

INFORMAZIONE PER PROPRIETARIE E PROPRIETARI DI ANIMALI

L'informazione professionale destinata agli operatori sanitari può essere consultata sul sito

www.swissmedicinfo-pro.ch

FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Karsivan[®] 50 ad us. vet., compresse rivestite con film per cani

1 NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE

MSD Animal Health Srl, Bürgenstrasse 8, 6005 Lucerna

2 DENOMINAZIONE DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

Karsivan[®] 50 ad us. vet., compresse rivestite con film per cani

3 PRINCIPIO(I) ATTIVO(I) E ALTRI INGREDIENTI

1 compressa rivestita con film contiene:

Principio attivo:

Propentofillina 50 mg

Compressa rivestita con film biconvessa, rotonda, di colore ocra con linea di frattura in quattro parti su un lato e con impresso "K50" sull'altro lato. Le compresse hanno una linea di frattura la cui idoneità al dimezzamento o quartato è stata dimostrata.

4 INDICAZIONE(I)

Disturbi legati all'età nel cane (disturbi circolatori).

5 CONTROINDICAZIONI

Nessuna.

6 EFFETTI COLLATERALI

In seguito alla somministrazione di Karsivan[®] possono raramente comparire reazioni cutanee allergiche (per es. orticaria) che rendono necessaria l'interruzione del trattamento.

In rari casi è stato osservato vomito, in particolare all'inizio della terapia.

In casi molto rari possono comparire dolori addominali, perdita dell'appetito, diarrea, zoppia, iperattività, dispnea, battito cardiaco accelerato e collasso.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra effetti collaterali durante il trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10 000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate).

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il la veterinaria/il veterinario o la/il farmacista.

7 SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane

8 POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, MODALITÀ E DURATA DI SOMMINISTRAZIONE

Dose singola: 3 mg per kg di peso corporeo

I cani ricevono le seguenti dosi **due volte al giorno**



Peso corporeo Quantità di compresse rivestite con film

- 4 kg	¼
5 - 8 kg	½
9 - 15 kg	1
16 - 25 kg	1½
26 - 33 kg	2
34 - 50 kg	3

Le compresse rivestite con film possono essere divise a metà o in quarti lungo la linea di frattura con le dita e somministrate direttamente oppure nascoste in una pallina di cibo oppure sminuzzate e mescolate al cibo consumato dal cane in autonomia. Il preparato deve essere somministrato quotidianamente.

9 **AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE**

Non note.

10 **TEMPO(I) DI ATTESA**

Non pertinente.

11 **PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE**

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15°C - 25°C).

Non usare più questo medicamento veterinario dopo la data di scadenza indicata sulla scatola con la dicitura EXP. La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

12 **AVVERTENZE SPECIALI**

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

In caso di significativa riduzione della funzionalità renale, la dose deve essere diminuita in accordo con una veterinaria/un veterinario.

Se durante la somministrazione del farmaco non dovesse subentrare alcun miglioramento dei sintomi provocati dai disturbi circolatori, a seconda del tipo di malattia, il trattamento dovrà essere interrotto tempestivamente, al massimo entro 4 settimane.

Karsivan® deve essere somministrato quotidianamente e per un lungo periodo di tempo o permanentemente, ed è necessario verificare di tanto in tanto la tollerabilità. A seconda degli aspetti clinici, l'efficacia del medicamento può manifestarsi già dopo pochi giorni. In caso di interruzione del trattamento c'è da aspettarsi una lenta ricomparsa dei sintomi.

Gravidanza e allattamento:

A causa della mancanza di dati sperimentali, non è consigliabile l'impiego su cagne gravide ed animali da riproduzione.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Sono stati osservati sintomi di iper-stimolazione cardiaca e cerebrale. In questi casi, si dovrebbe immediatamente consultare una veterinaria/un veterinario e gli animali vanno sottoposti a terapia sintomatica.

13 **PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI, SE NECESSARIO**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere alla/al propria/o veterinaria/veterinario o alla/al propria/o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

14 **DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO**

19.08.2025



Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su www.swissmedic.ch e www.swissmedicinopro.ch.

15 ALTRE INFORMAZIONI

Confezioni: Scatola con 60 compresse rivestite con film

Categoria di dispensazione B: Dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 48049

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella rubrica 1.

