

UPUTA O LIJEKU:
Canergy, 100 mg, tableta, za pse
ZA UPOTREBU U VETERINARSTVU

IME LIJEKA

Canergy, 100 mg, tableta, za pse
propentofilin

KVALITATIVNI I KVANTITATIVNI SASTAV

Jedna tableta sadržava:

Djelatna tvar:

propentofilin 100 mg

Okrugla, konveksna, aromatizirana, svjetlosmeđa tableta sa smeđim mrljama i križnim razdjelnim urezom na jednoj strani.

Tableta se može razdijeliti na 2 ili 4 jednakaka dijela.

INDIKACIJE

Lijek se primjenjuje za poboljšanje perifernog i cerebralnog krvotoka. Lijek se primjenjuje za ublažavanje stanja bezvoljnosti i letargije te poboljšanje cjelokupnog raspoloženja pasa.

DJELOVANJE

Farmakodinamička svojstva

Propentofilin dokazano povećava protok krvi, osobito u srčanom i skeletnim mišićima. Također, povećava protok krvi u mozgu i opskrbu mozga kisikom, a bez povećanja potreba mozga za glukozom. Ima umjereno pozitivno kronotopno djelovanje i izrazito pozitivno inotropno djelovanje. Osim toga, pokazalo se da ima antiaritmički učinak u pasa s ishemijom miokarda i bronhodilatacijsko djelovanje jednako aminofilinu.

Propentofilin sprječava nakupljanje trombocita i poboljšava protočna svojstva eritrocita.

Ima izravan učinak na srce i smanjuje perifernu vaskularnu rezistenciju čime se smanjuje opterećenje srca.

Propentofilin može povećati volju za kretanjem i izdržljivost, osobito u starijih pasa.

Farmakokinetički podatci

Nakon primjene kroz usta, propentofilin se brzo i potpuno apsorbira te brzo raspoljije u tkivima. U pasa, nakon primjene kroz usta, najveću koncentraciju u plazmi postiže 15 minuta nakon primjene. Poluvrijeme eliminacije je približno 30 minuta, a bioraspoloživost ishodišnog spoja približno 30 %. Postoji mnogo djelatnih metabolita, a biotransformacija se odvija uglavnom u jetri. 80 – 90 % propentofilina izlučuje se u obliku metabolita putem bubrega, a ostatak se eliminira izmetom. Nema bioakumulacije.

KONTRAINDIKACIJE

Lijek se ne smije primjenjivati psima tjelesne mase manje od 5 kg.

Lijek se ne smije primjenjivati u slučaju poznate preosjetljivosti na djelatnu tvar ili na bilo koju od pomoćnih tvari.

Lijek se ne smije davati životinjama u graviditetu i laktaciji.

NEŽELJENA DEJSTVA

Rijetko (više od 1, ali manje od 10 životinja na 10000 životinja kojima je primijenjen lijek) se javljaju alergijske reakcije na koži, povraćanje i poremećaji u radu srca. U slučaju da se jave navedene reakcije, liječenje treba prekinuti.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupati u skladu sa odredbama člana 26.Zakona o lijekovima koji se primjenjuju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br 15/98 i 70/08).

CILJNE VRSTE ŽIVOTINJA

Pas.

DOZIRANJE ZA SVAKU CILJNU VRSTU ŽIVOTINJA, NAČIN I PUT(EVI) PRIMJENE

Osnovna doza je 6-10 mg propentofilina/kg t.m./dan, a treba ju podijeliti u dva jednaka dijela na sljedeći način:

| 100 mg tableta | | | | |
|--------------------|-------|-------|--------------------------------|----------------------------|
| Tjelesna masa (kg) | Jutro | Večer | Ukupna dnevna količina tableta | Ukupna dnevna doza (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 |

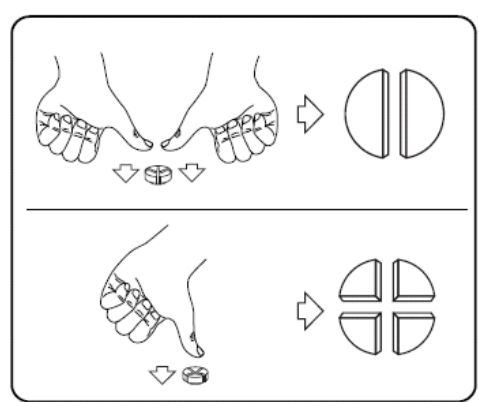
□ = ¼ tablete ⊕ = ½ tablete ⊕⊕ = ¾ tablete ⊕⊕⊕ = 1 tableta

UPUTSTVO ZA PRAVILNU PRIMJENU LIJEKA

Kako bi se osigurala primjena ispravne doze, prije primjene lijeka treba odrediti tjelesnu masu životinje. Tableta se može primijeniti izravno u usta na korijen jezika psa ili se može umiješati u kuglicu hrane i mora se primijeniti najmanje 30 minuta prije hranjenja.

Tableta se može razdijeliti na 2 ili 4 jednaka dijela kako bi se omogućila primjena propisane doze.

Pri tome tabletu treba postaviti na ravnu površinu tako da strana s urezom bude okrenuta prema gore, a konveksna strana (zakrivljena) prema podlozi.



Polovice: palčevima treba pritisnuti obje polovice tablete.

Četvrtnice: palcem treba pritisnuti sredinu tablete.

KARENCIJA(E)

Nije primjenjivo.

POSEBNE MJERE PREDOSTROŽNOSTI ZA ČUVANJE

Lijek treba držati izvan pogleda i dosega djece.

Ovaj lijek ne zahtijeva nikakve posebne temperaturne uvjete čuvanja.

Neupotrebljeni dio tablete treba vratiti u otvoreni blister, koji potom treba umetnuti natrag u kutiju, te ga upotrijebiti tijekom sljedeće primjene lijekaa.

POSEBNO(A) UPOZORENJE(A)

Posebne mjere opreza prilikom primjene na životinjama

U pasa s dijagnosticiranim poremećajima zdravlja (npr. bolest bubrega) osnovnu bolest treba liječiti na odgovarajući način.

U pasa koji se već liječe zbog kongestivnog zatajenja srca ili bolesti bronha treba racionalizirati primjenu lijekova.

U slučaju zatajenja bubrega, dozu lijeka treba smanjiti.

Tablete su aromatizirane. Tablete treba držati izvan dosega životinja kako bi se izbjeglo nehotično gutanje.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje lijek na životinjama

Potreban je oprez da bi se spriječilo nehotično gutanje tableta.

U slučaju nehotičnog gutanja, treba odmah potražiti pomoć lječnika i pokazati mu uputu o lijeku ili etiketu. Nakon primjene lijeka treba oprati ruke.

Neupotrebljeni dio tablete treba vratiti u otvoreni blister, koji potom treba umetnuti natrag u kutiju, te ga upotrijebiti tijekom sljedeće primjene lijeka.

Graviditet i laktacija

Neškodljivost lijeka nije utvrđena za vrijeme graviditeta i/ili laktacije. Ne preporučuje se primjena lijeka životinjama za rasplod kao niti primjena tijekom graviditeta i laktacije.

Predoziranje (simptomi, hitni postupci, antidoti)

U slučaju predoziranja mogu se javiti ekscitacijska tahikardija, hipotenzija, crvenilo sluznica i povraćanje.

Prekid liječenja dovodi do spontanog nestanka navedenih simptoma.

Inkompatibilnosti

Nije primjenjivo.

POSEBNE MJERE OPREZA PRILIKOM ODLAGANJA NEUPOTREBLJENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA, AKO IH IMA

Bilo koji neupotrebljeni lijek ili otpadni materijali dobiveni primjenom tih lijekova trebaju se odlagati u skladu s Zakonom o upravljanju otpadom („Službene novine Federacije BiH“ br 33/03).

ROK VALJANOSTI

Rok valjanosti lijeka kad je zapakiran za prodaju: 3 godine

Rok valjanosti razdijeljenih tableta poslije prvog otvaranja unutarnjeg pakovanja: 4 dana

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-20/21- 499/21 J.B; od 09. 06. 2021. godine

NAČIN IZDAVANJA

Izdaje se samo na veterinarski recept.

Samo za primjenu na životinjama.

PAKOVANJE

Aluminij - PA/ALU/PVC blister

Kartonska kutija s 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 ili 50 blistera s 10 tableta.

Ne moraju sve veličine pakovanja biti u prometu.

NAZIV I ADRESA PROIZVODAČA

Le Vet Beheer B.V., Wilgenweg 7, 3421 TV Oudewater, Nizozemska

NAZIV I ADRESA NOSIOCA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Genera d.o.o. Hamdije Čemerlića 2, Sarajevo, Bosna i Hercegovina

Za bilo koju informaciju o ovom lijeku treba kontaktirati nositelja odobrenja za stavljanje u promet.