

Canergy

100 mg comprimate pentru câini
propentofilină

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare: Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Olanda

Producător responsabil pentru eliberarea seriei: Artesan Pharma GmbH & Co KG, Wendlandstrasse 1, 29439 Lüchow, Germania
Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Olanda

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Canergy 100 mg comprimate pentru câini
propentofilină

3. DECLARAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENTII)

Fiecare comprimat conține:

Substanță activă: Propentofilină 100 mg

Comprimat de culoare maro deschis, cu puncte maronii, de formă rotundă și convexă, aromat, cu linie în formă de cruce pe o parte, pentru ruperea comprimatului.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale.

4. INDICAȚIE (INDICAȚII)

Pentru ameliorarea circulației vasculare periferice și cerebrale. Pentru ameliorarea apatiei, letargiei și comportamentului general la câini.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se utilizează pentru câini cu greutatea sub 5 kg.

Nu se utilizează în cazuri de hipersensibilitate la substanța activă și/sau la oricare dintre ingredientele produsului.

Consultați și secțiunea privind utilizarea în perioada de gestație și lactație.

6. REACȚII ADVERSE

În cazuri rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale), s-au raportat reacții alergice cutanate, vomă și tulburări cardiace. În aceste cazuri, tratamentul trebuie oprit.

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Câini.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza de bază este de 6-10 mg propentofilină per kg greutate corporală zilnic, divizată în două doze, după cum urmează:

Greutate corporală (kg)	Comprimate 100 mg		Total comprimate zilnic	Doza zilnică totală (mg/kg)
	Dimineața	Seara		
5 kg – 8 kg			1/2	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg			3/4	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg			1 1/2	6,0 – 10,0
>25 kg – 33 kg			2	6,1 – 8,0
>33 kg – 49 kg			3	6,1 – 9,1
>49 kg – 66 kg			4	6,1 – 8,2
>66 kg – 83 kg			5	6,0 – 7,6

= 1/4 comprimant

= 1/2 comprimant

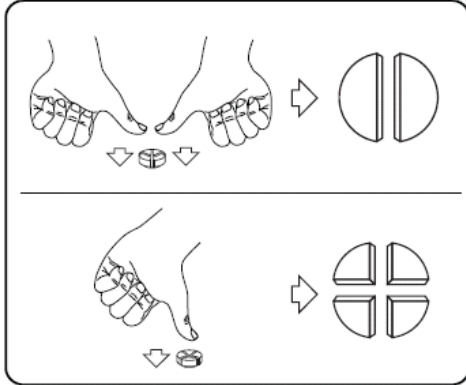
= 3/4 comprimant

= 1 comprimant

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Comprimatele pot fi administrate direct în gură, în partea din spate a limbii sau pot fi amestecate într-o mică porție de alimente și trebuie administrate cu cel puțin 30 minute înainte de hrănire.

Comprimatele pot fi divizate în 2 sau 4 părți egale, pentru a asigura administrarea adecvată a dozelor. Puneți comprimatul pe o suprafață plană, cu partea cu liniile de marcare în sus și cu partea convexă (rotunjită) spre suprafața respectivă.



Jumătăți: apăsați cu degetele mari pe ambele părți ale comprimatului.

Sferturi: apăsați cu degetul mare pe mijlocul comprimatului.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Nu este cazul.

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

Perioada de valabilitate a comprimatelor divizate după prima deschidere a ambalajului primar: 4 zile.

Acest medicament nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

Orice porțiune de comprimat neutilizată trebuie amplasată înapoi în blisterul deschis, care trebuie reintrodus în cutie, pentru a fi utilizată la următoarea administrare.

A nu se utiliza acest produs veterinar după data expirării marcată pe cutie și blister după EXP. Data expirării se referă la ultima zi din acea lună.

12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Bolile specifice (de exemplu afecțiunile renale) trebuie tratate în mod corespunzător.

Trebuie acordată atenție raționalizării medicației administrate câinilor care primesc deja tratament pentru insuficiență cardiacă congestivă sau afecțiune bronșică.

În caz de insuficiență renală, trebuie redusă doza.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a evita ingestia accidentală.

În caz de ingestie accidentală a comprimatelor, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta. Spălați-vă mâinile după utilizare.

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită pe durata gestației și/sau lactației. Prin urmare, nu este recomandată utilizarea la cățelele gestante sau lactante, sau la animalele în perioada de reproducere.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune:

Nu se cunosc.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidot):

Tahicardie de excitație, hipotensiune arterială, înroșirea mucoaselor și voma

Oprirea tratamentului determină remisia spontană a acestor semne.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminat în conformitate cu cerințele locale.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMAȚII

Blister din aluminiu - PA/ALU/PVC

Cutii din carton cu 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 sau 50 blistere a 10 comprimate

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.