

BIJSLUITER**Canergy 100 mg tabletten voor honden****1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANTEN VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND**Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederland

Fabrikanten verantwoordelijk voor vrijgifte:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1
29439 Lüchow
Duitsland

of

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederland

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Canergy 100 mg tabletten voor honden
propentofylline

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDDD(E)L(EN)

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel: Propentofylline 100 mg

Bruin gespikkelde, lichtbruine ronde gearomatiseerde tablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde.

De tabletten kunnen worden verdeeld in twee of vier gelijke delen.

4. INDICATIE(S)

Ter verbetering van de perifere en cerebrale bloedsomloop. Ter verbetering van sufheid, lethargie en algemene gedragsstoornissen bij honden.

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Niet gebruiken bij honden die minder dan 5 kg wegen.

Niet gebruiken bij bekende overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of een van de hulpstoffen.

Zie ook het hoofdstuk “Gebruik tijdens dracht en/of lactatie”.

6. BIJWERKINGEN

Allergische huidreacties, braken en hartstoornissen werden in zeldzame gevallen gerapporteerd (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren). In deze gevallen dient de behandeling te worden stopgezet.

























Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiters worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.





7. DOELDIERSOORT(EN)

Honden

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG(EN) EN WIJZE VAN GEBRUIK.

De basisdosis is 6 – 10 mg propentofylline/kg lichaamsgewicht per dag, als volgt verdeeld over twee doses:

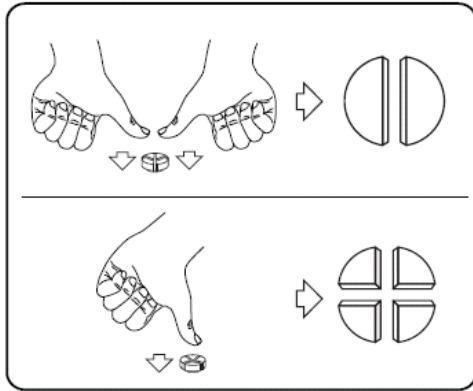
100 mg Tabletten				
Lichaamsgewicht (kg)	Ochtend	Avond	Totaal aantal tabletten per dag	Totale dagelijkse dosis (mg/kg)
5 kg – 8 kg			½	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg			¾	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg			1 ½	6,0 – 10,0
>25 kg – 33 kg			2	6,1 – 8,0
>33 kg – 49 kg	 	 	3	6,1 – 9,1
>49 kg – 66 kg	 	 	4	6,1 – 8,2
>66 kg – 83 kg	  	  	5	6,0 – 7,6

 = ¼ Tablet
  = ½ Tablet
  = ¾ Tablet
  = 1 Tablet

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Om erop toe te zien dat de correcte dosis wordt toegediend, moet het lichaamsgewicht van het dier vóór behandeling worden bepaald. De tabletten kunnen direct op het achterste deel van de tong of vermengd met een klein balletje voer worden toegediend. De tabletten tenminste 30 minuten voor het voeren toedienen.

Om een nauwkeurige dosering te garanderen kunnen de tabletten verdeeld worden in gelijke helften of kwarten. Plaats de tablet op een plat oppervlak, met de breukstreep boven en de bolle zijde onder.



Helften: druk met beide duimen op beide zijden van de tablet.
Kwartten: druk met de duim op het midden van de tablet.

10. WACHTTIJD(EN)

Niet van toepassing.

11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houdbaarheid van tabletdelen na eerste opening van de container: 4 dagen.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaartemperatuur.

Ongebruikte tabletdelen dienen te worden bewaard in de geopende blister, die terug in het carton moet worden gedaan, zodat deze voor de volgende toediening kan worden gebruikt.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos of de blister na EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Specifieke aandoeningen (b.v. nierziekten) moeten op een gepaste manier worden behandeld.

Bij honden die reeds worden behandeld voor congestief hartfalen of bronchiale aandoeningen dient de medicatie opnieuw te worden afgestemd.

Bij nierfalen moet de dosis worden verlaagd.

De tabletten bevatten een smaakstof. Bewaar de tabletten buiten het bereik van de dieren om accidentele ingestie te voorkomen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Neem de nodige voorzorgsmaatregelen om accidentele ingestie te vermijden.

In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Handen wassen na gebruik.

Ongebruikte tabletdelen dienen te worden bewaard in de geopende blister, die terug in het carton moet worden gedaan, zodat deze voor de volgende toediening kan worden gebruikt.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie.

Gebruik in drachtige teven of fokdieren wordt daarom niet aangeraden.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Excitatie, tachycardie, hypotensie, roodheid van de slijmvliezen en braken. Deze symptomen verdwijnen spontaan na stopzetten van de behandeling.

Onverenigbaarheden:

Niet van toepassing.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Mei 2020

15. OVERIGE INFORMATIE

Aluminium - PA/ALU/PVC blister

Kartonnen doos met 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 of 50 blisters van 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

BE-V477297

Op diergeneeskundig voorschrift