

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Karsivan 100, 100 mg õhukese polümeerikattega tabletid koertele.

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

#### **Toimeaine:**

1 õhukese polümeerikattega tablett sisaldab:  
Propentofüllüüni 100 mg

#### **Abiained:**

1 õhukese polümeerikattega tablett sisaldab:  
Kollane raudoksiid (E 172) (värvaine) 0,258 mg  
Titaanidioksiid (E 171) (värvaine) 0,856 mg

Abiainete täielik loetelu on esitatud punktis 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Õhukese polümeerikattega tablett.

Ookerkollane, ristkülikukujuline, kaksikkumer õhukese polümeerikattega tablett, mille ühel küljel on poolitusjoon ja teisel märgistus K100.

Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Koer.

#### 4.2. Näidustused, määrates kindlaks vastavad loomaliigid

Aju- ja perifeerse verevarustuse parandamiseks.

#### 4.3. Vastunäidustused

Mitte manustada tiinetele ja lakteerivatele koertele ega aretusloomadele, kuna ravimi toime nendele loomadele on seni hindamata.

#### 4.4. Erihoiatused

Ei ole.

#### 4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei ole.

Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida ravimi juhuslikku allaneelamist. Juhuslikul ravimi allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Pärast ravimi manustamist pesta käed.

#### 4.6. Kõrvaltoimed (sagedus ja tõsidus)

Oksendamist on täheldatud harva, eelkõige ravi alguses. Harvadel juhtudel võivad ilmned allergilised reaktsioonid (nt urtikaaria) ning sellisel puhul tuleb ravi lõpetada.

#### 4.7. Kasutamine tiinuse, laktatsiooni või munemise perioodil

Mitte kasutada tiinetel ja lakteerivatel koertel ega aretusloomadel.

#### 4.8. Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Ei ole teada.

#### 4.9. Annustamine ja manustamisviis

Päevaannus on 6...10 mg propentofüllüini kg kehamassi kohta, mis jagatakse kaheks üksikannuseks (3...5 mg kg kehamassi kohta kaks korda päevas) ja manustatakse vastavalt järgnevale tabelile:

Koera kehamass [kg]	Tablett(i)		Üksikannus [mg kg kehamassi kohta]	Tabletid Päevane kogus	Päevaannus [mg kg kehamassi kohta]
	Hommikul	Õhtul			
20...29	1	1	3,5...5,0	2	7,0...10,0
30...39	1 ½	1 ½	3,8...5,0	3	7,6...10,0
40...49	2	2	4,1...5,0	4	8,2...10,0
50...69	2 ½	2 ½	3,6...5,0	5	7,2...10,0
70...90	3	3	3,3...4,2	6	6,6...8,4

Tabletid võib manustada otse koera keelepärlele või segatuna väikese toidupala sisse. Soovitatav on tabletid manustada 30 minutit enne söötmist.

#### 4.10. Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid), vajadusel

Täheldatud on südame ja aju ülestimulatsiooni tunnuseid. Sellistel juhtudel tuleb loomi ravida sümptomaatiliselt.

#### 4.11. Keeluaeg (-ajad)

Ei rakendata.

## 5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED

Farmakoterapeutiline rühm: perifeersed vasodilataatorid  
ATCvet kood: QC04AD90

## **5.1. Farmakodünaamilised omadused**

Propentofülliin kuulub ksantiiniderivaatide gruppi. Uuringud erinevatel loomaliikidel on näidanud, et propentofülliin suurendab vere voolu aju, südame- ja skeletilihastesse. See inhibeerib vereliistakute agregeerumist ja parandab erütrotsüütide edasikandvust.

## **5.2. Farmakokineetilised andmed**

Propentofülliin suukaudsele manustamisele järgneb toimeaine kiire ja täielik imendumine ja kiire jaotumine kudedesse. Suukaudsel manustamisel koerale saavutatakse maksimaalne kontsentratsioon plasmas 15 minuti möödumisel manustamisest.

Poolväärtusaeg on ligikaudu 30 minutit ja algaine biosaadavus on ligikaudu 30%. Esineb ka hulk efektiivseid metaboliite, mille biotransformeerumine toimub peamiselt maksas. Propentofülliin väljutatakse organismist metaboliitidena 80...90% ulatuses neerude kaudu. Ülejäänud väljutatakse organismist fekaalidega. Kumuleerumist ei esine.

## **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **6.1. Abiainete loetelu**

Laktoosmonohüdraat, maisitärklis, krosповидоон, talk, magneesiumstearaat, kolloidne veevaba ränidioksiid, hüpromelloos, titaandioksiid (E171), kollane raudoksiid (E172), makrogool 8000.

### **6.2. Sobimatus**

Ei ole teada.

### **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.

### **6.4. Säilitamise eritingimused**

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel eritingimusi.

### **6.5. Vahetu pakendi iseloomustus ja koostis**

Alumiiniumfooliumiga kaetud blisterpakend, 10 tabletti blisteris.  
Karp sisaldab 60 õhukese polümeerikattega tabletti.

### **6.6. Erinõuded ettevaatusabinõude osas kasutamata jäänud veterinaarravimite või nende kasutamisest tekkinud jäätmete hävitamisel**

Kasutamata veterinaarravim või selle jäätmed tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

## **7. MÜÜGILOA HOIDJA**

Intervet International B.V.  
Wim de Körverstraat 35  
5831 AN Boxmeer  
Holland

**8. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)**

1218

**9. ESMASE MÜÜGILOA VÄLJASTAMISE / MÜÜGILOA UUENDAMISE KUUPÄEV**

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 26.03.2004

Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 17.10.2014

**10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Oktoober 2014

**MÜÜGI, TARNIMISE JA/VÕI KASUTAMISE KEELD**

Ei rakendata.