

**ANNEXE III**  
**ÉTIQUETAGE ET NOTICE**

## **A. ÉTIQUETAGE**

**MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR**

**BOÎTE**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Canergy 100 mg comprimés

**2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES**

Chaque comprimé contient :

**Substance active :**

Propentofylline 100 mg

**3. TAILLE DE L'EMBALLAGE**

10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 comprimés

**4. ESPÈCES CIBLES**

Chiens

**5. INDICATIONS**

**6. VOIES D'ADMINISTRATION**

Voie orale.

**7. TEMPS D'ATTENTE**

**8. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

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

**9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION**

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

**10. LA MENTION « LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION »**

Lire la notice avant utilisation.

**11. LA MENTION « À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT »**

À usage vétérinaire uniquement.

**12. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS »**

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

**13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

Le Vet. Beheer B.V.

**14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

FR/V/7121327 9/2015

**15. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES UNITÉS DE  
CONDITIONNEMENT PRIMAIRE DE PETITE TAILLE**

**Plaquettes en alu – PA/alu/PVC**

**1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE**

Canergy

**2. COMPOSITION QUANTITATIVE DES SUBSTANCES ACTIVES**

100 mg de propentofylline/comprimé

**3. NUMÉRO DU LOT**

Lot {numéro}

**4. DATE DE PÉREMPTION**

Exp. {mm/aaaa}

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

**B. NOTICE**

## NOTICE

### **1. Nom du médicament vétérinaire**

Canergy 100 mg comprimés pour chiens

### **2. Composition**

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 fractions égales.

### **3. Espèces cibles**

Chiens.

### **4. Indications d'utilisation**

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

### **5. Contre-indications**

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

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients.

Voir aussi la rubrique « Gestation et lactation ».

### **6. Mises en garde particulières**

Mises en garde particulières :

Aucune.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

Les maladies spécifiques (par exemple : 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, tenir hors de la 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, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Se laver les mains après utilisation.

Toute fraction de comprimé inutilisée doit être réintroduite dans la plaquette ouverte et placée dans la boîte dans la boîte en vue de l'administration suivante.

Gestation et lactation :

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et/ou de lactation. L'utilisation du produit n'est pas recommandée chez les chiennes gestantes ou allaitantes ni chez les animaux destinés à la reproduction.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Aucune connue.

Surdosage :

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

**7. Effets indésirables**

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Réaction cutanée allergique <sup>a</sup> Trouble cardiaque <sup>a</sup> Vomissement <sup>a</sup>
---	--

<sup>a</sup> Le cas échéant, le traitement doit être interrompu.















Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :  
Agence Nationale du Médicament Vétérinaire (ANMV) - <https://pharmacovigilance-anmv.anses.fr/>

**8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration**

Voie orale.

La posologie recommandée est de 6 – 10 mg de propentofylline par kg de poids corporel par jour, à répartir sur deux doses, comme suit :

Comprimés de 100 mg				
Poids 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

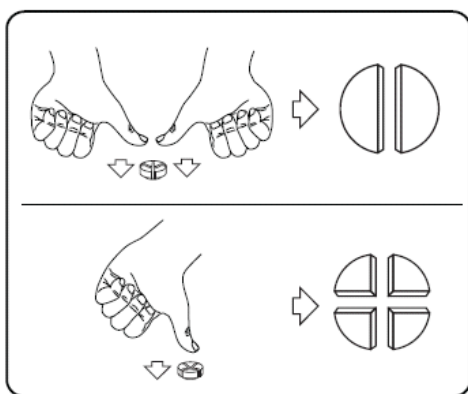
> 33 kg – 49 kg	 	 	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	 	 	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	  	  	5	6,0 – 7,6

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

## 9. Indications nécessaires à une administration correcte

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible avant traitement. Les comprimés peuvent être administrés directement dans la gueule 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 fractions égales pour obtenir l'exacte posologie nécessaire. Placez le comprimé sur une surface plate, avec la face portant la barre de sécabilité 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. Précautions particulières de conservation

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

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

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation en ce qui concerne la température.

Toute fraction 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. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

### **13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

### **14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

FR/V/7121327 9/2015

Plaquette thermoformée PVC / aluminium / polyamide. Boîte de 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 ou 50 plaquette thermoformée de 10 comprimés quadrisécables.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

### **16. Coordonnées**

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

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

#### Fabricant responsable de la libération des lots :

Artesan Pharma GmbH & Co KG  
Wendlandstrasse 1  
29439 Lüchow  
Allemagne

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

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

#### Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Dechra Veterinary Products SAS  
60 avenue du centre

78180 Montigny le Bretonneux  
France  
Tel. +33 (0)1 30 48 71 40

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.