

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLETS NAMN

Canergy vet. 100 mg tabletter för hund

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En tablett innehåller:

Aktiv substans:

Propentofyllin 100 mg

Hjälpämnen:

Kvalitativ sammansättning av hjälpämnen och andra beståndsdelar
Laktosmonohydrat
Majsstärkelse
Krospovidon (typ A)
Renad talk
Vattenfri kolloidal kiseldioxid
Kalciumbehenat
Jäst, avaktiverad
Artificiell köttsmak

Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på ena sidan.

Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar.

3. KLINISKA UPPGIFTER

3.1 Djurslag

Hund.

3.2 Indikationer för varje djurslag

För att förbättra perifer och cerebral vaskulär cirkulation. För förbättring av matthet, slöhet och allmänt medvetande hos hundar.

3.3 Kontraindikationer

Använd inte till hundar som väger mindre än 5 kg.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnena.

Se även avsnitt 3.7

3.4 Särskilda varningar

Inga.

3.5 Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Specifika sjukdomar (t.ex. njursjukdom) ska behandlas.

Revidering av behandlingen till hundar som redan behandlas mot kronisk hjärtsvikt eller luftrörssjukdom bör övervägas.

Vid njursvikt bör dosen reduceras.

Tabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna utom räckhåll för djur för att förhindra oavsiktligt intag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur:

Försiktighet ska iakttas för att förhindra oavsiktligt intag.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Tvätta händerna efter användning.

Alla oanvända tabletdelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret som ska läggas tillbaka i kartongen för användning vid nästa administrering.

Särskilda försiktighetsåtgärder för skydd av miljön:

Ej relevant.

3.6 Biverkningar

Hund:

Sällsynta (1 till 10 av 10 000 behandlade djur):	Allergisk hudreaktion ^a Hjärtsjukdom ^a Kräkningar ^a
---	--

^a I dessa fall ska behandlingen avbrytas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Rapporter ska, företrädesvis via en veterinär, skickas till antingen innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare eller till den nationella behöriga myndigheten via det nationella rapporteringssystemet. Se bipacksedeln för respektive kontaktuppgifter.

3.7 Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och/eller laktation.

Dräktighet och laktation:

Användning till dräktiga eller lakterande tikar eller på avelsdjur rekommenderas inte.

3.8 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Inga kända.

3.9 Administreringsvägar och dosering

Oral användning.

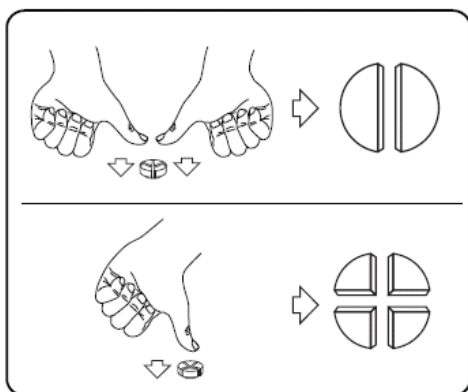
För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt före behandling. Normaldosen är 6-10 mg propentofyllin/kg kroppsvikt dagligen uppdelat på två doser enligt följande:

100 mg tabletter				
Kroppsvikt (kg)	Morgon	Kväll	Totalt antal tabletter dagligen	Daglig total dos (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 tablett ◑ = ½ tablett ◒ = ¾ tablett ⊕ = 1 tablett

Tabletterna kan administreras direkt i munnen, baktill på hundens tunga eller blandas i en liten boll med föda och bör administreras minst 30 minuter före utfodring.

Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tablettens på en plan yta med dess skårade sida uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: tryck med tummarna på tablettens båda sidor.
Fjärdedelar: tryck ned tummen mitt på tablettens.

3.10 Symtom på överdosering (och i tillämpliga fall akuta åtgärder och motgift)

Takykardi vid upphetsning, hypotoni, rodnad av slemhinnor och kräkningar.
Utsättning av behandlingen leder till en spontan remission av dessa tecken.

3.11 Särskilda begränsningar för användning och särskilda villkor för användning, inklusive begränsningar av användningen av antimikrobiella och antiparasitära läkemedel för att begränsa risken för utveckling av resistens

Ej relevant.

3.12 Karenstider

Ej relevant.

4. FARMAKOLOGISKA UPPGIFTER

4.1 ATCvet-kod: QC04AD90

4.2 Farmakodynamik

Propentofyllin har visat sig öka blodflöde, särskilt i hjärtat och skelettmuskulatur. Det ökar också blodflödet i hjärnan och därmed dess syretillförsel, utan att öka hjärnans glukosbehov. Det har en blygsam kronotrop effekt och en tydlig positiv inotrop effekt. Dessutom har det visat sig ha en antiarytmisk effekt på hundar med myokardischemi och en bronkodilaterande effekt motsvarande den hos aminofyllin.

Propentofyllin hämmar trombocyttaggregation och förbättrar erytrocyternas flödesegenskaper. Det har en direkt effekt på hjärtat och minskar perifert vasculärt motstånd vilket således minskar kardiell belastning.

Propentofyllin kan öka viljan att motionera och motionstolerans, framför allt hos äldre hundar.

4.3 Farmakokinetik

Efter oral administrering absorberas propentofyllin snabbt och fullständigt och distribueras snabbt till vävnaderna. Maximala plasmanivåer nås 15 minuter efter oral dosering till hundar. Halveringstiden är cirka 30 minuter och biotillgängligheten för modersubstansen är cirka 30 %. Det finns ett flertal effektiva metaboliter och metabolismen sker i huvudsak i levern. 80-90 % av propentofyllin utsöndras i form av metaboliter via njurarna. Resten elimineras via faeces. Det sker ingen bioackumulering.

5. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

5.1 Viktiga inkompatibiliteter

Ej relevant.

5.2 Hållbarhet

Hållbarhet i öppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 4 dagar.

5.3 Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Alla oanvända tablettedlar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och läggas tillbaka i kartongen för användning vid nästa administrering.

5.4 Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Aluminium - PA/ALU/PVC-bliester.

Kartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 bliester med 10 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras

5.5 Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser.

6. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Le Vet. Beheer B.V.

7. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

51124

8. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE

Datum för första godkännandet: 2015-12-21

9. DATUM FÖR SENASTE ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

2026-04-13

10. KLASSIFICERING AV DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDLET

Receptbelagt läkemedel.

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).