

**ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS****1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

**2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

Jede Tablette enthält:

**Wirkstoff:**

Propentofyllin 100 mg

**Sonstige Bestandteile:**

<b>Qualitative Zusammensetzung sonstiger Bestandteile und anderer Bestandteile</b>
Lactose-Monohydrat
Maisstärke
Crospovidon (Typ A)
Talkum
Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei
Calciumbehenat
Inaktivierte Hefe
Künstliches Fleischaroma

Hellbraun mit braunen Punkten, runde, konvexe, aromatisierte Tablette mit einseitiger kreuzförmiger Bruchrille.

Die Tabletten können in gleiche Hälften oder Viertel geteilt werden.

**3. KLINISCHE ANGABEN****3.1 Zieltierart(en)**

Hund.

**3.2 Anwendungsgebiete für jede Zieltierart**

Zur Verbesserung der Durchblutung im peripheren und zerebralen Bereich. Zur Verbesserung des Zustandes bei Trägheit und Lethargie sowie des Allgemeinzustandes bei Hunden.

**3.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei Hunden mit einem Körpergewicht unter 5 kg.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einen der sonstigen Bestandteile. Siehe auch Abschnitt 3.7

**3.4 Besondere Warnhinweise**

Keine.

### 3.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die sichere Anwendung bei den Zieltierarten:

Spezifische Erkrankungen (z. B. Nierenerkrankungen) sind entsprechend zu behandeln.

Bei bestehender Therapie von kongestiver Herzinsuffizienz oder Bronchialerkrankungen ist auf eine angepasste Dosierung zu achten.

Bei Niereninsuffizienz sollte die Dosis reduziert werden.

Die Tabletten sind aromatisiert. Um eine versehentliche Einnahme zu vermeiden, sind die Tabletten für Tiere unzugänglich aufzubewahren.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Eine versehentliche Einnahme ist zu vermeiden.

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen. Nach Verabreichung der Tabletten Hände waschen.

Nicht verwendete, geteilte Tabletten wieder in die offene Blisterpackung legen und diese bis zur nächsten Verabreichung im Karton aufbewahren.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

### 3.6 Nebenwirkungen

Hund:

Selten (1 bis 10 Tiere / 10 000 behandelte Tiere):	Allergische Hautreaktionen <sup>a</sup> Herzstörungen <sup>a</sup> Erbrechen <sup>a</sup>
--	---

<sup>a</sup> In diesen Fällen sollte das Tierarzneimittel abgesetzt werden.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Die Meldungen sind vorzugsweise durch einen Tierarzt über das nationale Meldesystem entweder an den Zulassungsinhaber oder seinen örtlichen Vertreter oder die zuständige nationale Behörde zu senden.

Die entsprechenden Kontaktdaten finden Sie in der Packungsbeilage.

### 3.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und/oder Laktation ist nicht belegt.

#### Trächtigkeit und Laktation:

Die Anwendung bei trächtigen oder laktierenden Hündinnen oder bei Zuchttieren wird nicht empfohlen.

### 3.8 Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen

Keine bekannt.

### 3.9 Art der Anwendung und Dosierung

Zum Eingeben.

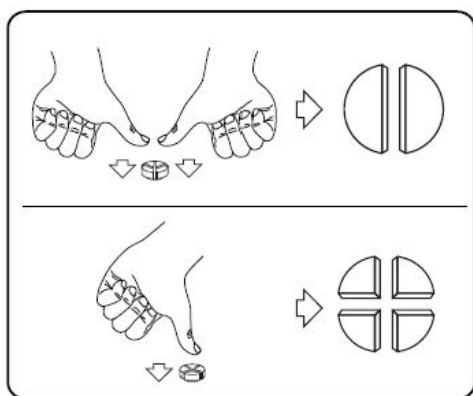
Um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht vor der Behandlung so genau wie möglich ermittelt werden. Die Basisdosis beträgt 6 - 10 mg Propentofyllin/kg Körpergewicht/Tag und wird verteilt auf zwei Einzelgaben wie folgt verabreicht:

100 mg Tabletten				
Körpergewicht (kg)	Morgens	Abends	Tagesdosis (Anzahl Tabletten)	Tagesdosis (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 Tablette      ☐ = ½ Tablette      ☐ = ¾ Tablette      ⊕ = 1 Tablette

Die Tabletten können dem Hund direkt ins Maul gegeben, hinten auf die Zunge gelegt oder in einem Futterbällchen gegeben werden und sollten mindestens 30 Minuten vor der Fütterung verabreicht werden.

Zur Sicherstellung einer korrekten Dosierung können die Tabletten in gleiche Hälften oder Viertel geteilt werden. Legen Sie die Tablette mit der Bruchrille nach oben und der konvexen (abgerundeten) Seite nach unten auf eine gerade Oberfläche.



Halbieren: Drücken Sie die Daumen auf beiden Seiten der Tablette nach unten.

Vierteln: Drücken Sie den Daumen in der Mitte der Tablette nach unten.

### 3.10 Symptome einer Überdosierung (und gegebenenfalls Notfallmaßnahmen und Gegenmittel)

Erregung, Tachykardie, Hypotonie, gerötete Schleimhaut und Erbrechen.

Nach Absetzen der Tabletten kommt es zu einem spontanen Abklingen dieser Symptome.

### 3.11 Besondere Anwendungsbeschränkungen und besondere Anwendungsbedingungen, einschließlich Beschränkungen für die Anwendung von antimikrobiellen und

**antiparasitären Tierarzneimitteln, um das Risiko einer Resistenzentwicklung zu begrenzen**

Nicht zutreffend.

**3.12 Wartezeiten**

Nicht zutreffend.

**4. PHARMAKOLOGISCHE ANGABEN****4.1 ATCvet Code: QC04AD90****4.2 Pharmakodynamik**

Propentofyllin verbessert die Durchblutung, insbesondere in der Herz- und Skelettmuskulatur. Außerdem wird die Durchblutung und damit die Sauerstoffversorgung des Gehirns verbessert, ohne dessen Glukosebedarf zu erhöhen. Propentofyllin hat eine mäßig positiv-chronotrope und eine deutlich positiv-inotrope Wirkung. Außerdem hat es eine antiarrhythmische Wirkung bei Hunden mit myokardialer Ischämie und eine bronchodilatatorische Wirkung entsprechend der von Aminophyllin.

Propentofyllin hemmt die Thrombozytenaggregation und verbessert die Fließeigenschaften der Erythrozyten.

Es wirkt direkt auf das Herz und reduziert den peripheren Gefäßwiderstand, wodurch die Herzbelastung verringert wird.

Propentofyllin kann die Leistungsbereitschaft und Belastbarkeit, vor allem bei älteren Hunden, erhöhen.

**4.3 Pharmakokinetik**

Nach oraler Gabe wird Propentofyllin rasch und vollständig resorbiert und schnell in den Geweben verteilt. Beim Hund werden maximale Plasmaspiegel bereits 15 Minuten nach oraler Applikation erreicht.

Die Halbwertszeit beträgt etwa 30 Minuten, die Bioverfügbarkeit für die Muttersubstanz etwa 30 %. Es gibt einige wirksame Metaboliten und die Biotransformation erfolgt überwiegend in der Leber. Propentofyllin wird zu 80 – 90 % in Form von Metaboliten über die Nieren, der Rest mit den Fäzes ausgeschieden. Es erfolgt keine Bioakkumulation.

**5. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN****5.1 Wesentliche Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

**5.2 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels in der unversehrten Verpackung: 3 Jahre.

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 4 Tage.

**5.3 Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Tierarzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nicht verwendete, geteilte Tabletten wieder in die offene Blisterpackung legen und diese bis zur nächsten Verabreichung im Karton aufbewahren.

#### **5.4 Art und Beschaffenheit der Verpackung**

Blisterpackung (Aluminium-PA/ALU/PVC).

Kartonschachtel mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 oder 50 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

#### **5.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme.

### **6. NAME DES ZULASSUNGSINHABERS**

Le Vet. Beheer B.V.

### **7. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

BE-V477297

### **8. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: 01/09/2015

### **9. DATUM DER LETZTEN ÜBERARBEITUNG DER ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS**

04/05/2026

### **10. EINSTUFUNG VON TIERARZNEIMITTELN**

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).