

## PŘÍBALOVÁ INFORMACE

### **Karsivan 100 mg potahovaná tableta**

### **Karsivan 50 mg potahovaná tableta**

Propentofyllinum

#### **1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE**

##### Držitel rozhodnutí o registraci:

Intervet International B.V.

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Nizozemsko

##### Výrobce odpovědný za uvolnění šarže:

Intervet GmbH

Siemensstr. 105

1210 Wien

Rakousko

#### **2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU**

**Karsivan 100 mg potahovaná tableta**

**Karsivan 50 mg potahovaná tableta**

Propentofyllinum

#### **3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK**

Karsivan 50 mg: Propentofyllinum 50 mg v 1 potahované tabletě.

Karsivan 100 mg: Propentofyllinum 100 mg v 1 potahované tabletě.

#### **4. INDIKACE**

Zlepšení prokrvení mozku a periferních tkání u psů.

Poruchy prokrvení způsobené zejména stářím. Stářím podmíněná malátnost, unavitelnost, apatie, pohybové potíže, nechutenství, hubnutí, špatná kvalita srsti u psů.

Poznámka

Pozitivní podpůrný účinek má přípravek také při individuálních geriatrických diagnózách (senilní hluchota, slabozrakost aj.).

#### **5. KONTRAINDIKACE**

Nepodávat březím fenám a chovným zvířatům v reprodukčním věku, protože vliv přípravku na tuto skupinu zvířat nebyl ještě vyhodnocen.

#### **6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY**

Ojedinelé se mohou vyskytnout kožní alergické reakce (např. kopřivka). V takovém případě je třeba léčbu přerušit. Zvracení bylo pozorováno v ojedinělých případech, zejména při započetí léčby.

Jestliže zaznamenáte jakékoli závažné nežádoucí účinky či jiné reakce, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, oznamte to prosím vašemu veterinárnímu lékaři.

## 7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Psi

## 8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Perorální podání. Aplikuje se dávka 3 mg / kg živé hmotnosti dlouhodobě, dvakrát denně.

Např.:

Živá hmotnost psa		Počet 50 mg tablet		Počet 100 mg tablet
do 4 kg	2x denně	¼ tablety	nebo	-
5-8 kg		½ tablety		-
9-15 kg		1 tableta		½ tablety
16-25 kg		1½ tablety		-
26-33 kg		2 tablety		1 tableta
34-50 kg		3 tablety		1½ tablety

## 9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Tablety se mohou aplikovat perorálně přímo do dutiny ústní, uschovány v pamlsku nebo rozlámány a zamíchány do krmení.

## 10. OCHRANNÁ LHŮTA

Není určeno pro potravinová zvířata.

## 11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabici a blistru po EXP.

## 12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Při výrazném snížení funkce ledvin dávku redukovat.

Lidé se známou precitlivělostí na propentofylin by měli při nakládání s veterinárním léčivým přípravkem používat ochranné rukavice.

## 13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

## 14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Únor 2014

## 15. DALŠÍ INFORMACE

### Předávkování

Příznaky zahrnují nadměrnou kardiální a cerebrální stimulaci. V takových případech by měla být zvířata léčena symptomaticky.

### Charakteristika

Účinná látka, propentofylin, zlepšuje prokrvení mozku, srdce a kosterních svalů a umožňuje tak lepší využití živin a kyslíku v periferních tkáních. Zabraňuje agregaci krevních destiček a zlepšuje průtok červených krvinek krevním řečištěm.

### Farmakokinetické údaje

Po perorální aplikaci se propentofylin rychle a úplně vstřebává a rychle se dostává do periferních tkání. Po perorálním podání u psů se dosahuje maximálních plazmatických hladin již za 15 minut. Biotransformace probíhá nejvíce v játrech. Z organismu se vylučuje ve formě metabolitů z 80-90% v moči, zbytek v trusu. V organismu se neakumuluje.

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván bez předpisu.

Velikost balení: 60 tablet