

## BIPACKSEDEL

### 1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Canergy vet. 100 mg tabletter för hund

### 2. Sammansättning

En tablett innehåller:

**Aktiv substans:**

Propentofyllin 100 mg

Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på ena sidan.

Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar.

### 3. Djurslag

Hund.

### 4. Användningsområden

För att förbättra blodcirkulationen i yttre kroppsdelar och i hjärnan. För förbättring av matthet, slöhet och allmänt medvetande hos hundar.

### 5. Kontraindikationer

Använd inte till hundar som väger mindre än 5 kg.

Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något av hjälpämnen.

Se även avsnittet om användning under dräktighet och digivning.

### 6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Inga.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning hos det avsedda djurslaget:

Specifika sjukdomar (t.ex. njursjukdom) ska behandlas.

Revidering av behandlingen till hundar som redan behandlas mot kronisk hjärtsvikt eller lufttrörssjukdom bör övervägas.

Vid njursvikt bör dosen minskas.

Tabletterna är smaksatta. Förvara tabletterna utom räckhåll för djur för att förhindra oavsiktligt intag.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Försiktighet ska iakttas för att förhindra oavsiktligt intag.

Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. Tvätta händerna efter användning.

Alla oanvända tablettedelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret som läggs tillbaka i kartongen tills det ska ges nästa gång.

Dräktighet och digivning:

Säkerheten för detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och/ eller digivning. Användning till dräktiga eller digivande tikar eller på avelsdjur rekommenderas inte.

#### Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

#### Överdoser:

Hjärtklappning vid upphetsning, lågt blodtryck, rodnad av slemhinnor och kräkningar. Avbrytande av behandlingen leder till att dessa tecken försvinner.

## **7. Biverkningar**

Hund:

|                                                     |                                                                                            |
|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|
| Sällsynta<br>(1 till 10 av 10 000 behandlade djur): | Allergisk hudreaktion <sup>a</sup><br>Hjärtsjukdom <sup>a</sup><br>Kräkningar <sup>a</sup> |
|-----------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------|

<sup>a</sup> I dessa fall ska behandlingen avbrytas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan också rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Webbplats: [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se).

## **8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)**

Ges via munnen.

Normaldosen är 6-10 mg propentofyllin/kg kroppsvikt dagligen uppdelat på två doser enligt följande:

| 100 mg tabletter |                                                                                                                                                                                                                                                             |                                                                                                                                                                                                                                                             |                                 |                          |
|------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|---------------------------------|--------------------------|
| Kroppsvikt (kg)  | Morgon                                                                                                                                                                                                                                                      | Kväll                                                                                                                                                                                                                                                       | Totalt antal tabletter dagligen | Daglig total dos (mg/kg) |
| 5 kg-8 kg        |                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                          | ½                               | 6,25-10,0                |
| >8 kg-10 kg      |                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                          | ¾                               | 7,5-9,4                  |
| >10 kg-15 kg     |                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                          | 1                               | 6,7-10,0                 |
| >15 kg-25 kg     |                                                                                                                                                                          |                                                                                                                                                                          | 1 ½                             | 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                  |

 = ¼ tablett

 = ½ tablett

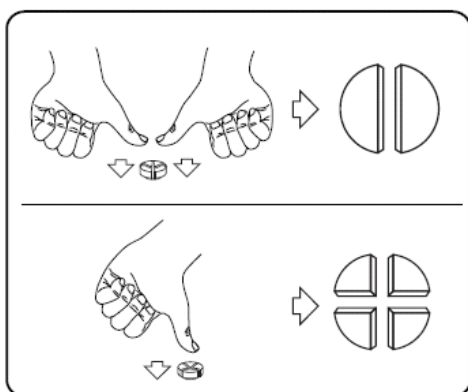
 = ¾ tablett

 = 1 tablett

## 9. Råd om korrekt administrering

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt före behandling. Tabletterna kan ges direkt i munnen, baktill på hundens tunga eller blandas i en liten boll med föda och bör ges minst 30 minuter före utfodring.

Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tabletten på en plan yta med dess skårade sida uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: tryck med tummarna på tabletten på båda sidor.

Fjärdedelar: tryck ned tummen mitt på tabletten.

## 10. Karenstider

Ej relevant.

## 11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Hållbarhet i öppnad innerförpackning: 4 dagar.

Inga särskilda temperaturanvisningar.

Alla oanvända tablettedelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och läggas tillbaka i kartongen för användning vid nästa doseringstillfälle.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blistret efter Exp.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

## 12. Särskilda anvisningar för destruktions

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

## 13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

**14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar**

MTnr. 51124

Aluminium - PA/ALU/PVC-blister.

Kartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blister med 10 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

**15. Datum då bipacksedeln senast ändrades**

2026-04-13

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produktdatabas (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Kontaktuppgifter**

Innehavare av godkännande för försäljning:

Le Vet. Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Nederländerna

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Artesan Pharma GmbH & Co KG  
Wendlandstrasse 1  
29439 Lüchow  
Tyskland

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Nederländerna

Genera d.d.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Kroatien

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Dechra Veterinary Products Ab  
Rotebergsvägen 9  
192 78 Sollentuna  
Sverige  
Tel: +46 (0)8325355

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.