

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
Н.А. ВЛАСОВ
10.06.2019

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Пропалин®

(организация-разработчик: ВЕТОКИНОЛ С.А., Маньи-Вернуа 70200
Люр, Франция/VETOQUINOL S. A. Magny-Vernois 70200 Lure, France)

Номер регистрационного удостоверения: 250-3-8.16-4428N/7B4-2-3.5/01750

I. Общие сведения

1. Наименование лекарственного препарата для ветеринарного применения:
торговое наименование: Пропалин® (Propalin®)
международное непатентованное наименование: фенилпропаноламин
2. Лекарственная форма: раствор для перорального применения.
Пропалин® в качестве действующего вещества содержит фенилпропаноламина гидрохлорид – 50 мг/мл и вспомогательного вещества - раствор сорбитола.
3. По внешнему виду Пропалин® представляет собой прозрачный бесцветный раствор.
Срок годности Пропалина® при соблюдении условий хранения в закрытой упаковке производителя – 24 месяца со дня производства, после первого вскрытия упаковки (флакона) – 3 месяца.
Запрещается применять Пропалин® по истечении срока годности.
4. Пропалин® выпускают расфасованным по 30 и 100 мл во флаконы из полиэтилена, герметично закрытые завинчивающимися пластиковыми крышками с контролем первого вскрытия. Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные коробки в комплекте с градуированным дозатором из полистерина вместимостью 1,5 мл. Каждую потребительскую упаковку снабжают инструкцией по применению.
5. Пропалин® хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 15°C до 25°C.
6. Пропалин® следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства.
8. Условия отпуска: по рецепту ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Пропалин® относится к синтетическим симпатомиметикам группы аминов.
10. Фенилпропаноламина гидрохлорид, входящий в состав лекарственного препарата, действует главным образом на α -адренергические рецепторы,

опосредованно повышает высвобождение из депо норэпинефрина (норадреналина) и, влияя непосредственно на гладкую мускулатуру нижнего отдела мочевыводящих путей, повышает тонус и усиливает сокращение сфинктера уретры.

Фенилпропаноламина гидрохлорид быстро всасывается из желудочно-кишечного тракта, достигая максимальной концентрации в плазме крови собак через 1-2 часа после перорального применения. Из организма выводится с мочой в неизменной форме и в виде неактивных метаболитов.

Пропалин® по степени воздействия на организм относится к умеренно опасным веществам (3 класс опасности по ГОСТ 12.1.007-76).

III. Порядок применения

11. Пропалин® назначают стерилизованным (после овариоэктомии/овариогистерэктомии) сукам при недержании мочи, связанном с функциональной недостаточностью сфинктера уретры.

12. Противопоказанием к применению является повышенная индивидуальная чувствительность животного к компонентам препарата, в том числе в анамнезе.

13. При работе с Пропалином® следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. По окончании работы руки следует вымыть тёплой водой с мылом.

При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками глаз, их необходимо промыть большим количеством воды.

Пустые флаконы из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

Людам с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Пропалином®. При случайном контакте лекарственного препарата с кожей или слизистыми оболочками следует немедленно промыть их большим количеством воды. В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека необходимо немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

14. Препарат применяют только стерилизованным сукам.

15. Пропалин® применяют перорально, ежедневно, в суточной дозе 0,06 мл на 1 кг массы животного, которую следует разделить на 2 или 3 приема.

16. При применении Пропалина® в соответствии с настоящей инструкцией побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не наблюдается. При повышенной индивидуальной чувствительности животного к компонентам препарата и появлении аллергических реакций использование препарата прекращают и проводят десенсибилизирующую терапию.

17. В случае передозировки препарата у животного может наблюдаться тахикардия, аритмия, потеря сознания. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие меры, направленные на выведение лекарственного препарата из организма, симптоматическое лечение.

18. Запрещается одновременное применение Пропалина® с другими симпатомиметиками, антихолинэргическими средствами и трициклическими антидепрессантами.

19. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении или при его отмене не установлено.

20. Следует избегать пропуска очередной дозы препарата, так как это может привести к снижению его терапевтической эффективности. При пропуске одной или нескольких доз применение лекарственного препарата необходимо возобновить в той же дозе по той же схеме.

21. Препарат не предназначен для применения продуктивным животным.

Наименования и адреса
производственных площадок
производителя лекарственного препарата
для ветеринарного применения.

ВЕТОКИНОЛ С.А., Маньи-Вернуа
70200 Люр, Франция/
VETOQUINOL S.A., Magny-Vernois,
70200 Lure, France

Наименование, адрес организации,
уполномоченной держателем или
владельцем регистрационного
удостоверения лекарственного препарата
на принятие претензий от потребителя.

ООО «Глобал-Вет»
111396, г. Москва, ул. Фрязевская, д.
10, этаж 2, пом. III, К.1