

PROSPECTO:

Canergy 100 mg comprimidos para perros

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1
29439 Lüchow
Alemania

ó

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Países Bajos

ó

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Croacia

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Canergy 100 mg comprimidos para perros
propentofilina

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA(S) SUSTANCIA(S) ACTIVA(S) Y OTRA(S) SUSTANCIA(S)

Cada comprimido contiene:

Sustancia activa: Propentofilina 100 mg

Comprimido con sabor, de color marrón claro con puntos marrones, redondo y convexo, ranurado por una cara en forma de cruz para fraccionarlo.

Los comprimidos pueden dividirse en dos o cuatro partes iguales.

4. INDICACIÓN(ES) DE USO

Para la mejora de la circulación sanguínea vascular periférica y cerebral. Para la mejoría de los signos de apatía, letargo y el comportamiento general de los perros.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en perros con un peso inferior a 5 kg.
No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente.
Véase también el apartado sobre el uso durante la gestación y la lactancia.

6. REACCIONES ADVERSAS

En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados), se han notificado reacciones alérgicas cutáneas, vómitos y trastornos cardíacos. En estos casos, el tratamiento debe interrumpirse.

La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 animales tratados presenta reacciones adversas)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100 animales tratados)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000 animales tratados)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000 animales tratados)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000 animales tratados, incluyendo casos aislados).

Si observa algún efecto adverso, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

Como alternativa puede usted notificar al Sistema Español de Farmacovigilancia Veterinaria vía tarjeta verde

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc

7. ESPECIES DE DESTINO

Perros

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

La posología básica es de 6-10 mg de propentofilina por kg de peso corporal al día, divididos en dos dosis, de la siguiente manera:

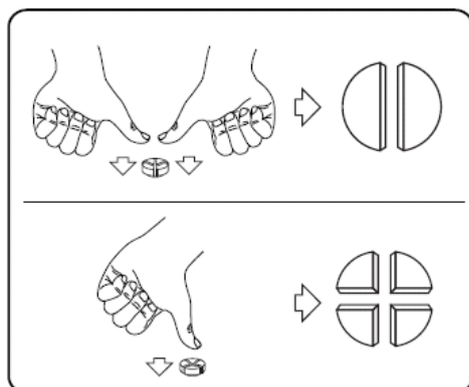
Comprimidos de 100 mg				
Peso corporal (kg)	Mañana	Noche	Comprimidos diarios totales	Dosis total diaria (mg/kg)
5 kg – 8 kg	☐	☐	½	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg	◐	☐	¾	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg	◐	◐	1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg	◑	◑	1 ½	6,0 – 10,0
>25 kg – 33 kg	⊕	⊕	2	6,1 – 8,0
>33 kg – 49 kg	⊕ ◐	⊕ ◐	3	6,1 – 9,1
>49 kg – 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6,1 – 8,2
>66 kg – 83 kg	⊕ ⊕ ◐	⊕ ⊕ ◐	5	6,0 – 7,6

☐ = ¼ de comprimido
 ◐ = ½ comprimido
 ◑ = ¾ de comprimido
 ⊕ = 1 comprimido

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Para asegurar la administración de la dosis correcta se debe determinar el peso del animal antes del tratamiento. Los comprimidos pueden administrarse directamente en la boca, en la parte posterior de la lengua del perro, o pueden mezclarse con una pequeña cantidad de alimento, y deben administrarse por lo menos 30 minutos antes de darle la comida.

Los comprimidos pueden dividirse en dos o cuatro partes iguales, con el fin de garantizar una posología exacta. Coloque el comprimido sobre una superficie plana, con la cara ranurada hacia arriba y la cara convexa (redondeada) hacia la superficie.



Mitades: presione hacia abajo con los pulgares a ambos lados del comprimido.
 Cuartos: presione hacia abajo con el pulgar en el centro del comprimido.

10. TIEMPO(S) DE ESPERA

No procede.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

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

Periodo de validez de los comprimidos divididos después de abierto el envase primario: 4 días.
Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación.

Toda porción de comprimido no usado debe devolverse al blíster abierto e introducirse en la caja, para utilizar en la siguiente administración.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster después de CAD. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. ADVERTENCIA(S) ESPECIAL(ES)

Precauciones especiales para su uso en animales:

Las enfermedades específicas (p. ej., nefropatía) deben tratarse adecuadamente.

Se debe considerar la posibilidad de racionalizar la medicación en perros que ya están recibiendo tratamiento por una insuficiencia cardíaca congestiva o una broncopatía.

En caso de insuficiencia renal, deberá reducirse la dosis.

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

Debe tenerse cuidado para evitar la ingestión accidental.

En caso de ingestión accidental de los comprimidos, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos después del uso.

Toda porción de comprimido no usado debe devolverse al blíster abierto e introducirse nuevamente en la caja, para utilizar en la siguiente administración.

Embarazo y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y/o la lactancia. Por lo tanto, su uso no está recomendado en las perras gestantes o en lactación, o en los animales destinados a la cría.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

Excitación, taquicardia, hipotensión, enrojecimiento de las membranas mucosas y vómitos.

La retirada del tratamiento provoca una remisión espontánea de estos signos.

Incompatibilidades:

No procede.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Todo medicamento veterinario no usado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Enero 2024

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Blíster de aluminio - PA/ALU/PVC

Formatos:

Caja con 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 o 50 blísteres de 10 comprimidos

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

Uso veterinario.

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

Administración bajo control ó supervisión del veterinario.