

## INDLÆGSSEDDEL

### 1. Veterinærlægemidlets navn

Incurin 1 mg tablet

### 2. Sammensætning

Hver tablet indeholder:

**Aktivt stof:**

Estriol 1 mg

Runde tabletter med delekærv.

### 3. Dyrearter

Hund (tæve).

### 4. Indikation(er)

Dette veterinærlægemiddel er indiceret til behandling af hormonafhængig urininkontinens som følge af inkompetence i lukkemusklen hos steriliserede tæver.

### 5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes til intakte tæver, da virkningen kun er dokumenteret på ovariehysterectomerede tæver. Dyr med symptomerne polyuri og polydipsi bør ikke behandles med dette veterinærlægemiddel. Anvendelse af dette veterinærlægemiddel er kontraindikeret under drægtighed, laktation og i dyr, der er yngre end 1 år.

### 6. Særlige advarsler

Særlige advarsler:

Høje østrogendoser kan have en tumorfremmende virkning på organer med østrogenreceptorer (mælkekirtler).

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:  
I tilfælde af østrogeneffekt skal dosis sænkes.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:  
Ikke relevant.

Drægtighed og laktation:

Må ikke anvendes under drægtighed og laktation.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ingen kendte.

Overdosis:

Ved overdosering kan typiske østrogeneffekter forekomme. Disse forsvinder ved reduktion af dosis.

Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse:

Ikke relevant.

Væsentlige uforlideligheder:

Ingen kendte.

## 7. Bivirkninger

Hund (tæve):

Meget almindelig (> 1 dyr ud af 10 behandlede dyr):
Opsvulmet vulva <sup>1,2</sup> , Mammae kirtel ødem <sup>1,2</sup> ; Tiltrækkende virkning på hanhunde <sup>1,2</sup> ; Opkastning <sup>1,2</sup>
Sjælden (1 til 10 dyr ud af 10 000 behandlede dyr):
Vaginal blødning; Alopeci

<sup>1</sup>Observeret ved den højeste anbefalede dosis på 2 mg pr. hund.

<sup>2</sup> Disse effekter er reversible efter reduktion af dosis.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk).

## 8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Dette veterinærlægemiddel er beregnet til én daglig oral administration.

Da der ikke findes nogen relation mellem den endelige effektive dosis og legemsvægten, er anvendelse af en fast dosis pr. kg. legemsvægt ikke egnet. Dosis skal fastlægges individuelt for den enkelte hund. Følgende doseringsskema anbefales: Begynd behandlingen med 1 tablet om dagen. Hvis resultatet af behandlingen er tilfredsstillende, sænkes dosis til en halv tablet om dagen. Hvis resultatet af behandlingen ikke er tilfredsstillende, øges dosis til 2 tableter om dagen. Nogle hunde har ikke behov for daglig behandling; behandling hver 2. dag kan forsøges, når den effektive daglige dosis er blevet fastlagt.

## **9. Oplysninger om korrekt administration**

Ikke relevant.

## **10. Tilbageholdelsestid(er)**

Ikke relevant.

## **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 30°C.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på kartonæsken og blisterkortet efter forkortelsen Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

## **12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

## **13. Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

## **14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

EU/2/00/018/001

Pakningsstørrelse: kartonæske med 1 blisterpakning.

## **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

08/04/2024

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktoplysninger**

Indehaver af markedsføringstilladelse og fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Holland

### **Danmark**

Tlf: + 45 44 82 42 00