

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

Packungsbeilage

Canergy 100 ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

1. Name und Anschrift der Zulassungsinhaberin und, wenn unterschiedlich, der Herstellerin, die für die Chargenfreigabe verantwortlich ist

Zulassungsinhaberin: Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basel

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG, Wendlandstrasse 1, 29439 Lüchow, Deutschland

ODER

Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Niederlande

ODER

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

2. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Canergy 100 ad us. vet., teilbare Tabletten für Hunde

3. Wirkstoffe und sonstige Bestandteile

1 Tablette enthält:

Wirkstoff:

Propentofyllin 100 mg

Hellbraune mit braunen Punkten, runde, konvexe und aromatisierte Tablette mit einer kreuzförmigen Bruchrille auf einer Seite

Die Tabletten können halbiert oder geviertelt werden.

4. Anwendungsgebiete

Zur Verbesserung der Durchblutung im peripheren und zerebralen Bereich beim Hund

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

Nicht anwenden bei Hunden mit einem Körpergewicht unter 5 kg.

6. Nebenwirkungen

Selten können allergische Hautreaktionen (z.B. Nesselfieber) auftreten, die ein Absetzen der Behandlung erforderlich machen.

In seltenen Fällen wurde Erbrechen beobachtet, insbesondere zu Beginn der Therapie.

Anzeichen einer kardialen und zerebralen Überstimulation wurden selten beobachtet. In solchen Fällen sollten die Tiere symptomatisch behandelt werden.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1'000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10'000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10'000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

























Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt mit.


7. Zieltierarten


Hund


8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung


Die Basisdosis beträgt 6-10 mg Propentofyllin/kg Körpergewicht/Tag und wird verteilt auf zwei Einzelgaben wie folgt verabreicht:

Körpergewicht	Morgen	Abend	Anzahl Tabletten/Tag	Dosis/Tag (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 Tablette

 = ½ Tablette

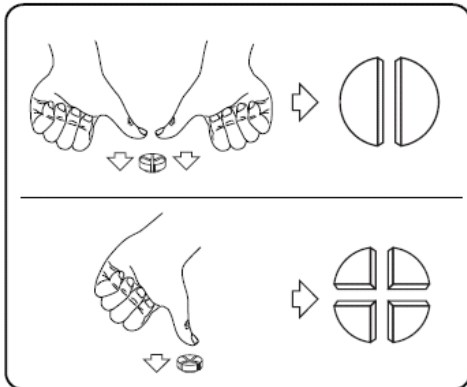
 = ¾ Tablette

 = 1 Tablette

9. Hinweise für die richtige Anwendung

Die Tabletten können dem Hund direkt ins Maul oder in einem Futterbällchen gegeben werden und sollten mindestens 30 Minuten vor der Fütterung verabreicht werden.

Zur Sicherstellung einer korrekten Dosierung können die Tabletten in gleiche Hälften oder Viertel geteilt werden. Legen Sie die Tablette mit der Bruchrille nach oben und der konvexen (abgerundeten) Seite nach unten auf eine gerade Oberfläche.



Halbieren: Drücken Sie die Daumen auf beiden Seiten der Tablette nach unten.

Vierteln: Drücken Sie den Daumen in der Mitte der Tablette nach unten.

10. Wartezeiten

Nicht zutreffend

11. Besondere Lagerungshinweise

Für dieses Tierarzneimittel sind bezüglich der Temperatur keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich. Vor Licht schützen.

Nicht verwendete, geteilte Tabletten wieder in die offene Blisterpackung legen und diese bis zur nächsten Verabreichung im Karton aufbewahren. Haltbarkeit von geteilten Tabletten nach erstmaliger Entnahme aus dem Blister: 4 Tage

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP.» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei deutlich verminderter Nierenfunktion ist die Dosis zu reduzieren.

Hinweis: Spezifische Organerkrankungen (z.B. Herzschwäche) sind in erster Linie ursächlich zu behandeln. Falls unter der Anwendung keine Besserung der mit den Durchblutungsstörungen in Verbindung gebrachten Symptome eintritt, ist die Behandlung je nach Art der Erkrankung rechtzeitig, spätestens jedoch nach 4 Wochen, abzubrechen. Canergy ist täglich über einen längeren Zeitraum bzw. ununterbrochen zu verabreichen, wobei die Verträglichkeit von Zeit zu Zeit überprüft werden sollte. Abhängig von den klinischen Erscheinungen kann die Wirkung schon nach wenigen Tagen einsetzen. Bei Absetzen der Behandlung ist mit einer langsamen Wiederkehr der Symptome zu rechnen.

Da die Tabletten aromatisiert sind, besteht die Gefahr, dass Hunde diese gezielt suchen und übermässig aufnehmen. Canergy Tabletten müssen deshalb ausserhalb der Reichweite der Tiere aufbewahrt werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage vorzuzeigen.

Trächtigkeit und Laktation:

Aufgrund fehlender Untersuchungen nicht bei trächtigen Hündinnen und Zuchttieren anwenden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Herzrasen, niedriger Blutdruck, Rötung der Schleimhäute und Erbrechen

Ein Absetzen der Therapie führt zu einem spontanen Rückgang dieser Zeichen.

13. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung von nicht verwendetem Arzneimittel oder von Abfallmaterialien, sofern erforderlich

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. Genehmigungsdatum der Packungsbeilage

29.09.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. Weitere Angaben

Faltschachtel zu 10 oder 60 Tabletten (1 oder 6 Kunststoff-Aluminium-Blister mit 10 Tabletten)

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrössen in Verkehr gebracht.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 66'091

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.