1. PŘÍBALOVÁ INFORMACE

**PŘÍBALOVÁ INFORMACE**

1. Název veterinárního léčivého přípravku

Karsivan 50 mg potahovaná tableta

2. Složení

Každá tableta obsahuje:

Propentofyllinum 50 mg

Okrová, bikonvexní, kulatá tableta s křížovou dělící rýhou na jedné straně, na spodní straně vyraženo „K50“.

3. Cílové druhy zvířat

Psi

4. Indikace pro použití

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.

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

5. Kontraindikace

Nejsou.

6. Zvláštní upozornění

Zvláštní upozornění:

Nejsou.

Zvláštní opatření pro bezpečné použití u cílových druhů zvířat:

Při specifických onemocněních, jako je například onemocnění ledvin, by měla být nasazena vhodná léčba.

U psů, u nichž je léčeno městnavé srdeční selhání nebo onemocnění bronchů, je třeba zvážit racionalizaci léčby.

Zvláštní opatření pro osobu, která podává veterinární léčivý přípravek zvířatům:

Lidé se známou přecitlivělostí na některou ze složek veterinárního léčivého přípravku by měli při nakládání s ním používat ochranné rukavice.

Březost a laktace:

Nebyla stanovena bezpečnost veterinárního léčivého přípravku pro použití během březosti, laktace.

Použít pouze po zvážení terapeutického prospěchu a rizika příslušným veterinárním lékařem.

Plodnost:

Nepoužívat u plemenných zvířat.

Interakce s jinými léčivými přípravky a další formy interakce:

Nejsou známy.

Předávkování:

Příznaky zahrnují nadměrnou kardiální a cerebrální stimulaci. V takových případech by

měla být zvířata léčena symptomaticky.

Hlavní inkompatibility:

Nejsou známy.

7. Nežádoucí účinky

Psi:

|  |  |
| --- | --- |
| Vzácné(1 až 10 zvířat / 10 000 ošetřených zvířat): | Kožní alergické reakce (kopřivka) 1, Zvracení 2 |

1 Je nutné přerušení léčby.

2 Zejména na začátku léčby.

Hlášení nežádoucích účinků je důležité. Umožňuje nepřetržité sledování bezpečnosti přípravku. Jestliže zaznamenáte jakékoliv nežádoucí účinky, a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivo nefunguje, obraťte se prosím nejprve na svého veterinárního lékaře. Nežádoucí účinky můžete hlásit také držiteli rozhodnutí o registraci s využitím kontaktních údajů uvedených na konci této příbalové informace nebo prostřednictvím národního systému hlášení nežádoucích účinků.

Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv,

Hudcova 232/56 a

621 00 Brno

E-mail: adr@uskvbl.cz, Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

8. Dávkování pro každý druh, cesty a způsob podání

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

|  |  |  |
| --- | --- | --- |
| Živá hmotnost psa | 2x denně | Počet tablet |
| do 4 kg | 1/4 tablety |
| 5-8 kg | 1/2 tablety |
| 9-15 kg | 1 tableta |
| 16-25 kg | 1+1/2 tablety |
| 26-33 kg | 2 tablety |
| 34-50 kg | 3 tablety |

9. Informace o správném podávání

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

10. Ochranné lhůty

Neuplatňuje se.

11. Zvláštní opatření pro uchovávání

Uchovávejte mimo dohled a dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Nepoužívejte tento veterinární léčivý přípravek po uplynutí doby použitelnosti uvedené na krabičce a blistru po Exp. Doba použitelnosti končí posledním dnem v uvedeném měsíci.

12. Zvláštní opatření pro likvidaci

Léčivé přípravky se nesmí likvidovat prostřednictvím odpadní vody či domovního odpadu.

Všechen nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, likvidujte odevzdáním v souladu s místními požadavky a platnými národními systémy sběru. Tato opatření napomáhají chránit životní prostředí.

O možnostech likvidace nepotřebných léčivých přípravků se poraďte s vaším veterinárním lékařem nebo lékárníkem.

13. Klasifikace veterinárních léčivých přípravků

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

14. Registrační čísla a velikosti balení

96/879/94-C

Velikost balení: 60 tablet

15. Datum poslední revize příbalové informace

02/2024

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku jsou k dispozici v databázi přípravků Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

Podrobné informace o tomto veterinárním léčivém přípravku naleznete také v národní databázi (<https://www.uskvbl.cz>).

16.     Kontaktní údaje

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

Kontaktní údaje pro hlášení podezření na nežádoucí účinky:

Intervet s.r.o.

Tel: +420 233 010 242

**17. Další informace**

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 perorálním podání se propentofylin rychle a úplně vstřebává a rychle se dostává do periferních

tkání. Po perorálním podání u psů dosahuje maximálních plazmatických hladin již za 15 minut.

Biotransformace probíhá zejména v játrech. Z organismu se vylučuje ve formě metabolitů z 80-90 % v moči, zbytek v trusu. V organismu se neakumuluje.