

Инструкция

по применению ветеринарного препарата «Уристон»

ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

Уристон (Uristopum).

Международное непатентованное наименование: фенилпропаноламин.

Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

Препарат представляет собой прозрачный раствор от бесцветного до светло-желтого цвета. В 1,0 мл содержится в качестве действующего вещества 50 мг фенилпропаноламина гидрохлорида (эквивалентно 40,28 мг фенилпропаноламина) и растворитель (некристаллизуемый жидкий сорбитол) до 1,0 мл.

Препарат выпускают расфасованным по 30; 50 и 100 мл во флаконах из полиэтилена, герметично закрытые завинчивающимися пластиковыми крышками. Флаконы упаковывают в индивидуальные картонные коробки в комплекте со шприцем-дозатором. Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °С до плюс 25 °С.

Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

Срок годности препарата при соблюдении условий хранения - 2 (два) года от даты изготовления, после вскрытия флакона - 3 месяца.

Запрещается применение препарата по истечении срока годности. Неиспользованный препарат уничтожают в соответствии с требованиями законодательства.

Условия отпуска препарата: по рецепту ветеринарного врача.

ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

Фенилпропаноламина гидрохлорид, входящий в состав препарата, относится к синтетическим симпатомиметикам группы аминов, 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.

ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА

Препарат применяют только стерилизованным (после овариоэктомии / овариогистерэктомии) сукам при недержании мочи, связанном с функциональной недостаточностью сфинктера уретры.

Препарат задают внутрь, ежедневно, в дозе 0,1 мл препарата на 5 кг массы тела животного (эквивалентно 1 мг фенилпропаноламина на 1 кг массы тела животного) 3 раза в сутки с кормом. Абсорбция уристопа значительно выше при применении его натошак.

В случае передозировки препарата у животного может наблюдаться тахикардия, аритмия, потеря сознания. Специфические средства детоксикации отсутствуют, применяют общие

меры, направленные на выведение препарата из организма, симптоматическое лечение.

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

При применении препарата 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.

Запрещается одновременное применение препарата «Уристоп» с другими симпатомиметиками, антихолинэргическими средствами и трициклическими антидепрессантами.

Препарат не предназначен для применения сельскохозяйственным животным.

МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

При применении препарата необходимо соблюдать правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с ветеринарными препаратами.

Во время работы запрещается пить, принимать пищу, курить. По окончании работы следует вымыть руки с мылом.

При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки человека, их необходимо промыть большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с уристопом. Пустые флаконы из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, они подлежат утилизации с бытовыми отходами.

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

В случае возникновения осложнений после применения препарата, его использование прекращают и потребитель обращается в Государственное ветеринарное учреждение страны, на территории которой он находится. Ветеринарными специалистами этого учреждения производится изучение соблюдения всех правил по применению препарата в соответствии с инструкцией. При подтверждении выявления отрицательного воздействия препарата на организм животного или несоответствии препарата по внешнему виду, ветеринарными специалистами отбираются пробы в необходимом количестве для проведения лабораторных испытаний, составляется акт отбора проб и направляется в Государственное учреждение «Белорусский государственный ветеринарный центр» (г. Минск, ул. Красная, 19а) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

«Лабораторное Каризоо, С.А.», промышленная зона «Ла Борда», Мае Пужядес 11-12, 08140 Кальдес де Монтбуй («Laboratories Karizoo, S.A.», Pol. Ind. “La Borda”, Mas Pujades

11- 12, 08140 Caldes de Montbui) Барселона, Испания для ООО «СервисСнаб» 190068,
Российская Федерация, г. Санкт-Петербург, ул. Большая Подьяческая, д. 16/19, пом. 4-Н,
оф. 5, тел/факс +7 (812) 596-39-62.