

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

Karsivan 50 mg omhulde tabletten

2. Samenstelling

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Propentofylline 50 mg

Okerkleurige, biconvexe, ronde omhulde tabletten met een ingeslagen kwart breuklijn op één zijde en de tekst “K50” op de andere zijde.

3. Doeldiersoort(en)

Hond.

4. Indicaties voor gebruik

Perifere en cerebrale vaatstoornissen.

Opmerking:

Het diergeneesmiddel dient als ondersteunende behandeling ter verbetering van de orgaandoorbloeding. Specifieke orgaanafwijkingen moeten echter volgens de primaire oorzaak behandeld worden.

5. Contra-indicaties

Niet toedienen aan honden van minder dan 2,5 kg.

Niet toedienen aan honden met een cardiopathie in een vergevorderd stadium.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het (de) werkzame bestandde(e)l(en) of (één van) de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale waarschuwingen:

Geen.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Accidentele inname dient vermeden te worden.

Was de handen na toedienen van de tabletten.

Personen met een bekende overgevoeligheid voor Karsivan moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

Dracht en lactatie:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en lactatie.

Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelende dierenarts.

Vruchtbaarheid:

Niet gebruiken bij fokdieren.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gezien de farmacologische eigenschappen van propentofylline wordt aangeraden geen andere geneesmiddelen met gelijkaardige farmacologische werking of andere xanthinederivaten toe te dienen.

Overdosering:

Bij tweevoudige overdosering werden volgende symptomen waargenomen: lethargie, hypersalivatie, braken; bij hogere doseringen werden bijkomende symptomen: ataxie, spiertrillingen, neerliggen waargenomen. In dergelijke gevallen dienen de dieren symptomatisch behandeld te worden.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Geen bekend.

7. Bijwerkingen

Zelden (1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren):	Braken ¹ ; Allergische reactie (bv. urticaria) ²
---	---

¹ Voornamelijk bij het begin van de behandeling.

² Afbreken van de behandeling kan noodzakelijk zijn.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Uitsluitend voor oraal gebruik.

De aanbevolen dosering bedraagt 6-10 mg propentofylline per kg lichaamsgewicht, verdeeld over tweemaal 3-5 mg/kg LG per dag.

LG (kg)	Tablet vm	Tablet nm	Totaal #tabletten/dag	Totale dagdosis mg/kg
2,5-4 kg	1/4	1/4	1/2	6,3 – 10,0
5-7 kg	1/2	1/2	1	7,1 – 10,0
8-9 kg	3/4	3/4	1 + 1/2	8,3 – 9,4
10-15 kg	1	1	2	6,7 – 10,0
16-25 kg	1 + 1/2	1 + 1/2	3	6,0 – 9,4
26-33 kg	2	2	4	6,1 – 7,7

Karsivan moet gedurende de therapie iedere dag toegediend worden.

De therapie minstens 4 – 8 weken handhaven.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De tabletten kunnen ofwel achter op de tong van de hond toegediend worden ofwel met het eten vermengd worden.

10. Wachtijd(en)

Niet van toepassing.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de originele blister. Bewaar de blister in de buitenverpakking. Op een droge plaats bewaren.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Ongebruikte gebroken tabletten in de blisterverpakking bewaren gedurende max 72u.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V144137

Blisterverpakking met 60 omhulde tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Oktober 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet GesmbH, Siemensstraße 107, 1210 Wenen, Oostenrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

MSD Animal Health Belgium Tel: + 32 (0)2 370 94 01