

## RAVIMI OMADUSTE KOKKUVÕTE

### 1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Canergy vet, 100 mg tabletid koertele

### 2. KVALITATIIVNE JA KVANTITATIIVNE KOOSTIS

Üks tablett sisaldab:

**Toimeaine:**

Propentofülliin 100 mg

**Abiained:**

Abiainete täielik loetelu on esitatud lõigus 6.1.

### 3. RAVIMVORM

Tablett.

Helepruun, pruunide täppidega, ümmargune ja kumer tablett, mille ühel küljel on ristikujuline poolitusjoon.

Tablette saab jagada 2 või 4 võrdseks osaks.

### 4. KLIINILISED ANDMED

#### 4.1. Loomaliigid

Koer.

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

Perifeersete ja aju veresoonte verevarustuse parandamiseks. Loiduse, letargia ja üldseisundi parandamiseks koertel.

#### 4.3. Vastunäidustused

Mitte kasutada alla 5 kg kaaluvatel koertel.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

Vt ka lõik 4.7.

#### 4.4. Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Ei ole.

#### 4.5. Ettevaatusabinõud

Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Ei asenda põhihaiguse (nt neeruhaiguse) spetsiifilist ravi.

Koertel, kes saavad juba kongestiivse südamepuudulikkuse või bronhide haiguse ravi, tuleb kaaluda medikamentoosse ravi ratsionaalsemaks muutmist.

Neerupuudulikkuse korral tuleb annust vähendada.

Tabletid on maitsestatud. Juhusliku allaneelamise vältimiseks tuleb hoida tablette loomadele kättesaamatus kohas.

#### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Vältida ravimi juhuslikku allaneelamist.

Juhuslikul tablettide allaneelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Pärast kasutamist pesta käed.

Tableti kasutamata osa tuleb panna tagasi avatud blistrisse ja blister tagasi karpi ning kasutada ära järgmisel manustamiskorral.

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

Harvadel juhtudel (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10000-st ravitud loomast) on esinenud allergilisi nahareaktsioone, oksendamist ja südamegevuse häireid. Neil juhtudel tuleb ravi katkestada.

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

























Veterinaarravimi ohutus tiinuse ja/või laktatsiooni perioodil ei ole piisavalt tõestatud. Seetõttu ei ole kasutamine tiinuse või laktatsiooni ajal ega aretusloomadel soovitatav.





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

Ei ole teada.

#### **4.9. Annustamine ja manustamisviis**

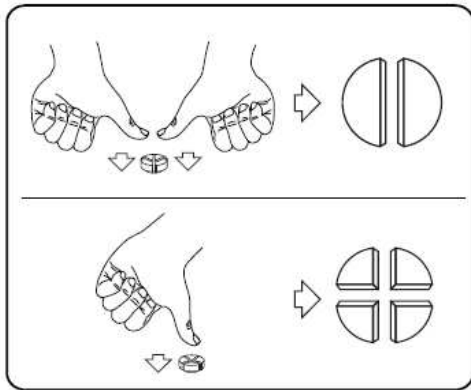
Õige annuse tagamiseks tuleb enne ravi alustamist võimalikult täpselt kindlaks määrata loomade kehamass. Tavapärane annus on 6–10 mg propentofüllini 1 kg kehamassi kohta ööpäevas, jagatuna kaheks annuseks järgmiselt:

100 mg tabletid				
Kehamass (kg)	Hommikul	Õhtul	Tablettide arv ööpäevas kokku	Ööpäevane annus kokku (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 tabletti       = ½ tabletti       = ¾ tabletti       = 1 tablett

Tabletid võib manustada otse suhu, koera keele tagaosale, või segada väikesesse toidupalli, ning manustada vähemalt 30 minutit enne söötmist.

Täpse annuse tagamiseks võib tablette jagada kaheks või neljaks võrdseks osaks. Asetada tablett tasasele pinnale, poolitusjoontega külg ülespidi ja kumer (ümar) külg allpool.



Poolitamine: vajutada põialdega tableti mõlemale poolele.

Neljaks jagamine: vajutada põidlagi tableti keskele.

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

Erutustahhükardia, hüpotensioon, limaskestade punetus ja oksendamine.

Ravi lõpetamisel kaovad need nähud spontaanselt.

#### **4.11. Keeluaeg (-ajad)**

Ei rakendata.

### **5. FARMAKOLOOGILISED OMADUSED**

Farmakoterapeutiline rühm: perifeersed vasodilataatorid; puriini derivaadid; propentofülliin  
ATCvet kood: QC04AD90

#### **5.1. Farmakodünaamilised omadused**

Propentofülliin suurendab verevoolu, eelkõige südame- ja skeletilihastes. See suurendab ka verevoolu aju ning aju hapnikuvarustust, suurendamata aju glükoosivajadust. Propentofülliinil on vähene positiivne kronotroopne toime ja märgatav positiivne inotroopne toime. On tõestatud ka arütmiavastane toime müokardi isheemiaga koortel ja aminofülliiniga samaväärne bronhodilateeriv toime.

Propentofülliin inhibeerib trombotsüütide agregatsiooni ja parandab erütrotsüütide tsirkuleerimist. See avaldab otsest toimet südamele ja vähendab perifeersetes veresoontes takistust, vähendades sellega südame koormust.

Propentofülliin võib suurendada valmisolekut kehaliseks aktiivsuseks ja kehalise aktiivsuse taluvust, eelkõige vanematel koortel.

#### **5.2. Farmakokineetilised andmed**

Propentofülliin imendub pärast suukaudset manustamist kiiresti ja täielikult ning jaotub kudedes kiiresti. Pärast suukaudse annuse manustamist koortele saabub maksimaalne tase vereplasmas 15 minuti möödumisel.

Poolväärtusaeg on ligikaudu 30 minutit ja lähteühendi biosaadavus on ligikaudu 30%. Toimet omavaid metaboliite on mitu ja biotransformatsioon toimub põhiliselt maksas. 80–90% propentofülliinist eritub metaboliitidena neerude kaudu. Ülejäänud osa eritub väljaheitega. Bioakumulatsiooni ei toimu.

## **6. FARMATSEUTILISED ANDMED**

### **6.1. Abiainete loetelu**

Laktoosmonohüdraat  
Maisitärklis  
Krospovidoon  
Talk  
Kolloidne veevaba ränidioksiid  
Kaltsiumbehenaat  
Deaktiveeritud pärm  
Kunstlik veiseliha lõhna- ja maitseaine

### **6.2. Sobimatus**

Ei kohaldata.

### **6.3. Kõlblikkusaeg**

Müügipakendis veterinaarravimi kõlblikkusaeg: 3 aastat.  
Osadeks jagatud tablettide kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: 4 päeva.

### **6.4. Säilitamise eritingimused**

See veterinaarravim ei vaja säilitamisel temperatuuri eritingimusi.  
Tableti kasutamata osa tuleb avatud blistrisse tagasi panna ja blister panna pappkarpi tagasi, et seda järgmisel manustamiskorral kasutada.

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

Alumiinium-PA/ALU/PVC-blister.  
Pappkarp 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 või 50 blistriga, igas blistris 10 tabletti.  
Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

### **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**

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

## **8. MÜÜGILOA NUMBER**

1912

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

Esmase müügiloa väljastamise kuupäev: 29.05.2015

Müügiloa viimase uuendamise kuupäev: 05.05.2020

## **10. TEKSTI LÄBIVAATAMISE KUUPÄEV**

Mai 2020

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

Ei rakendata.