

**NOTICE****Canergy 100 mg comprimés pour chiens****1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Pays-Bas

Fabricants responsable de la libération des lots :

Artesan Pharma GmbH & Co KG  
Wendlandstrasse 1  
29439 Lüchow  
Allemagne

ou

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Pays-Bas

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Canergy 100 mg comprimés pour chiens  
propentofylline

**3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)**

Chaque comprimé contient :

Substance active : Propentofylline 100 mg

Comprimé brun clair tacheté de brun, rond et convexe, aromatisé, avec une barre de sécabilité en croix sur une face.

Les comprimés peuvent être divisés en 2 ou 4 parts égales.

**4. INDICATION(S)**

Amélioration de la circulation vasculaire périphérique et cérébrale. Amélioration des états d'apathie, de léthargie et du comportement général chez le chien.

**5. CONTRE-INDICATIONS**

Ne pas utiliser chez les chiens pesant moins de 5 kg.

Ne pas utiliser dans les cas connus d'hypersensibilité au principe actif ou à l'un des excipients.

Voir également la rubrique relative à l'utilisation en cas de grossesse et de lactation.

## 6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités), des réactions cutanées allergiques, des vomissements et des troubles cardiaques ont été signalés. Dans un tel cas, le traitement doit être interrompu.

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a été pas efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

## 7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens

## 8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

La posologie de base est de 6 – 10 mg de propentofylline par kg de masse corporelle par jour, à répartir sur deux doses, comme suit :

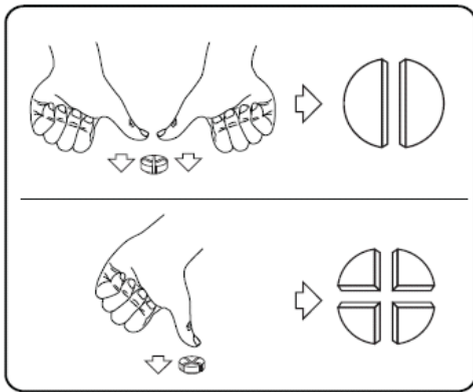
Comprimés de 100 mg				
Masse corporelle (kg)	Matin	Soir	Nombre total de comprimés par jour	Dose quotidienne totale (mg/kg)
5 kg – 8 kg			½	6,25 – 10,0
> 8 kg – 10 kg			¾	7,5 – 9,4
> 10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
> 15 kg – 25 kg			1 ½	6,0 – 10,0
> 25 kg – 33 kg			2	6,1 – 8,0
> 33 kg – 49 kg	 	 	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	 	 	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	  	  	5	6,0 – 7,6

 = ¼ de comprimé    
  = ½ comprimé    
  = ¾ de comprimé    
  = 1 comprimé

## 9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Pour assurer l'administration de la dose correcte, la masse corporelle de l'animal doit être déterminée avant le traitement. Les comprimés peuvent être administrés directement dans la bouche du chien, à l'arrière de la langue, ou mélangés à une petite boule de nourriture et ils doivent être administrés au moins 30 minutes avant le repas.

Les comprimés peuvent être divisés en 2 ou 4 parts égales pour obtenir l'exacte posologie nécessaire. Placez le comprimé sur une surface plate, avec la face portant la barre de cassure tournée vers le haut et la face convexe (arrondie) tournée vers le plan de travail.



Moitiés : appuyez avec vos pouces des deux côtés du comprimé.

Quarts : appuyez avec votre pouce au centre du comprimé.

---

## 10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet

## 11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Durée de conservation des comprimés divisés après première ouverture du conditionnement primaire : 4 jours.

Pas de précautions particulières de conservation.

Toute portion de comprimé inutilisée doit être réintroduite dans la plaquette ouverte et replacée dans la boîte dans l'attente de l'administration suivante.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et la plaquette après EXP. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

## 12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

### Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Les maladies spécifiques (p. ex., maladie rénale) doivent être traitées comme il convient.

Une rationalisation du traitement doit être envisagée chez les chiens déjà traités pour une insuffisance cardiaque congestive ou une affection bronchique.

En cas d'insuffisance rénale, la dose doit être réduite.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Des précautions doivent être prises afin d'éviter toute ingestion accidentelle.

En cas d'ingestion accidentelle des comprimés, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquetage. Lavez-vous les mains après utilisation.

Toute portion de comprimé inutilisée doit être réintroduite dans la plaquette ouverte et replacée dans la boîte dans l'attente de l'administration suivante.

### Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gravidité et/ou de lactation.

L'utilisation du produit n'est donc pas recommandée chez les chiennes gravides ou allaitantes ni chez les animaux destinés à la reproduction.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

Excitation, tachycardie, hypotension, rougissement des muqueuses et vomissements

À l'arrêt du traitement, ces symptômes se résorbent spontanément.

Incompatibilités :

Sans objet

**13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT**

Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

**14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE**

Mai 2020

**15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES**

Plaquette en aluminium – PA/ALU/PVC

Boîte en carton contenant 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 ou 50 plaquette(s) de 10 comprimés

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

BE-V477297

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire