

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA V/DCP/15/0040

Canergy 100 mg tabletes suņiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

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

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1
29439 Lüchow
Vācija

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nīderlande

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

Drukātajā lietošanas instrukcijā tiks norādīts tikai ražotājs, kurš atbild par sērijas izlaidi un testēšanu.

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Canergy 100 mg tabletes suņiem
Propentofylline

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

Katra tablete satur:

Aktīvā viela: propentofilīns 100 mg

Gaiši brūna ar brūniem plankumiem, apaļa un izliekta aromatizēta tablete ar krustveida dalījuma līniju vienā pusē.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Perifērās un cerebrālās asinsrites uzlabošanai. Apātijas un letargijas mazināšanai un vispārējai uzvedības uzlabošanai suņiem.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot dzīvniekiem, kas sver mazāks par 5 kg.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām. Lūdzu skatīt arī sadaļu par lietošanu grūsnības un laktācijas laikā.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Retos gadījumos (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem) ziņots par alerģiskām ādas reakcijām, vemšanu un sirdsdarbības traucējumiem. Šādos gadījumos ārstēšanu pārtraukt.

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par to savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN METODES

Kopējā dienas deva ir 6 - 10 mg propentofilīna uz kg ķermeņa svara, sadalot divās lietošanas reizēs:

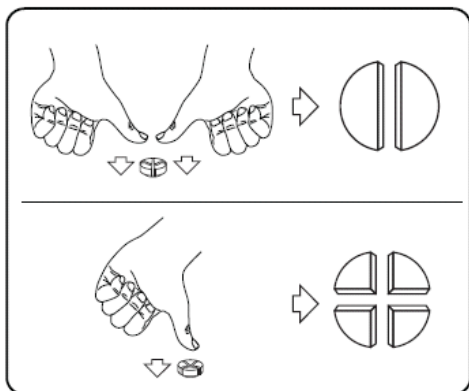
100 mg tabletes				
Ķermeņa svars (kg)	No rīta	Vakarā	Kopējais tablešu skaits dienā	Kopējā dienas deva (mg/kg)
5 kg – 8 kg			½	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg			¾	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg			1 ½	6,0 – 10,0
>25 kg – 33 kg			2	6,1 – 8,0
>33 kg – 49 kg	 	 	3	6,1 – 9,1
>49 kg – 66 kg	 	 	4	6,1 – 8,2
>66 kg – 83 kg	  	  	5	6,0 – 7,6

 = ¼ tabletes  = ½ tabletes  = ¾ tabletes  = 1 tablete

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Lai nodrošinātu pareizas devas ievadīšanu, pirms ārstēšanas noteikt dzīvnieka ķermeņa svaru. Tabletes var dot sunim tieši mutē, novietojot uz mēles saknes, vai iejaukt nelielā barības bumbiņā, un lietot vismaz 30 minūtes pirms ēdināšanas.

Tabletes var sadalīt 2 vai 4 vienādās daļās, lai nodrošinātu precīzu devu. Novietot tableti uz plakanas virsmas ar dalījuma līniju uz augšu un izliekto (noapaļoto) pusi uz leju.



Sadalīšanai divās daļās: ar īkšķiem spiest uz leju abās tabletes pusēs.

Sadalīšanai četrās daļās: ar īkšķi spiest uz leju tabletes vidū.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.

Sadalīto tablešu derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 4 dienas.

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.

Neizlietotās tablešu daļas ievietot atpakaļ atvērtajā blistera iepakojumā un ievietot kastītē līdz nākamajai lietošanas reizei.

Nelietot šīs veterinārās zāles, ja beidzies derīguma termiņš, kas norādīts uz iepakojuma un blistera pēc “Derīgs līdz”. Derīguma termiņš attiecināms uz mēneša pēdējo dienu.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši piesardzības pasākumi dzīvniekiem:

Specifiskām slimībām (piemēram, nieru slimībai) nepieciešama atbilstoša ārstēšana.

Apsvērt šo zāļu piemērotu lietošanu suņiem, kuri jau saņem zāles sirds mazspējas vai bronhu slimību ārstēšanai.

Nieru mazspējas gadījumā devu samazināt.

Tabletes ir aromatizētas. Lai izvairītos no jebkādas nejaušas norīšanas, uzglabāt tabletes dzīvniekiem nepieejamā vietā.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Rīkoties uzmanīgi, lai izvairītos no nejaušas norīšanas.

Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) tablešu norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam. Pēc lietošanas mazgāt rokas.

Neizlietotās tablešu daļas ievietot atpakaļ atvērtajā blistera iepakojumā un ievietot kastītē līdz nākamajai lietošanas reizei.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un/vai laktācijas laikā. Nav ieteicams lietot grūsnām vai laktējošām kucēm, kā arī vaislas dzīvniekiem.

Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti):

Uzbudinājuma izraisīta tahikardija, hipotensija, gļotādu apsārtums un vemšana.

Pārtraucot ārstēšanu, novēro šo simptomu spontānu remisiju.

Nesaderība:

Nav piemērojama.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

01/2024

15. CITA INFORMĀCIJA

Alumīnija - PA/AL/PVH blisteris.

Kartona kastīte ar 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 vai 50 blisteri ar 10 tabletēm.

Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

Recepšu veterinārās zāles.