

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX
L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée
sur le site www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

Karsivan® 50 ad us. vet., comprimés pelliculés pour chiens

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: MSD Animal Health SARL, Werftestrasse 4, 6005 Lucerne

Fabricant responsable de la libération des lots: Intervet GesmbH, Siemensstrasse 105, 1210 Vienna, AT

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Karsivan® 50 ad us. vet., comprimés pelliculés pour chiens

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 comprimé pelliculé contient:

Substance active:

Propentofylline 50 mg

Comprimé pelliculé biconvexe, rond, de couleur ocre avec une double barre de sécabilité

4. INDICATION(S)

Chez les chiens âgés (troubles de la microcirculation).

5. CONTRE-INDICATIONS

Aucune.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Dans de rares cas, l'administration de Karsivan® peut provoquer des réactions cutanées allergiques (par ex. urticaire) nécessitant l'arrêt du traitement.

Des vomissements ont été observés en de rares occasions, en particulier au début du traitement. Dans de très rares cas, des douleurs abdominales, une perte d'appétit, une diarrhée, une boiterie, une hyperactivité, un essoufflement, une accélération du rythme cardiaque et un effondrement peuvent survenir.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit:

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chien

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Dosage: 3 mg par kg de poids corporel:

Administrer **deux fois par jour** sauf contre-avis.

<u>Chiens avec un poids de</u>	<u>Quantité de comprimés pelliculés</u>
- 4 kg	¼
5 - 8 kg	½
9 - 15 kg	1
16 - 25 kg	1½
26 - 33 kg	2
34 - 50 kg	3

Les comprimés pelliculés peuvent être administrés directement ou incorporés à une boulette d'aliment ou encore broyés et mélangés à de la nourriture que les animaux prendront à leur guise. Administrer le Karsivan® quotidiennement.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Aucun connu.

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Conserver à température ambiante (entre 15° et 25°C).

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur la boîte. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'emploi chez l'animal:

En cas d'insuffisance rénale avancée, il est conseillé de diminuer la dose.

S'il n'y a pas d'amélioration des symptômes associés aux troubles circulatoires pendant l'utilisation, le traitement doit être arrêté à temps, selon le type de maladie, mais au plus tard après 4 semaines.

Karsivan® doit être administré quotidiennement sur une longue période ou en permanence, et la tolérance doit être vérifiée de temps en temps. Selon les symptômes cliniques, l'effet peut se manifester au bout de quelques jours. Si le traitement est interrompu, on peut s'attendre à un lent retour des symptômes.

Gestation et lactation:

En l'absence d'études y relatives, le médicament ne doit pas être utilisé chez les chiennes gravides et les animaux reproducteurs.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Des symptômes d'hyperstimulation cardiaque et cérébrale ont été observés. Dans de tels cas, les animaux devront recevoir un traitement symptomatique.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DECHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

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

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

30.09.2020

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Présentations: Emballage de 60 comprimés pelliculés

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 48049

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 mentionné dans la rubrique 1.