro s.p.a, Via Emilia 285 – 40064 Ozzano dell'Emilia (BO) Italy – Casella Postale/P.O. box 2*

DISTRIBUTER:

*SINTOFARM ADRIATICA d.o.o. Orašje, Poduzetnička zona Dusine broj 6, 76270 Orašje, BiH*

*Tel/fax: +387/31-717-168*

*E-mail: [info@sintofarm-adriatica.com](mailto:info@sintofarm-adriatica.com)*

*www.sintofarm-adriatica.com*