

## INFORMAZIONE PER I DETENTORI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Karsivan® 100 ad us. vet., compresse rivestite con film per cani

#### 1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE E, SE DIVERSO, DEL FABBRICANTE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI.

Titolare dell'omologazione: MSD Animal Health Srl, Werftestrasse 4, 6005 Lucerna  
Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti: Intervet GesmbH, Siemensstrasse 105, 1210 Vienna, AT

#### 2. DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Karsivan® 100 ad us. vet., compresse rivestite con film per cani

#### 3. PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 compressa rivestita con film contiene:

**Principio attivo:**

Propentofillina 100 mg

Compressa rivestita con film biconvessa, oblunga, di colore ocra con linea divisoria nel mezzo

#### 4. INDICAZIONE(I)

Disturbi legati all'età nel cane (disturbi circolatori).

#### 5. CONTROINDICAZIONI

Nessuna.

#### 6. EFFETTI COLLATERALI

In seguito alla somministrazione di Karsivan® possono raramente comparire reazioni cutanee allergiche (per es. orticaria) che rendono necessaria l'interruzione del trattamento.

In rari casi è stato osservato vomito, in particolare all'inizio della terapia.

In casi molto rari possono comparire dolori addominali, perdita dell'appetito, diarrea, zoppia, iperattività, dispnea, battito cardiaco accelerato e collasso.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)

- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10 000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario o il farmacista.

## 7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

## 8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA(E) E MODALITÀ DI SOMMINISTRAZIONE

Dose singola: 3 mg per kg di peso corporeo

Salvo diversa prescrizione, i cani ricevono le seguenti dosi **due volte al giorno**

<u>Peso corporeo</u>	<u>Quantità di compresse rivestite con film</u>
10 - 16 kg	½
17 - 30 kg	1
31 - 50 kg	1½
51 - 66 kg	2
67 - 90 kg	3

Le compresse rivestite con film possono essere somministrate direttamente oppure nascoste in una pallina di cibo oppure sminuzzate e mescolate al cibo consumato dal cane in autonomia. Il preparato deve essere somministrato quotidianamente.

## 9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Non note.

## 10. TEMPO(I) DI ATTESA

Non pertinente.

## 11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sulla scatola con la dicitura EXP. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

## 12. AVVERTENZE SPECIALI

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

In caso di significativa riduzione della funzionalità renale, la dose deve essere diminuita.

Se durante la somministrazione del farmaco non dovesse subentrare alcun miglioramento dei sintomi provocati dai disturbi circolatori, a seconda del tipo di malattia, il trattamento dovrà essere interrotto tempestivamente, al massimo entro 4 settimane.

Karsivan® deve essere somministrato quotidianamente e per un lungo periodo di tempo o permanentemente, ed è necessario verificare di tanto in tanto la tollerabilità. A seconda degli aspetti clinici, l'efficacia del medicamento può manifestarsi già dopo pochi giorni. In caso di interruzione del trattamento c'è da aspettarsi una lenta ricomparsa dei sintomi.

Gravidanza ed allattamento:

A causa della mancanza di dati sperimentali, non è consigliabile l'impiego su cagne gravide ed animali da riproduzione.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Sono stati osservati sintomi di iper-stimolazione cardiaca e cerebrale. In questi casi gli animali vanno sottoposti a terapia sintomatica.

**13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL  
PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici. Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

**14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

30.09.2020

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. ALTRE INFORMAZIONI**

Confezioni: Scatola con 60 compresse rivestite con film  
Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 48049

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.