

## ZUSAMMENFASSUNG DER MERKMALE DES TIERARZNEIMITTELS

### 1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Canergy 100 mg Tabletten für Hunde

### 2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

1 Tablette enthält:

**Wirkstoff:**

Propentofyllin 100 mg

**Sonstige Bestandteile:**

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

### 3. DARREICHUNGSFORM

Tablette.

Hellbraun mit braunen Punkten, runde, konvexe, aromatisierte Tablette mit einseitiger kreuzförmiger Bruchrille.

Die Tabletten können in gleiche Hälften oder Viertel geteilt werden.

### 4. KLINISCHE ANGABEN

#### 4.1 Zieltierart(en)

Hund.

#### 4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Zur Verbesserung der Durchblutung im peripheren und zerebralen Bereich. Zur Verbesserung des Zustandes bei Trägheit und Lethargie sowie des Allgemeinzustandes bei Hunden.

#### 4.3 Gegenanzeigen

Siehe Abschnitt 4.7.

Nicht anwenden bei Hunden mit einem Körpergewicht unter 5 kg.

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

#### 4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine.

#### 4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren

Spezifische Erkrankungen (z. B. Nierenerkrankungen) sind entsprechend zu behandeln.

Bei bestehender Therapie von kongestiver Herzinsuffizienz oder Bronchialerkrankungen ist auf eine angepasste Dosierung zu achten.

Bei Niereninsuffizienz sollte die Dosis reduziert werden.

#### Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender

Eine versehentliche Einnahme ist zu vermeiden.

Bei versehentlicher Einnahme der Tabletten ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen. Nach Verabreichung der Tabletten Hände waschen.

#### 4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

In seltenen Fällen (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren) wurden allergische Hautreaktionen, Erbrechen und Herzrhythmusstörungen beschrieben. In diesen Fällen sollte das Tierarzneimittel abgesetzt werden.

#### 4.7 Anwendung während der Trächtigkeit oder Laktation

























Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit und/oder Laktation ist nicht belegt. Die Anwendung bei trächtigen oder laktierenden Hündinnen oder bei Zuchttieren wird daher nicht empfohlen.

#### 4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine bekannt.

#### 4.9 Dosierung und Art der Anwendung

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

100 mg Tabletten				
Körpergewicht (kg)	Morgens	Abends	Tagesdosis (Anzahl Tabletten)	Tagesdosis (mg/kg)
5 kg - 8 kg			½	6,25 - 10,0
>8 kg - 10 kg			¾	7,5 - 9,4
>10 kg - 15 kg			1	6,7 - 10,0
>15 kg - 25 kg			1 ½	6,0 - 10,0
>25 kg - 33 kg			2	6,1 - 8,0
>33 kg - 49 kg	 	 	3	6,1 - 9,1
>49 kg - 66 kg	 	 	4	6,1 - 8,2
>66 kg - 83 kg	  	  	5	6,0 - 7,6

$\frac{1}{4}$  = ¼ Tablette

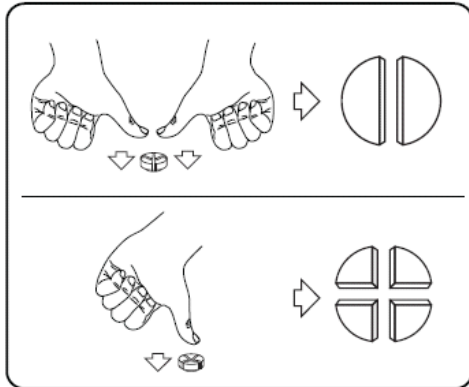
$\frac{1}{2}$  = ½ Tablette

$\frac{3}{4}$  = ¾ Tablette

⊕ = 1 Tablette

Die Tabletten können dem Hund direkt ins Maul gegeben, hinten auf die Zunge gelegt 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.

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Erregung, Tachykardie, Hypotonie, gerötete Schleimhäute und Erbrechen.  
Nach Absetzen der Tabletten kommt es zu einem spontanen Abklingen dieser Symptome.

#### **4.11 Wartezeit(en)**

Nicht zutreffend.

### **5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: periphere Vasodilatoren; Purinderivate;  
Propentofyllin  
ATCvet-Code: QC04AD90

#### **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Propentofyllin verbessert die Durchblutung, insbesondere in der Herz- und Skelettmuskulatur. Außerdem wird die Durchblutung und damit die Sauerstoffversorgung des Gehirns verbessert, ohne dessen Glukosebedarf zu erhöhen. Propentofyllin hat eine mäßig positiv-chronotrope und eine deutlich positiv-inotrope Wirkung. Außerdem hat es eine antiarrhythmische Wirkung bei

Hunden mit myokardialer Ischämie und eine bronchodilatatorische Wirkung entsprechend der von Aminophyllin.

Propentofyllin hemmt die Thrombozytenaggregation und verbessert die Fließeigenschaften der Erythrozyten.  
Es wirkt direkt auf das Herz und reduziert den peripheren Gefäßwiderstand, wodurch die Herzbelastung verringert wird.

Propentofyllin kann die Leistungsbereitschaft und Belastbarkeit, vor allem bei älteren Hunden, erhöhen.

## **5.2 Angaben zur Pharmakokinetik**

Nach oraler Gabe wird Propentofyllin rasch und vollständig resorbiert und schnell in den Geweben verteilt. Beim Hund werden maximale Plasmaspiegel bereits 15 Minuten nach oraler Applikation erreicht.

Die Halbwertszeit beträgt etwa 30 Minuten, die Bioverfügbarkeit für die Muttersubstanz etwa 30%. Es gibt einige wirksame Metaboliten und die Biotransformation erfolgt überwiegend in der Leber. Propentofyllin wird zu 80 - 90% in Form von Metaboliten über die Nieren, der Rest mit den Fäzes ausgeschieden. Es erfolgt keine Bioakkumulation.

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Lactose-Monohydrat  
Maisstärke  
Crospovidon  
Talkum  
Hochdisperses Siliciumdioxid, wasserfrei  
Calciumbehenat  
Inaktivierte Hefe  
Künstliches Fleischaroma

### **6.2 Inkompatibilitäten**

Nicht zutreffend.

### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre  
Haltbarkeit von geteilten Tabletten nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 4 Tage.

### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Für dieses Tierarzneimittel sind keine besonderen Lagerungsbedingungen erforderlich.

Nicht verwendete, geteilte Tabletten wieder in die offene Blisterpackung legen und diese bis zur nächsten Verabreichung im Karton aufbewahren.

## **6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses**

Blisterpackung (Aluminium-PA/ALU/PVC)

Kartonschachtel mit 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 oder 50 Blisterpackungen mit je 10 Tabletten

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

## **6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den nationalen Vorschriften zu entsorgen.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

Le Vet Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater.  
Niederlande

## **8. ZULASSUNGSNUMMER(N)**

Z.Nr.: 836186

## **9. DATUM DER ERTEILUNG DER ZULASSUNG/VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

Datum der Erstzulassung: {TT/MM/JJJJ}

## **10 STAND DER INFORMATION**

April 2015

## **VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

## **VERSCHREIBUNGSSTATUS/APOTHEKENPFLICHT**

Rezept- und apothekenpflichtig.