

# Notice d'emballage

---

## Information destinée aux détenteurs d'animaux

Information professionnelle destinée au personnel médical, voir [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

## Notice d'emballage Canergy 100 ad us. vet., comprimés sécables 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 :

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Bâle

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

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

OU

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

OU

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

### 2. Dénomination du médicament vétérinaire

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

### 3. Substances actives et autres composants

1 comprimé contient :

#### Substance active :

#### Substances actives :

Propentofylline 100 mg

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. Indications

Pour améliorer la circulation vasculaire périphérique et cérébrale chez le chien.

### 5. 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.

### 6. Effets indésirables

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)

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.

### 7. Espèces cibles

Chien

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode 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 :

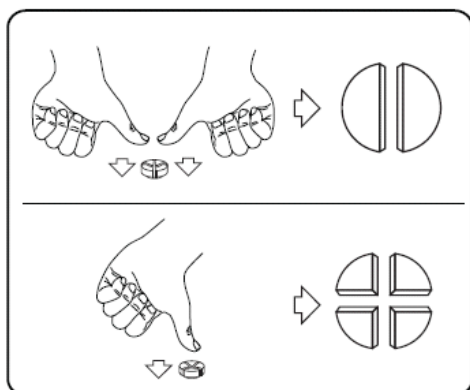
Poids corporel	Matin	Soir	Nombre total de cpr. par jour	Dose quotidienne (mg/kg)
5 kg - 8 kg	☐	☐	½	6.25-10.00
> 8 kg - 10 kg	☐	☐	¾	7.50-9.40
> 10 kg - 15 kg	☐	☐	1	6.70-10.00
> 15 kg - 25 kg	☐	☐	1½	6.00-10.00
> 25 kg - 33 kg	⊕	⊕	2	6.10-8.00
> 33 kg - 49 kg	⊕ ☐	⊕ ☐	3	6.10-9.10
> 49 kg - 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4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

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

## 9. Conseils pour une administration correcte

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.

## 10. Temps d'attente

Sans objet

## 11. Conditions 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. Durée de conservation des comprimés divisés après le premier retrait de la plaquette : 4 jours

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

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur le contenant.

## **12. Mises en garde particulières**

### Précautions particulières d'utilisation 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 aux animaux :

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

### Gestation et lactation :

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

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

Tachycardie, hypotension, rougissement des muqueuses et vomissements.

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

## **13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets 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**

29.09.2021

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

## **15. Informations supplémentaires**

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.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 66'091

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.