

1. Dénomination du médicament vétérinaire

Canergy 100 ad us. vet., comprimés sécables pour chiens

2. Composition qualitative et quantitative

1 comprimé contient :

Substance active :

Propentofylline 100 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Comprimé brun clair avec des points bruns, rond et convexe, aromatisé, avec un sillon de sécabilité en forme croix sur un côté

Les comprimés peuvent être divisés en deux ou en quatre.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chien

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Pour améliorer la circulation vasculaire périphérique et cérébrale chez le chien

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue au principe actif ou à un autre composant.

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

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

4.5. Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal :

En cas de fonction rénale significativement diminuée, la dose doit être réduite.

Remarque : En cas d'affections spécifiques de certains organes (par ex. insuffisance cardiaque), la cause doit être traitée avec priorité. Si les symptômes liés aux troubles circulatoires ne s'améliorent pas sous l'effet du traitement, celui-ci doit être interrompu à temps, au plus tard après 4 semaines, selon le type de maladie. Canergy doit être administré quotidiennement sur une longue période ou en permanence. Cependant, 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.

Comme les comprimés sont aromatisés, il existe un risque que les chiens les recherchent activement et qu'ils les ingèrent en quantité excessive. Les comprimés doivent donc être tenus hors de portée des animaux.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, des réactions cutanées allergiques (par ex. urticaire) peuvent apparaître, nécessitant l'arrêt du traitement.

Dans de rares cas, des vomissements ont été observés, en particulier au début du traitement.

Dans de rares cas, des symptômes d'hyperstimulation cardiaque et cérébrale ont été signalés. Dans de tels cas, les animaux doivent recevoir un traitement symptomatique.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'un 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)

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

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

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue

4.9. Posologie et voie d'administration

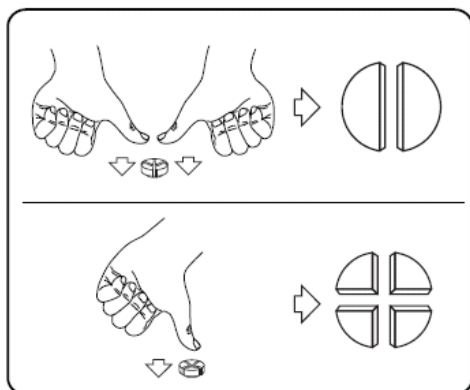
La posologie recommandée est de 6 - 10 mg de propentofylline par kg de poids corporel par jour, à répartir sur deux doses, comme suit :

Poids corporel	Matin	Soir	Nombre total de cpr. par jour	Dose quotidienne (mg/kg)
5 kg - 8 kg	☐	☐	½	6.25-10.00
> 8 kg - 10 kg	☐	☐	¾	7.50-9.40
> 10 kg - 15 kg	☐	☐	1	6.70-10.00
> 15 kg - 25 kg	☐	☐	1½	6.00-10.00
> 25 kg - 33 kg	⊕	⊕	2	6.10-8.00
> 33 kg - 49 kg	⊕ ☐	⊕ ☐	3	6.10-9.10
> 49 kg - 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6.10-8.20
> 66 kg - 83 kg	⊕ ⊕ ☐	⊕ ⊕ ☐	5	6.00-7.60

☐ = ¼ de comprimé ☐ = ½ comprimé ☐ = ¾ de comprimé ⊕ = 1 comprimé

Les comprimés peuvent être administrés directement dans la gueule du chien, ou mélangés à une petite boule de nourriture. 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 plane, avec la face portant le sillon de sécabilité tourné 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.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Tachycardie, hypotension, rougissement des muqueuses et vomissements.

À l'arrêt du traitement, ces symptômes se résorbent spontanément.

4.11. Temps d'attente

Sans objet

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : vasodilatateur périphérique, dérivés de la purine, propentofylline

Code ATCvet : QC04AD90

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La propentofylline fait partie du groupe des dérivés de la xanthine. Elle facilite la microperfusion sanguine. Les troubles microcirculatoires artériels sont associés à une altération des capacités

d'écoulement des érythrocytes (hémorhéologie). *In vitro*, la propentofylline améliore la capacité de déformation des globules rouges endommagés de manière expérimentale et augmente ainsi le flux des érythrocytes vieillissants et ayant subi des altérations dues au calcium. Les troubles circulatoires sont souvent accompagnés d'une augmentation de l'agrégation plaquettaire. Des essais *in vitro* avec du sang de lapin et de chien ont mis en évidence une inhibition de l'agrégation thrombocytaire induite expérimentalement.

En fonction du tableau clinique, l'effet peut déjà survenir après quelques jours. En cas d'arrêt du traitement, il faut cependant s'attendre à une réapparition des symptômes.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration orale, la propentofylline est rapidement et totalement absorbée et fait l'objet d'une rapide distribution dans les tissus. Les concentrations plasmatiques maximales sont atteintes en 15 minutes après administration orale chez le chien. La demi-vie est d'environ 30 minutes et la biodisponibilité de la substance mère s'élève à environ 30%. La propentofylline est transformée en différents métabolites actifs qui contribuent de manière déterminante à l'action pharmacologique. La biotransformation se déroule principalement dans le foie et l'élimination des métabolites s'effectue à hauteur de 80 - 90% par voie rénale. Le reste est excrété avec les selles. Aucune bioaccumulation n'est constatée.

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Lactose monohydraté
Amidon de maïs
Crospovidone
Talc
Silice colloïdale anhydre
Béhénate de calcium
Levure de bière désactivée
Arôme bœuf artificiel

6.2. Incompatibilités majeures

Sans objet

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans
Durée de conservation des comprimés divisés après le premier retrait de la plaquette : 4 jours

6.4. Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation concernant la température. Protéger de la lumière. Les fractions de comprimés non utilisées doivent être conservées dans la plaquette thermoformée. La plaquette doit être conservée dans le carton jusqu'à la prochaine utilisation.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Carton avec 10 ou 60 comprimés (1 ou 6 plaquettes thermoformées en matière plastique et aluminium de 10 comprimés).
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Bâle

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 66'091'001 10 comprimés
Swissmedic 66'091'002 60 comprimés

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

Date de première autorisation : 11.10.2016

Date du dernier renouvellement : 17.05.2021

10. Date de mise à jour du texte

29.09.2021

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet