

## INFORMATION FÜR TIERHALTENDE

Fachinformation für Medizinalpersonen, siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

Propentotab® 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

#### 1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon, Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

CP-Pharma Handelsgesellschaft mbH, Ostlandring 13, 31303 Burgdorf, Deutschland

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Propentotab 100 mg ad us. vet., Kautabletten für Hunde

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Kautablette enthält:

**Wirkstoff:** Propentofyllin 100 mg

Runde Kautablette, cremefarben bis hellbraun, mit doppelter Bruchkerbe auf einer Seite.

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Altersbeschwerden beim Hund (bei Durchblutungsstörungen).

#### 5. GEGENANZEIGEN

Nicht anwenden bei Hunden mit einem Körpergewicht unter 5 kg.

#### 6. NEBENWIRKUNGEN

Selten können nach Gabe von Propentotab allergische Hautreaktionen (z.B. Nesselfieber) auftreten, die ein Absetzen der Behandlung erforderlich machen. In seltenen Fällen wurde Erbrechen beobachtet, insbesondere zu Beginn der Therapie. In sehr seltenen Fällen können Bauchschmerzen, Appetitverlust, Durchfall, Lahmheit, Hyperaktivität, Atemnot, erhöhte Herzfrequenz und Kollaps auftreten.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Sehr häufig (mehr als 1 von 10 behandelten Tieren zeigen Nebenwirkungen)
- Häufig (mehr als 1 aber weniger als 10 von 100 behandelten Tieren)
- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1.000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)
- Sehr selten (weniger als 1 von 10.000 behandelten Tieren, einschliesslich Einzelfallberichte).

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Hund

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Die Tagesdosis beträgt 6 – 10 mg Propentofyllin / kg Körpergewicht. Diese sollte verteilt auf zwei Einzelgaben von jeweils 3 – 5 mg/kg Körpergewicht wie folgt verabreicht werden:

Körpergewicht (kg)	Kautabletten		Anzahl Kautabletten pro Tag
	morgens	abends	
5 – 8 kg	¼	¼	½
9 – 16 kg	½	½	1
17 – 30 kg	1	1	2
31 – 50 kg	1½	1½	3
51 – 66 kg	2	2	4
67 – 90 kg	3	3	6

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Eine exaktere Dosierung kann durch die Gabe von Vierteln der 100 mg Tablette erzielt werden. Die Kautabletten können direkt eingegeben oder in einer kleinen Menge Futter vermisch gegeben werden, sollten aber mindestens 30 Minuten vor der eigentlichen Fütterung verabreicht werden.

## 10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

## 11. **BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren. Unter 30°C lagern. Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

Geteilte Tabletten, die wieder in die offene Blisterpackung gelegt und bis zur nächsten Verabreichung im Karton aufbewahrt werden, sind 4 Tage haltbar.

## 12. **BESONDERE WARNHINWEISE**

Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart:

Da die Kautabletten aromatisiert sind, besteht die Gefahr, dass Hunde diese gezielt suchen und übermässig aufnehmen. Propentotab Kautabletten müssen deshalb ausserhalb der Reichweite der Tiere aufbewahrt werden.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Bei deutlich verminderter Nierenfunktion ist die Dosis zu reduzieren.

Falls unter der Anwendung keine Besserung der mit den Durchblutungsstörungen in Verbindung gebrachten Symptome eintritt, ist die Behandlung je nach Art der Erkrankung rechtzeitig, spätestens jedoch nach 4 Wochen, abzubrechen.

Propentotab ist täglich über einen längeren Zeitraum bzw. permanent zu verabreichen, wobei die Verträglichkeit von Zeit zu Zeit überprüft werden sollte. Abhängig von den klinischen Erscheinungen kann die Wirkung schon nach wenigen Tagen einsetzen. Bei Absetzen der Behandlung ist mit einer langsamen Wiederkehr der Symptome zu rechnen.

Trächtigkeit und Laktation:

Aufgrund fehlender Untersuchungen nicht bei trächtigen Hündinnen und Zuchttieren anwenden.

Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Anzeichen einer übermässigen Erregung des Herzens und des Gehirns wurden beobachtet. In solchen Fällen sollten die Tiere symptomatisch behandelt werden.

## 13. **BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

15.06.2021

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. WEITERE ANGABEN**

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Faltschachtel mit 100 Kautabletten (viertelbar).

Swissmedic 65'820

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.