

B. NAVODILO ZA UPORABO

NAVODILO ZA UPORABO

Canergy 100 mg tablete za pse

1. IME IN NASLOV IMETNIKA DOVOLJENJA ZA PROMET Z ZDRAVILOM TER PROIZVAJALEC ZDRAVILA, ODGOVOREN ZA SPROŠČANJE SERIJ, ČE STA RAZLIČNA

Imetnik dovoljenja za promet z zdravilom:

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

Proizvajalci odgovorni za sproščanje serij:

Artesan Pharma GmbH & Co KG
Wendlandstrasse 1
29439 Lüchow
Nemčija

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nizozemska

Genera d.d.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Hrvaška

2. IME ZDRAVILA ZA UPORABO V VETERINARSKI MEDICINI

Canergy 100 mg tablete za pse
propentofilin

3. NAVEDBA UČINKOVIN(E) IN DRUGE(IH) SESTAVIN

Ena tableta vsebuje:

Učinkovina: propentofilin 100 mg

Svetlorjava z rjavimi pikami, okrogla in konveksna tableta z okusom s križno prelomno črto na eni strani.

Tableto je možno razdeliti na 2 ali 4 enake dele.

4. INDIKACIJA(E)

Za izboljšanje perifernega in cerebralnega žilnega krvnega obtoka. Za izboljšanje otopelosti, letargije in splošnega vedenja pri psih.

5. KONTRAINDIKACIJE

Ne uporabite pri psih, ki tehtajo manj kot 5 kg.

Ne uporabite v znanih primerih preobčutljivosti na zdravilno učinkovino ali na katero koli pomožno snov.

Glejte tudi poglavje o uporabi med brejostjo in laktacijo.

6. NEŽELENI UČINKI

V redkih primerih (pojavijo se pri 1 od 10 živali od 10.000 zdravljenih živali) so poročali o alergijskih kožnih reakcijah, bruhanju in motnjah srca. V teh primerih je treba zdravljenje ustaviti.

Če opazite kakršne koli stranske učinke, tudi tiste, ki niso navedeni v tem navodilu za uporabo ali mislite, da zdravilo ni delovalo, obvestite svojega veterinarja. .

7. CILJNE ŽIVALSKÉ VRSTE

Psi.

8. ODMERKI ZA POSAMEZNE ŽIVALSKÉ VRSTE TER POT(I) IN NAČIN UPORABE ZDRAVILA

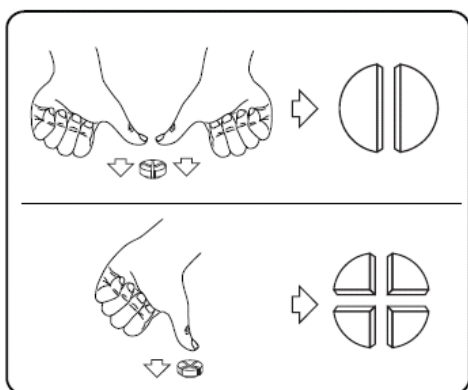
Osnovno odmerjanje je 6 do 10 mg propentofilina na kg telesne mase na dan, razdeljen v dva odmerka, kot sledi:

100-mg tablete				
Telesna masa (kg)	Zjutraj	Zvečer	Skupaj tablet na dan	Skupni dnevni odmerek (mg/kg)
5 kg – 8 kg			$\frac{1}{2}$	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg			$\frac{3}{4}$	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg			1 $\frac{1}{2}$	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
 = $\frac{1}{4}$ tablete tableta				
 = $\frac{1}{2}$ tablete				
 = $\frac{3}{4}$ tablete				
 = 1				

9. NASVET O PRAVILNI UPORABI ZDRAVILA

Za zagotovitev uporabe pravilnega odmerka je treba pred zdravljenjem ugotoviti telesno maso živali. Tablete se lahko dajejo neposredno v usta, na zadnjo stran jezika ali pa se umeša v majhno kroglico hrane, ki naj jo pes zaužije vsaj 30 minut pred hranjenjem.

Tablete je možno razdeliti v 2 ali 4 enake dele, da se zagotovi pravilno odmerjanje. Tableto položite na ravno površino, s stranjo z delilno črto navzgor in konveksno (zaobljeno) stranjo proti površini.



Polovici: tableto s palcema na obeh straneh potisnite na površino.

Četrtnine: tableto s palcem na sredini potisnite na površino.

10. KARENCA

Ni smiselno.

11. POSEBNA NAVODILA ZA SHRANJEVANJE

Zdravilo shranjujte nedosegljivo otrokom.

Rok uporabnosti razdeljenih tablet po prvem odpiranju stične ovojnine: 4 dni.

Za shranjevanje zdravila ni posebnih temperaturnih omejitev.

Vse neporabljene dele tablet je treba vrniti v odprt pretisni omot in vstaviti nazaj v škatlo ter uporabiti pri naslednjem dajanju.

Zdravila ne smete uporabljati po datumu izteka roka uporabnosti, navedenega na škatli in pretisnem omotu po "EXP". Rok uporabnosti zdravila se nanaša na zadnji dan v navedenem mesecu.

12. POSEBNO(A) OPOZORILO(A)

Posebni previdnostni ukrepi za uporabo pri živalih:

Specifične bolezni (npr. bolezni ledvic) je treba ustrezno zdraviti.

Racionalizacija zdravil je potrebna pri psih, ki se že zdravijo zaradi kongestivnega srčnega popuščanja ali bronhialne bolezni.

Odmerek je treba v primeru ledvične odpovedi zmanjšati.

Tablete so aromatizirane. Za preprečitev nenamernega zaužitja shranjujte tablete zunaj dosega živali.

Posebni previdnostni ukrepi, ki jih mora izvajati oseba, ki živalim daje zdravilo:

Bodite previdni, da ne pride do nenamernega zaužitja.

V primeru nenamernega zaužitja tablet se takoj posvetujte z zdravnikom in mu pokažite navodila za uporabo ali ovojnino. Po uporabi si umijte roke.

Vse neporabljene dele tablet je treba vrniti v odprt pretisni omot in vstaviti nazaj v škatlo ter uporabiti pri naslednjem dajanju.

Brežost in laktacija:

Varnost zdravila v obdobju brežosti in/ali laktacije ni bila ugotovljena. Zato uporaba ni priporočljiva pri brejih psih ali psih v laktaciji oz. pri vzrejnih živalih.

Preveliko odmerjanje (simptomi, nujni ukrepi, protistrupi):

Ekscitacijska tahikardija, hipotenzija, pordelost sluznic in bruhanje.

Ob odtegnitvi zdravljenja ti znaki spontano izzvenijo.

Inkompatibilnosti:

Ni smiselno.

13. POSEBNI VARNOSTNI UKREPI ZA ODSTRANJEVANJE NEPORABLJENEGA ZDRAVILA ALI ODPADNIH SNOVI, ČE OBSTAJAJO

Vsako neporabljeno zdravilo za uporabo v veterinarski medicini ali odpadne snovi, ki nastanejo iz teh zdravil, je treba odstraniti v skladu z lokalnimi zahtevami.

14. DATUM ZADNJE ODOBRITVE NAVODIL ZA UPORABO

31.01.2024

15. DRUGE INFORMACIJE

Pretisni omot aluminij - PA/ALU/PVC.

Kartonska škatla z 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 ali 50 pretisnimi omoti z 10 tabletami.

Ni nujno, da so v prometu vsa navedena pakiranja.