

**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN****1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Canergy 100 mg tabletten voor honden

**2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING**

Per tablet:

**Werkzaam bestanddeel:**

Propentofylline 100 mg

**Hulpstoffen:**

| <b>Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen</b> |
|--------------------------------------------------------------------------|
| Lactosemonohydraat                                                       |
| Maïszetmeel                                                              |
| Crospovidon (type A))                                                    |
| Gezuiverde talk                                                          |
| Colloïdaal siliciumdioxide anhydraat                                     |
| Calciumbehenaat                                                          |
| Gist, gedeactiveerd                                                      |
| Rundvleessmaakstof                                                       |

Bruin gespikkelde, lichtbruine ronde gearomatiseerde tablet met een kruisvormige breuklijn aan één zijde.

De tabletten kunnen worden verdeeld in 2 of 4 gelijke delen.

**3. KLINISCHE GEGEVENS****3.1 Doeldiersoorten**

Honden.

**3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort**

Ter verbetering van de perifere en cerebrale bloedsomloop. Ter verbetering van sufheid, lethargie en algemene gedragsstoornissen bij honden.

**3.3 Contra-indicaties**

Niet gebruiken bij honden die minder dan 5 kg wegen.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of een van de hulpstoffen.

Zie ook rubriek 3.7.

**3.4 Speciale waarschuwingen**

Geen.

### 3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

Specifieke aandoeningen (b.v. nierziekten) moeten op een gepaste manier worden behandeld.

Bij honden die reeds worden behandeld voor congestief hartfalen of bronchiale aandoeningen dient de medicatie opnieuw te worden afgestemd.

Bij nierfalen moet de dosis worden verlaagd.

De tabletten bevatten een smaakstof. Bewaar de tabletten buiten het bereik van de dieren om accidentele ingestie te voorkomen.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Neem de nodige voorzorgsmaatregelen om accidentele ingestie te vermijden.

In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond. Handen wassen na gebruik.

Ongebruikte tablettdelen dienen te worden bewaard in de geopende blisterverpakking, die terug in het carton moet worden gedaan, zodat deze voor de volgende toediening kan worden gebruikt.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing.

### 3.6 Bijwerkingen

Honden:

|                                                       |                                                                                          |
|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|
| Zelden<br>(1 tot 10 dieren/10.000 behandelde dieren): | Allergische huidreactie <sup>a</sup><br>Hartstoornis <sup>a</sup><br>Braken <sup>a</sup> |
|-------------------------------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------|

<sup>a</sup> In deze gevallen dient de behandeling te worden stopgezet.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

### 3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie.

#### Dracht en lactatie:

Gebruik in drachtige teven of fokdieren wordt afgeraden.

### 3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

### 3.9 Toedieningswegen en dosering

Oraal gebruik.

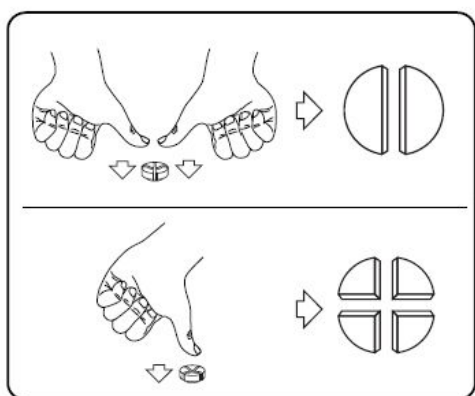
Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden. De basisdosis is 6 – 10 mg propentofylline/kg lichaamsgewicht per dag, als volgt verdeeld over twee doses:

| 100 mg Tabletten     |                                                                                                                                                                                                                                                       |                                                                                                                                                                                                                                                       |                                 |                                 |
|----------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| Lichaamsgewicht (kg) | Ochtend                                                                                                                                                                                                                                               | Avond                                                                                                                                                                                                                                                 | Totaal aantal tabletten per dag | Totale dagelijkse dosis (mg/kg) |
| 5 kg – 8 kg          |                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                      | $\frac{1}{2}$                   | 6,25 – 10,0                     |
| >8 kg – 10 kg        |                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                      | $\frac{3}{4}$                   | 7,5 – 9,4                       |
| >10 kg – 15 kg       |                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                      | 1                               | 6,7 – 10,0                      |
| >15 kg – 25 kg       |                                                                                                                                                                      |                                                                                                                                                                      | 1 $\frac{1}{2}$                 | 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                       |

 =  $\frac{1}{4}$  tablet     
  =  $\frac{1}{2}$  tablet     
  =  $\frac{3}{4}$  tablet     
  = 1 tablet

De tabletten kunnen direct op het achterste deel van de tong of vermengd met een klein balletje voer worden toegediend. De tabletten tenminste 30 minuten voor het voederen toedienen.

Om een nauwkeurige dosering te garanderen kunnen de tabletten verdeeld worden in gelijke helften of kwarten. Plaats de tablet op een plat oppervlak, met de breukstreep boven en de bolle zijde onder.



Helften: druk met beide duimen op beide zijden van de tablet.

Kwarten: druk met de duim op het midden van de tablet.

### 3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)

Excitatie, tachycardie, hypotensie, roodheid van de slijmvliezen en braken. Deze symptomen verdwijnen spontaan na stopzetten van de behandeling.

### 3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken

Niet van toepassing.

### 3.12 Wachttijden

Niet van toepassing.

## **4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS**

### **4.1 ATCvet-code: QC04AD90**

### **4.2 Farmacodynamische eigenschappen**

Van propentofylline is bekend dat het de doorbloeding bevordert, voornamelijk van het hart en van de skeletspieren. Het verhoogt eveneens de doorbloeding van en daarom ook de zuurstoftoevoer naar de hersenen zonder dat hierbij de glucosebehoefte van de hersenen stijgt. Het heeft een matig positief chronotroop effect en een uitgesproken positief inotroop effect. Bovendien werd een anti-aritmisch effect aangetoond bij honden met een myocardischemie evenals een bronchodilatorisch effect dat vergelijkbaar is met dat van aminofylline.

Propentofylline remt de aggregatie van bloedplaatjes en verbetert de vervormbaarheid van de rode bloedcellen. Het heeft een direct effect op het hart en vermindert de perifere vasculaire weerstand waardoor de belasting van het hart daalt.

Propentofylline kan, voornamelijk bij oudere honden, de bereidwilligheid tot lichaamsbeweging en het uithoudingsvermogen doen toenemen.

### **4.3 Farmacokinetische eigenschappen**

Propentofylline wordt na orale toediening snel en volledig geabsorbeerd. Het wordt snel over de weefsels verdeeld. Maximale plasmaspiegels worden reeds 15 minuten na orale toediening aan honden bereikt.

De halfwaardetijd is ongeveer 30 minuten en de biologische beschikbaarheid van de moedersubstantie bedraagt ongeveer 30%. Er is een aantal actieve metaboliëten en biotransformatie vindt voornamelijk plaats in de lever. Propentofylline wordt voor 80 - 90% in de vorm van metaboliëten via de nieren uitgescheiden. Het overige deel wordt met de faeces uitgescheiden. Er is geen accumulatie.

## **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet van toepassing.

### **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 4 dagen.

### **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Dit diergeneesmiddel vereist geen speciale voorzorgsmaatregelen ten aanzien van de temperatuur. Ongebruikte tablettdelen dienen te worden bewaard in de geopende blisterverpakking, die terug in het carton moet worden gedaan, zodat deze voor de volgende toediening kan worden gebruikt.

### **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Aluminium - PA/ALU/PVC blisterverpakking.

Kartonnen doos met 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 of 50 blisterverpakkingen van 10 tabletten.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

**5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

**6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Le Vet. Beheer B.V.

**7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

BE-V477297

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum van eerste vergunningverlening: 01/09/2015

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

04/05/2026

**10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).