

Foglietto illustrativo

Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi www.tierarzneimittel.ch

Foglietto illustrativo

Canergy 100 ad us. vet., compresse divisibili per cani

1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

Titolare dell'omologazione: Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basilea

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

○

Lelypharma B.V., Zuiveringweg 42, 8243 PZ Lelystad, Paesi Bassi

○

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

2. Denominazione del medicamento veterinario

Canergy 100 ad us. vet., compresse divisibili per cani

3. Principi attivi ed altri ingredienti

Una compressa contiene:

Principio attivo:

Propentofillina 100 mg

Compressa aromatizzata rotonda, convessa, di colore marrone chiaro con chiazze marroni, con linea d'incisione a forma di croce su un lato

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

4. Indicazioni

Per il miglioramento della circolazione sanguigna periferica e cerebrale nel cane.

5. Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

Non usare in cani con peso inferiore ai 5 kg.

6. Reazioni avverse

In rari casi possono verificarsi reazioni cutanee allergiche (ad es. orticaria) che rendono necessario interrompere il trattamento.

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

Raramente sono stati osservati segni di sovrastimolazione cardiaca e cerebrale. In tali casi, gli animali devono essere trattati in modo sintomatico.

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

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 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.

7. Specie di destinazione

Cane

8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

La posologia di base è di 6-10 mg di propentofillina/kg di peso corporeo al giorno, divisi in due dosi come riportato di seguito:

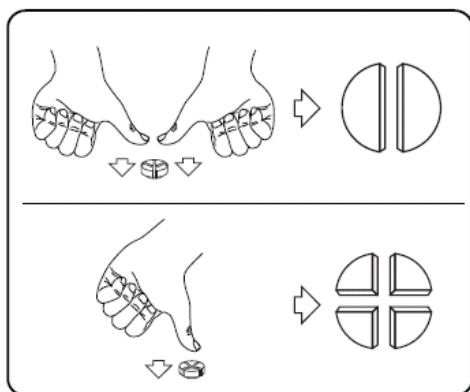
Peso corporeo	Mattino	Sera	Compresse giornaliere totali	Dose giornaliera totale (mg/kg)
5 kg - 8 kg	☐	☐	½	6.25-10.00
> 8 kg - 10 kg	☐	☐	¾	7.50-9.40
> 10 kg - 15 kg	☐	☐	1	6.70-10.00
> 15 kg - 25 kg	☐	☐	1½	6.00-10.00
> 25 kg - 33 kg	⊕	⊕	2	6.10-8.00
> 33 kg - 49 kg	⊕ ☐	⊕ ☐	3	6.10-9.10
> 49 kg - 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6.10-8.20
> 66 kg - 83 kg	⊕ ⊕ ☐	⊕ ⊕ ☐	5	6.00-7.60

☐ = ¼ di compressa ☐ = ½ compressa ☐ = ¾ di compressa ⊕ = 1 compressa

9. Avvertenze per una corretta somministrazione

Le compresse possono essere somministrate direttamente in bocca, in fondo alla lingua del cane o mescolate ad un piccolo boccone di cibo, almeno 30 minuti prima del pasto.

Le compresse possono essere divise in 2 o 4 parti uguali per un dosaggio corretto. Appoggiare la compressa su una superficie piana, con il lato che reca la linea d'incisione rivolto verso l'alto e il lato convesso (rotondo) rivolto verso il piano d'appoggio.



Per rompere a metà:

Premere con i pollici sui due lati della compressa.

Per rompere in quattro:

Premere con il pollice al centro della compressa.

10. Tempi di attesa

Non pertinente

11. Particolari precauzioni per la conservazione

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione. Proteggere dalla luce. Eventuali parti non utilizzate della compressa devono essere riposte nel blister aperto e conservate nella scatola ed utilizzate per la successiva somministrazione. Periodo di validità delle compresse divise dopo prima apertura del confezionamento primario: 4 giorni

Conservare fuori dalla portata dei bambini. Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Se la funzionalità renale è significativamente ridotta, è necessario ridurre la dose.

Avvertenza: le malattie a carico di organi specifici (ad es. insufficienza cardiaca) devono essere trattate principalmente in modo causale. Se durante l'uso non si riscontra alcun miglioramento dei sintomi associati ai disturbi circolatori, il trattamento deve essere interrotto in tempo utile, a seconda del tipo di malattia, e comunque non oltre le 4 settimane. Canergy deve essere somministrato quotidianamente per un periodo di tempo prolungato o in modo permanentemente, per cui la tolleranza deve essere controllata di tanto in tanto. A seconda dei sintomi clinici, l'effetto può manifestarsi già dopo alcuni giorni. Quando si interrompe il trattamento, è possibile che i sintomi lentamente tornino a insorgere.

Poiché le compresse sono aromatizzate, c'è il rischio che i cani le cerchino e le ingeriscano in quantità eccessive. Le compresse di Canergy devono quindi essere conservate fuori dalla portata degli animali.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

Gravidanza ed allattamento:

Non utilizzare in cagne gravide o animali da riproduzione, a causa della mancanza di studi al rispetto.

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

Tachicardia, ipotensione, arrossamento delle mucose e vomito

Sospendendo il trattamento si ottiene una remissione spontanea dei sintomi descritti.

13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti

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

29.09.2021

Ulteriori informazioni su questo medicinale veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.tierarzneimittel.ch.

15. Altre informazioni

Astuccio di cartone da 10 o 60 compresse (1 o 6 blister plastica-alluminio da 10 compresse)

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 66'091

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