

**ИНСТРУКЦИЯ  
по применению ветеринарного препарата «Уристоп»**

**1 ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ**

1.1 Уристоп (Uristopum).

Международное непатентованное наименование: фенилпропаноламин.

Лекарственная форма: раствор для перорального применения.

1.2 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.

1.3 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.

1.4 Лекарственный препарат хранят в закрытой упаковке производителя, отдельно от пищевых продуктов и кормов, в сухом, защищенном от света месте при температуре от плюс 5 °C до плюс 25 °C.

1.5 Препарат следует хранить в недоступном для детей месте.

1.6 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.

1.7 Условия отпуска препарата: по рецепту ветеринарного врача.

**2 ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА**

2.1 Фенилпропаноламина гидрохлорид, входящий в состав препарата, относится к синтетическим симпатомиметикам группы аминов, действует, главным образом, на α-адренергические рецепторы, опосредованно повышает высвобождение из депо норэpineфрина (норадреналина) и, влияя непосредственно на гладкую мускулатуру нижнего отдела мочевыводящих путей, повышает тонус и усиливает сокращение сфинктера уретры.

2.2 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 неизмененной форме и в виде неактивных метаболитов.

**3 ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ ПРЕПАРАТА**

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

3.2 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 натощак.

3.3 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.

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

3.5 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.

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

3.7 Препарат не предназначен для применения сельскохозяйственным животным.

#### 4 МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

4.1 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.

4.2 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.

4.3 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).

#### 5 ПОРЯДОК ПРЕДЪЯВЛЕНИЯ РЕКЛАМАЦИЙ

5.1 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, 19<sup>а</sup>) для подтверждения соответствия препарата нормативной документации.

#### 6 ПОЛНОЕ НАИМЕНОВАНИЕ ИЗГОТОВИТЕЛЯ

6.1 «Лабораториос Каризоо, С.А.», промышленная зона «Ла Борда», Mas Pujades 11-12, 08140 Кальдес де Монтбуй («Laboratorios 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.

*Инструкция по применению препарата подготовлена директором ООО «СервисСнаб» Онопчук И.А., доцентом кафедры фармакологии и токсикологии Петровым В.В. и доцентом кафедры внутренних незаразных болезней УО ВГАВМ Ивановым В.Н.*

