#### **PACKUNGSBEILAGE**

## 1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Karsivan 50 mg überzogene Tablette.

## 2. Zusammensetzung

Pro Tablette:

#### Wirkstoff:

Propentophyllin: 50mg

Ockerfarbene, bikonvexe, runde, beschichtete Tabletten mit einer eingeprägten Viertelbruchlinie auf der einen Seite und dem Text "K50" auf der anderen Seite.

## 3. Zieltierart(en)

Hund.

## 4. Anwendungsgebiet(e)

Durchblutungsstörungen im peripheren und zerebralen Bereich.

#### Bemerkung

Tierarzneimittel wird benutzt als unterstützende Behandlung zur Verbesserung von Durchblutungsstörungen von Organen. Spezifische Organerkrankungen sind primär kausal zu behandeln.

## 5. Gegenanzeigen

Verwenden Sie nicht weniger bei Hunden als 2,5 kg.

Nicht anwenden bei Kardiomyopathie in einem fortgeschrittenen Stadium bei Hunden.

Nicht anwenden bei Überempfindlichkeit gegen den Wirkstoff oder einer anderen Komponente des Produkts.

### 6. Besondere Warnhinweise

### Besondere Warnhinweise:

Keine.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Versehentliche Einnahme sollte vermieden werden.

Waschen Sie Ihre Hände nach der Verabreichung der Tabletten.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegen Karsivan sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Umweltschutz:

Nicht zutreffend.

### Trächtigkeit und Laktation:

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und Laktation ist nicht belegt. Ausschließlich anwenden nach Risikoanalyse durch den behandelnden Tierarzt.

#### Fortpflanzungsfähigkeit:

Nicht bei Zuchttieren anwenden.

## Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Es wird nicht empfohlen, andere Tierarzneimittel mit ähnlicher pharmakologischer Aktivität wie Propentophyllin oder andere Xanthin Derivate zu gegeben.

### Überdosierung:

Bei doppelter Überdosierung wurden folgende Symptome beobachtet: Lethargie, erhöhter Speichelfluss, Erbrechen; bei höheren Dosen wurden zusätzliche Symptome beobachtet: Ataxie, Muskelzittern, Hinlegen. In einigen Fällen müssen die Tiere symptomatisch behandelt werden.

### Wesentliche Inkompatibilitäten:

Keine bekannt.

## 7. Nebenwirkungen

#### Hund.

Selten	Erbrechen <sup>1</sup> ;
(1 bis 10 Tiere/10.000 behandelte Tiere):	Allergische Reaktion (z.B. Urtikaria ) <sup>2</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Vor allem im Beginn der Behandlung.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit. Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem adversedrugreactions vet@fagg-afmps.be melden.

## 8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Nur zur oralen Anwendung.

Die empfohlene Dosierung beträgt 6-10 mg Propentophyllin pro kg Körpergewicht, aufgeteilt auf zweimal 3-5 mg / kg Körpergewicht pro Tag.

KG (kg)	Tablette	Tablette	Gesamtzahl	Gesamtzahl Tagesdosis
	Morgen	Nachmittag	#Tablette/Tag	mg/kg
2,5-4 kg	1/4	1/4	1/2	6,3-10,0
5-7 kg	1/2	1/2	1	7,1 - 10,0
8-9 kg	3/4	3/4	1 + 1/2	8,3 – 9,4
10-15 kg	1	1	2	6,7 - 10,0
16-25 kg	1 + 1/2	1 + 1/2	3	6,0 – 9,4
26-33 kg	2	2	4	6,1-7,7

Karsivan muss während der gesamten Therapiedauer jeden Tag verabreicht werden. Die Therapie mindestens 4 - 8 Wochen ausgeführt werden.

<sup>&</sup>lt;sup>2</sup> Bei Auftreten ist ein Absetzen der Behandlung erforderlich.

## 9. Hinweise für die richtige Anwendung

Die Tabletten können entweder auf der Rückseite der Zunge des Hundes verabreicht werden oder mit der Nahrung vermischt werden.

### 10. Wartezeiten

Nicht zutreffend.

## 11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

In der Original-Blisterpackung aufbewahren. Die Blisterpackung im Umkarton aufbewahren.

Trocken lagern.

Haltbarkeit nach dem ersten Öffnen/Anbruch der Primärverpackung: 3 Jahre. Nicht verwendete zerbrochene Tabletten in der Blisterpackung aufbewahren für max. 72 Stunden. Sie dürfen dieses Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach "Exp." nicht mehr anwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats.

## 12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

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. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

### 13. Einstufung des Tierarzneimittels

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

### 14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V144137

Blisterpackung mit 60 Filmtabletten.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

### 15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Oktober 2025

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

## 16. Kontaktangaben

## Zulassungsinhaber:

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

# Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Intervet GesmbH, Siemensstraße 107, 1210 Wien, Österreich

# Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

MSD Animal Health Belgium Tel: + 32 (0)2 370 94 01