

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

PROPALIN, 40,28 mg/ml, jarabe para perros

### 2. Composición

Cada ml contiene:

#### Principios activos:

Hidrocloruro de fenilpropanolamina 50 mg  
(Equivalente a 40,28 mg de fenilpropanolamina)

Solución incolora a ligeramente pardo amarillenta.

### 3. Especies de destino

Perros.



### 4. Indicaciones de uso

Tratamiento de la incontinencia urinaria asociada con incompetencia del esfínter uretral en la perra. Sólo se ha demostrado la eficacia en perras ovariectomizadas.

### 5. Contraindicaciones

No usar en animales tratados con IMAO (inhibidores de la monoamino oxidasa) no selectivos.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

### 6. Advertencias especiales

#### Advertencias especiales:

El uso del medicamento veterinario no es apropiado para el tratamiento de micción inapropiada debida a alteraciones en el comportamiento.

#### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Debido a las dosis muy bajas que tienen que ser administradas, y para evitar cualquier riesgo de sobredosis, debe pesarse al animal, y deben respetarse las dosis recomendadas.

La fenilpropanolamina, fármaco simpaticomimético, puede afectar el sistema cardiovascular, especialmente la presión sanguínea y la frecuencia cardíaca, y debe usarse con precaución en animales con enfermedades cardiovasculares.

Se debe tener especial cuidado al tratar animales con insuficiencia renal o hepática severas, diabetes mellitus, hiperadrenocorticalismo, glaucoma, hipertiroidismo u otros desórdenes metabólicos.

En perras de menos de 1 año la posibilidad de que la incontinencia se deba a alteraciones anatómicas debe ser considerada antes de iniciar el tratamiento.

#### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

El hidrocloreto de fenilpropanolamina es tóxico cuando se ingieren sobredosificaciones. Las reacciones adversas que pueden aparecer son vértigo, dolor de cabeza, náuseas, insomnio o agitación, e incremento de la presión sanguínea. Una sobredosificación elevada puede ser fatal, especialmente en niños.

Para evitar una ingestión accidental, el medicamento veterinario debe usarse y mantenerse fuera del alcance de los niños. Coloque siempre el tapón de seguridad después de su uso.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

En caso de contacto accidental con la piel, lávese la zona con agua y jabón. Lávese las manos después de utilizar el medicamento veterinario.

En caso de contacto accidental con los ojos, enjuáguese los ojos con agua limpia durante unos 15 minutos y consulte con un médico.

#### Gestación y lactancia:

No utilizar durante la gestación ni la lactancia.

#### Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Debe tenerse especial cuidado al administrar el medicamento veterinario junto a otros simpaticomiméticos, anticolinérgicos, antidepresivos tricíclicos o inhibidores específicos de la monoamino oxidasa tipo B.

#### Sobredosificación:

En perros sanos no se observaron efectos adversos al administrar una dosis 5 veces superior a la dosis recomendada. Sin embargo, una sobredosificación de fenilpropanolamina podría producir síntomas de estimulación excesiva del sistema nervioso simpático. El tratamiento a administrar en estos casos es sintomático. Los bloqueantes  $\alpha$ -adrenérgicos pueden ser apropiados en caso de sobredosificación severa. Sin embargo, no se pueden dar recomendaciones específicas sobre tratamientos o dosis a utilizar.

#### Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

#### Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios

## 7. Acontecimientos adversos

Perros.

|                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                        |
|----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| Raros<br>(1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                          |
| Diarrea <sup>1</sup> , heces blandas, emesis (vómitos)<br>Letargo                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                      |
| Muy raros<br>(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                                               |
| Taquicardia <sup>2</sup> (aumento de la frecuencia cardíaca), hipertensión arterial <sup>2</sup> , arritmia (latidos cardíacos irregulares)<br>Proteinuria <sup>3</sup> (presencia de proteínas en la orina)<br>Inestabilidad, ataxia (dificultad para coordinar los movimientos), convulsiones<br>Disminución del apetito<br>Colapso, polidipsia (aumento de la sed)<br>Agresividad, hiperactividad (agitación)<br>Hipersensibilidad<br>Poliuria <sup>3</sup> (aumento de la micción) |

<sup>1</sup> Líquida.

<sup>2</sup> Efectos de los simpaticomiméticos que producen una estimulación excesiva del sistema nervioso simpático.

<sup>3</sup> Debido al incremento de la tensión arterial

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet>

## 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

La dosis recomendada del medicamento veterinario es 1 mg hidrocloreuro de fenilpropanolamina por cada 1 kg de peso 3 veces al día en la comida, correspondiente a 0,1 ml del medicamento veterinario por cada 5 kg de peso (es decir, una graduación de la jeringa provista para 5 kg) 3 veces al día.

La absorción del medicamento veterinario aumenta cuando se administra a perros en ayunas.

## 9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna

#### **10. Tiempos de espera**

No procede.

#### **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

No conservar a temperatura superior a 25 °C.

Conservar el frasco en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 3 meses.

#### **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

#### **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

#### **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

1507 ESP

##### Formatos:

Caja con 1 frasco de 30 ml con jeringa de 1,5 ml.

Caja con 1 frasco de 100 ml con jeringa de 1,5 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

#### **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

05/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

VETOQUINOL ESPECIALIDADES VETERINARIAS, S.A.  
Carretera de Fuencarral, nº 24 Edificio Europa I  
28108 Madrid.  
Tlf: 91 490 37 92  
farmacovigilanciaES@vetoquinol.com

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VETOQUINOL S.A.  
Magny-Vernois  
F-70200 Lure  
Francia

## **17. Información adicional**

### **Farmacodinamia**

El efecto clínico de la fenilpropanolamina en la incontinencia urinaria se basa en su capacidad de estimular los receptores  $\alpha$ -adrenérgicos. Esto causa un aumento, y una estabilización de la presión de cierre en la uretra, la cual está mayoritariamente inervada por nervios adrenérgicos. La fenilpropanolamina es una mezcla racémica de los enantiómeros L y D.

### **Farmacocinética**

En perros, la vida media de la fenilpropanolamina es de aproximadamente 3 horas con concentración plasmática máxima después de aproximadamente 1 hora de la administración. No se ha observado acumulación de fenilpropanolamina tras la administración de una dosis de 1 mg/kg, 3 veces al día, durante 15 días. Cuando el medicamento veterinario se administra a perros en ayunas se produce un incremento significativo de la biodisponibilidad.