

**VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS**  
**V/DCP/15/0040**

**1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS**

**Canergy** 100 mg tabletes suņiem

**2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS**

Katra tablete satur:

**Aktīvā viela:**

Propentofilīns 100 mg

**Palīgvielas:**

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

**3. ZĀĻU FORMA**

Tablete.

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. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA**

**4.1 Mērķa sugas**

Suņi.

**4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas**

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

**4.3 Kontrindikācijas**

Nelietot dzīvniekiem, kas sver mazāk par 5 kg.

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

Skatīt arī 4.7 apakšpunktu.

**4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai**

Nav.

**4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā**

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot 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.

#### 4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

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.

#### 4.7 Lietošana grūsnības, laktācijas vai dēšanas laikā

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

#### 4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

#### 4.9 Devas un lietošanas veids

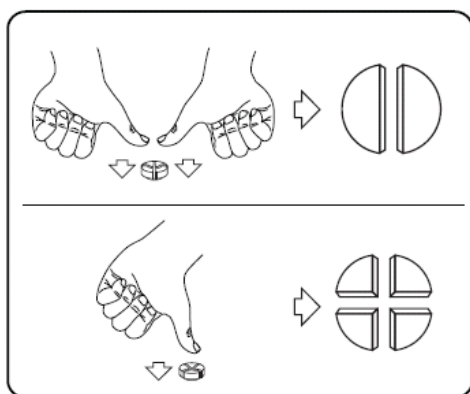
Lai nodrošinātu pareizas devas ievadīšanu, pirms ārstēšanas noteikt dzīvnieka ķermeņa svaru. Kopējā dienas deva ir 6 - 10 mg propentofilīna uz kg ķermeņa svara, sadalot divās lietošanas reizēs:

| 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

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.

#### 4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Uzbudinājuma izraisīta tahikardija, hipotensija, gļotādu apsārtums un vemšana.  
Pārtraucot ārstēšanu, novēro šo simptomu spontānu remisiju.

#### 4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nav piemērojams.

### 5. FARMAKOLOĢISKĀS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: perifēriskie vazodilatatori; purīna atvasinājumi; propentofilīns.  
ATĶ vet kods: QC04AD90.

#### 5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Propentofilīnam raksturīga spēja palielināt asins plūsmu, it sevišķi sirds un skeleta muskuļos. Tas arī palielina asins plūsmu smadzenēs un tādējādi palielina asinsapgādi bez pastiprināta glikozes patēriņa smadzenēs. Tam piemīt mērena, pozitīva hronotropa iedarbība un izteikta pozitīva inotropa iedarbība. Turklāt tam konstatēta antiaritmiska iedarbība, ja suņiem ir miokarda išēmija, un arī bronhodilatējoša iedarbība, kas līdzinās aminofilīna efektam.

Propentofilīns nomāc trombocītu agregāciju un uzlabo eritrocītu plūsmas īpašības.

Tas iedarbojas tieši uz sirdi un samazina perifēro asinsvadu pretestību, tādējādi mazinot slodzi sirdij.

Propentofilīns var palielināt vēlmi nodoties fiziskām aktivitātēm un slodzes panesamību, it sevišķi vecākiem suņiem.

#### 5.2 Farmakokinētiskie dati

Lietojot iekšķīgi, propentofilīns uzsūcas strauji un pilnībā, un ātri izkļiedējas audos. Pēc iekšķīgas lietošanas suņiem maksimālais koncentrācijas līmenis plazmā tiek sasniegts 15 minūtēs.

Eliminācijas pusperiods ir apmēram 30 minūtes un biopieejamība vielai sasniedz apmēram 30%. Sastopami vairāki iedarbīgi metabolīti un biotransformācija noris galvenokārt aknās. 80-90% propentofilīna tiek izvadīts metabolītu formā caur nierēm. Atlikusī daļa tiek izvadīta ar fekālijām. Neveidojas bioakumulācija.

### 6. FARMACEITISKĀ INFORMĀCIJA

#### 6.1 Palīgvielu saraksts

Laktozes monohidrāts  
Ciete, kukurūzas  
Krospovidons  
Talks  
Silīcija dioksīds, koloidālais, bezūdens  
Kalcija behenāts  
Raugi, deaktivizēti  
Mākslīgais aromatizētājs ar liellopu gaļas garšu

## **6.2 Būtiska nesaderība**

Nav piemērojama.

## **6.3 Derīguma termiņš**

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: 3 gadi.  
Sadalīto tablešu derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: 4 dienas.

## **6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi**

Šīm veterinārajām zālēm nav nepieciešama īpaša uzglabāšanas temperatūra.  
Neizlietotās tablešu daļas ievietot atpakaļ atvērtajā blistera iepakojumā un ievietot kastītē līdz nākamajai lietošanas reizei.

## **6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs**

Alumīnija - PA/AL/PVH blisteris.  
Kartona kastīte ar 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 vai 50 blisteriem, katrā pa 10 tabletēm.  
Ne visi iepakojuma izmēri var tikt izplatīti.

## **6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai**

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

## **7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS**

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

## **8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)**

V/DCP/15/0040

## **9. REĢISTRĀCIJAS/PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS**

Pirmās reģistrācijas datums: 29.09.2015.  
Pēdējās pārreģistrācijas datums: 28.04.2020.

**10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS**

04/2020

**11. RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS, PIEGĀDES UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS**

Recepšu veterinārās zāles.