

BIJSLUITER
Karsivan 50 mg, omhulde tabletten

1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEND

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen: Intervet International B.V., Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland vertegenwoordigd door MSD Animal Health BVBA, Lynx Binnenhof 5, 1200 Brussel

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte: Intervet GesmbH – Siemensstraße 105 – 1210 Wenen Oostenrijk

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Karsivan, 50 mg omhulde tabletten.

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDE(E)L(EN)

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Propentofylline 50 mg

4. INDICATIE(S)

Perifere en cerebrale vaatstoornissen.

Opmerking:

Het diergeneesmiddel dient als ondersteunende behandeling ter verbetering van de orgaandoorbloeding. Specifieke orgaanafwijkingen moeten echter volgens de primaire oorzaak behandeld worden.

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Niet toedienen aan honden van minder dan 2.5kg. Niet toedienen aan honden met een cardiopathie in een vergevorderd stadium.

Niet gebruiken in geval van overgevoeligheid voor het actieve bestanddeel of enig ander bestanddeel van het product.

6. BIJWERKINGEN

In zeldzame gevallen werd braken geobserveerd voornamelijk bij het begin van de behandeling

In zeldzame gevallen kunnen allergische reacties optreden (bv. urticaria) deze noodzaken het stopzetten van de behandeling.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond.

8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG(EN)

De aanbevolen dosering bedraagt 6-10 mg propentofylline per kg lichaamsgewicht, verdeeld over tweemaal 3-5 mg/kg LG per dag.

LG (kg)	Tablet vm	Tablet nm	Totaal #tabletten/dag	Totale dagdosis mg/kg
2,5-4kg	1/4	1/4	1/2	6.3 - 10.0
5-7 kg	1/2	1/2	1	7.1 - 10.0
8-9 kg	3/4	3/4	1 + 1/2	8.3 - 9.4
10-15kg	1	1	2	6.7 - 10.0
16-25kg	1 + 1/2	1 + 1/2	3	6.0 - 9.4
26-33kg	2	2	4	6.1 - 7.7

Karsivan moet gedurende de therapie iedere dag toegediend worden.
De therapie minstens 4 – 8 weken handhaven.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De tabletten kunnen ofwel achteraan op de tong van de hond toegediend worden ofwel met het eten vermengd worden.

10. WACHTTERMIJN(EN)

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de originele blister.

Bewaar de blister in de buitenverpakking.

Op een droge plaats bewaren.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar.

Ongebruikte gebroken tabletten in de blisterverpakking bewaren gedurende max 72u.

Niet te gebruiken na uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na “EXP.:”.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door degene die het geneesmiddel aan de dieren toedient

Accidentele inname dient vermeden te worden.

Was de handen na toedienen van de tabletten.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Niet gebruiken in drachtige of lacterende teven of reproductiedieren aangezien het gebruik van het product niet geëvalueerd werd in deze dieren.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gezien de farmacologische eigenschappen van propentofylline wordt aangeraden geen andere geneesmiddelen met gelijkaardige farmacologische werking of andere xanthinederivaten toe te dienen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij twee maal de aanbevolen dosering werden volgende symptomen waargenomen: lethargie, hypersalivatie, braken; bij hogere doseringen werden bijkomende symptomen: ataxie, spiertrillingen, neerliggen waargenomen. In voorkomende gevallen dienen de dieren symptomatisch behandeld te worden.

13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met lokale vereisten te worden verwijderd.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

Januari 2017

15. OVERIGE INFORMATIE

Presentatie en verpakking: blister verpakking met 60 omhulde tabletten.

Registratienummer: BE-V144137

Afleveringswijze: Op diergeneeskundig voorschrift.