

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Canergy 100 mg comprimés pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Chaque comprimé contient :

Substance active :

Propentofylline 100 mg

Excipients :

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimé.

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. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens.

4.2 Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

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

4.3 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 aussi la rubrique 4.7

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi 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.

Les comprimés sont aromatisés. Afin d'éviter toute ingestion accidentelle, conserver les comprimés hors de portée des animaux.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire 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.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

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.

4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation, 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.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

4.9 Posologie et voie d'administration

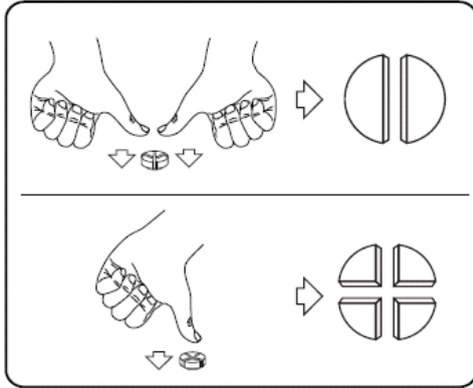
Pour assurer l'administration de la dose correcte, la masse corporelle de l'animal doit être déterminée avant le traitement. La posologie de base est de 6 – 10 mg de propentofylline/kg de masse corporelle par jour, à répartir sur deux doses, comme suit :

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

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.

4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Excitation, tachycardie, hypotension, rougissement des muqueuses et vomissements
À l'arrêt du traitement, ces symptômes se résorbent spontanément.

4.11 Temps d'attente

Sans objet

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique : vasodilatateur périphérique ; dérivés de la purine ; propentofylline
code ATCvet : QC04AD90

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

Il a été montré que la propentofylline améliore le débit sanguin, en particulier dans le cœur et le muscle squelettique. Elle augmente également le débit sanguin dans le cerveau et donc son approvisionnement en oxygène, sans pour autant augmenter les besoins du cerveau en glucose. Elle exerce un effet chronotrope positif d'ampleur modérée et un effet inotrope positif marqué. Par ailleurs, il a été montré qu'elle exerce un effet anti-arythmique chez les chiens atteints d'ischémie myocardique et une action bronchodilatatrice équivalente à celle de l'aminofylline.

La propentofylline inhibe l'agrégation plaquettaire et améliore les propriétés rhéologiques des érythrocytes.

Elle exerce un effet direct sur le cœur et réduit la résistance vasculaire périphérique, atténuant ainsi l'effort cardiaque.

La propentofylline peut amener l'animal à faire plus volontiers de l'exercice et améliorer sa tolérance à l'effort, en particulier chez les chiens âgés.

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale, la propentofylline est rapidement et totalement absorbée et fait l'objet d'une rapide distribution dans les tissus. Les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes en 15 minutes après administration orale chez le chien.

La demi-vie est d'environ 30 minutes et la biodisponibilité de la substance mère est d'environ 30 %. Il existe un certain nombre de métabolites actifs et la biotransformation se déroule principalement dans le foie. La propentofylline est excrétée à hauteur de 80 – 90 % sous la forme de métabolites par l'intermédiaire des reins. Le reste est éliminé dans les selles. Aucune bioaccumulation n'est constatée.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Lactose monohydraté
Amidon de maïs
Crospovidone
Talc
Silice colloïdale anhydre
Béhénate de calcium
Levure désactivée
Arôme bœuf artificiel

6.2 Incompatibilités majeures

Sans objet.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans
Durée de conservation des comprimés divisés après première ouverture du conditionnement primaire : 4 jours.

6.4 Précautions particulières de conservation

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.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

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.

6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

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

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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

8. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

BE-V477297

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 01/09/2015

Date de renouvellement de l'autorisation : 20/03/2020

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

06/05/2020

A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire