

## 1. Denominazione del medicamento veterinario

Canergy 100 ad us. vet., compresse divisibili per cani

## 2. Composizione qualitativa e quantitativa

Una compressa contiene:

### Principio attivo:

Propentofillina 100 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

## 3. Forma farmaceutica

Compressa aromatizzata rotonda, convessa, di colore marrone chiaro con chiazze marroni, con linea d'incisione a forma di croce su un lato

Le compresse possono essere divise a metà o in quarti.

## 4. Informazioni cliniche

### 4.1. Specie di destinazione

Cane

### 4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Per il miglioramento della circolazione sanguigna periferica e cerebrale nel cane

### 4.3. Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

Non usare in cani con peso inferiore ai 5 kg.

### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna

### 4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

#### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Se la funzionalità renale è significativamente ridotta, è necessario ridurre la dose.

Avvertenza: le malattie a carico di organi specifici (ad es. insufficienza cardiaca) devono essere trattate principalmente in modo causale. Se durante l'uso non si riscontra alcun miglioramento dei sintomi associati ai disturbi circolatori, il trattamento deve essere interrotto in tempo utile, a seconda del tipo di malattia, e comunque non oltre le 4 settimane. Canergy deve essere somministrato quotidianamente per un periodo di tempo prolungato o in modo permanentemente, per cui la tolleranza deve essere controllata di tanto in tanto. A seconda dei sintomi clinici, l'effetto può manifestarsi già dopo alcuni giorni. Quando si interrompe il trattamento, è possibile che i sintomi lentamente tornino a insorgere.

Poiché le compresse sono aromatizzate, c'è il rischio che i cani le cerchino e le ingeriscano in quantità eccessive. Le compresse di Canergy devono quindi essere conservate fuori dalla portata degli animali.

#### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

In caso di ingestione accidentale, rivolgersi immediatamente ad un medico mostrandogli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

### 4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In rari casi possono verificarsi reazioni cutanee allergiche (ad es. orticaria) che rendono necessario interrompere il trattamento.

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

Raramente sono stati osservati segni di sovrastimolazione cardiaca e cerebrale. In tali casi, gli animali devono essere trattati in modo sintomatico.

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

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati manifesta reazioni avverse)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 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)

### 4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

Non utilizzare in cagne gravide o animali da riproduzione, a causa della mancanza di studi al rispetto.

### 4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta

#### 4.9. Posologia e via di somministrazione

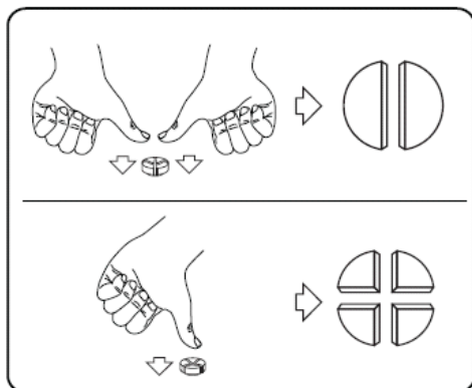
La posologia di base è di 6-10 mg di propentofillina/kg di peso corporeo al giorno, divisi in due dosi come riportato di seguito:

Peso corporeo	Mattino	Sera	Compresse giornaliere totali	Dose giornaliera totale (mg/kg)
5 kg - 8 kg	☐	☐	½	6.25-10.00
> 8 kg - 10 kg	☐	☐	¾	7.50-9.40
> 10 kg - 15 kg	☐	☐	1	6.70-10.00
> 15 kg - 25 kg	☐	☐	1½	6.00-10.00
> 25 kg - 33 kg	⊕	⊕	2	6.10-8.00
> 33 kg - 49 kg	⊕ ☐	⊕ ☐	3	6.10-9.10
> 49 kg - 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6.10-8.20
> 66 kg - 83 kg	⊕ ⊕ ☐	⊕ ⊕ ☐	5	6.00-7.60

☐ = ¼ di compressa      ☐ = ½ compressa      ☐ = ¾ di compressa      ⊕ = 1 compressa

Le compresse possono essere somministrate direttamente in bocca, in fondo alla lingua del cane o mescolate ad un piccolo boccone di cibo, almeno 30 minuti prima del pasto.

Le compresse possono essere divise in 2 o 4 parti uguali per un dosaggio corretto. Appoggiare la compressa su una superficie piana, con il lato che reca la linea d'incisione rivolto verso l'alto e il lato convesso (rotondo) rivolto verso il piano d'appoggio.



*Per rompere a metà:*

Premere con i pollici sui due lati della compressa.

*Per rompere in quattro:*

Premere con il pollice al centro della compressa.

#### 4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Tachicardia, ipotensione, arrossamento delle mucose e vomito

Sospendendo il trattamento si ottiene una remissione spontanea dei sintomi descritti.

#### 4.11. Tempi di attesa

Non pertinente

### 5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: vasodilatatori periferici, derivati purinici, propentofillina

Codice ATCvet: QC04AD90

#### 5.1. Proprietà farmacodinamiche

La propentofillina appartiene al gruppo dei derivati della xantina. Favorisce il flusso sanguigno nell'area del microcircolo. I disturbi circolatori arteriosi nell'area del microcircolo sono associati a un deterioramento delle proprietà reologiche degli eritrociti (reologia del sangue). In vitro, la propentofillina migliora la deformabilità dei globuli rossi danneggiati sperimentalmente e quindi aumenta la velocità di

flusso degli eritrociti invecchiati e danneggiati dal calcio. I disturbi circolatori sono spesso associati a un aumento dell'aggregazione piastrinica. Test in vitro su sangue di coniglio e di cane hanno mostrato un'inibizione dell'aggregazione piastrinica indotta sperimentalmente.

A seconda dei sintomi della malattia, l'effetto può manifestarsi già dopo alcuni giorni. È prevedibile che i sintomi tornino a insorgere dopo l'interruzione del trattamento.

### **5.2. Informazioni farmacocinetiche**

Dopo somministrazione orale, la propentofillina viene rapidamente e completamente assorbita e rapidamente distribuita nei tessuti. Nei cani, i livelli plasmatici massimi vengono raggiunti solo 15 minuti dopo la somministrazione orale. L'emivita è di circa 30 minuti e la biodisponibilità per la sostanza di partenza è di circa il 30%.

La propentofillina viene metabolizzata in una serie di metaboliti efficaci che contribuiscono in modo significativo all'effetto farmacologico. La biotrasformazione avviene principalmente nel fegato e l'80 - 90% dell'eliminazione sotto forma di metaboliti avviene attraverso i reni. Il resto viene escreto con le feci. Non c'è bioaccumulo.

### **5.3. Proprietà ambientali**

Nessuna informazione

## **6. Informazioni farmaceutiche**

### **6.1. Elenco degli eccipienti**

Lattosio monoidrato

Amido di mais

Crospovidone

Talco

Silice colloidale anidra

Calcio benato

Lievito inattivato

Aroma artificiale di manzo

### **6.2. Incompatibilità principali**

Non pertinente

### **6.3. Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

Periodo di validità delle compresse divise dopo prima apertura del confezionamento primario: 4 giorni

### **6.4. Speciali precauzioni per la conservazione**

Questo medicinale non richiede alcuna temperatura particolare di conservazione. Proteggere dalla luce. Eventuali parti non utilizzate della compressa devono essere riposte nel blister aperto e conservate nella scatola ed utilizzate per la successiva somministrazione.

### **6.5. Natura e composizione del confezionamento primario**

Astuccio di cartone da 10 o 60 compresse (1 o 6 blister plastica-alluminio da 10 compresse)

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicamento veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo**

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

## **7. Titolare dell'omologazione all'immissione in commercio**

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basilea

## **8. Numeri dell'omologazione all'immissione in commercio**

Swissmedic 66'091'001 10 compresse

Swissmedic 66'091'002 60 compresse

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

## **9. Data della prima omologazione/rinnovo dell'omologazione**

Data della prima omologazione: 11.10.2016

Data dell'ultimo rinnovo: 17.05.2021

## **10. Data di revisione del testo**

29.09.2021

**Divieto di vendita, fornitura e/o impiego**  
Non pertinente