



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 07-08-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiennes :

- Traitement de l'incontinence urinaire associée à une insuffisance du sphincter urétral.
- L'efficacité a été démontrée uniquement chez des chiennes ovariectomisées.

Administration

Voie d'administration



Posologie



1 mg de chlorhydrate de phénylpropanolamine par kg de poids corporel 3 fois par jour dans la nourriture, ce qui correspond à 0,1 mL de la spécialité pour 5 kg de poids corporel, 3 fois par jour.
L'absorption du chlorhydrate de phénylpropanolamine augmente si le produit est administré à jeun.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance active :
Phénylpropanolamine (sf de chlorhydrate) 40,28 mg

Principes actifs / Molécule

Phénylpropanolamine

Forme pharmaceutique

Sirop

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Temps d'attente

Toutes cibles :
Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Le chlorhydrate de phénylpropanolamine est un agent sympathomimétique. C'est un analogue des amines endogènes sympathomimétiques.

Propriétés pharmacodynamiques

L'effet clinique de la phénylpropanolamine dans le traitement de l'incontinence urinaire est fondé sur son action stimulante de certains récepteurs α -adrénergiques ce qui provoque une augmentation et une stabilisation du tonus de l'urètre, principalement innervé par des nerfs adrénérgiques.

La phénylpropanolamine est un mélange racémique d'énantiomères L et D.

Propriétés pharmacocinétiques

Chez le chien, la concentration plasmatique maximale de phénylpropanolamine est atteinte en 1 heure environ et la demi-vie est approximativement de 3 heures. Aucune accumulation n'a été observée après administration d'une dose de 1 mg/kg, 3 fois par jour pendant 15 jours.

Lorsque le produit est administré à jeun, sa biodisponibilité augmente significativement.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

L'utilisation de la spécialité n'est pas indiquée dans le traitement des troubles de la miction d'origine comportementale. Ne pas administrer chez les animaux traités avec des inhibiteurs non sélectifs de la mono-amine oxydase. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue au principe actif ou à l'un des excipients.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :
Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Au cours des essais cliniques, des selles molles, des diarrhées liquides, une diminution de l'appétit, des arythmies et des syncopes ont été rapportées chez certains chiens. Le traitement peut être poursuivi en tenant compte de l'importance des effets indésirables observés.

Les sympathomimétiques peuvent avoir de nombreux effets, la plupart d'entre eux simulant une stimulation intense du système nerveux sympathique (par exemple : effets sur le rythme cardiaque et sur la pression sanguine).

Des cas de vertiges et de nervosité ont occasionnellement été rapportés.

Une hypersensibilité peut apparaître dans de très rares cas.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

La phénylpropanolamine, en tant qu'agent sympathomimétique, peut affecter le système cardiovasculaire, particulièrement la pression sanguine et le rythme cardiaque et doit être utilisée avec précaution chez les chiens souffrant de pathologies cardiovasculaires.

Un soin particulier doit être apporté lors du traitement des animaux présentant une insuffisance rénale ou hépatique sévère, un diabète sucré, un hyperadrénocorticisme, un glaucome, une hyperthyroïdie ou d'autres désordres métaboliques.

Chez les chiennes de moins de 1 an, la possibilité d'une incontinence liée à une anomalie anatomique doit être évaluée préalablement au traitement.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Le chlorhydrate de phénylpropanolamine est toxique par ingestion à forte dose.

Les effets indésirables se traduisent par des vertiges, des maux de tête ou des nausées, des insomnies ou une nervosité et une hypertension. Un surdosage important peut-être fatal, particulièrement chez les enfants.

Pour éviter toute ingestion accidentelle, ce produit doit être conservé hors de portée des enfants.

Toujours replacer le bouchon de sécurité après utilisation.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

En cas de contact accidentel avec la peau, laver la zone souillée à l'eau et au savon. Se laver les mains après utilisation du produit.

En cas de contact accidentel avec les yeux, rincer à l'eau pendant 15 minutes environ et consulter un médecin

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Ne pas administrer aux chiennes en gestation ou en lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Chez les chiens en bonne santé, aucun effet secondaire n'a été observé à 5 fois la dose thérapeutique recommandée.

Cependant, il est probable qu'un surdosage en phénylpropanolamine pourrait entraîner des symptômes de stimulation excessive du système nerveux sympathique. Le traitement doit être symptomatique. Des antagonistes β -adrénergiques peuvent être appropriés en cas de surdosage important. Cependant, il n'est pas possible de recommander spécifiquement un antidote ou une posologie.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

L'administration concomitante de la spécialité avec d'autres agents sympathomimétiques, des anticholinergiques, des antidépresseurs tricycliques ou des inhibiteurs spécifiques de type B de la mono-amine oxydase doit se faire avec précaution.

Incompatibilités

Non connues.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 3 mois.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

Ne pas conserver au réfrigérateur.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

VETOQUINOL

MAGNY VERNOIS

70200 LURE

FRANCE

Classification ATC Vet

- QG04BX91

Laboratoire



Laboratoire VETOQUINOL S.A.
70204 LURE CEDEX
Direction France
31, rue des Jeûneurs
75002 PARIS
Tél : 01.55.33.50.25
Fax : 01.47.70.42.05
<http://www.vetoquinol.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/7042093 3/2003

Date de première autorisation

2003-06-23

Présentation et quantité

PROPALIN[®] Boîte de 1 flacon de 30 mL et 1 seringue graduée de 1,5 mL

Code GTIN : 03605877486413

PROPALIN[®] Boîte de 1 flacon de 100 mL et 1 seringue graduée de 1,5 mL

Code GTIN : 03605870002467