

KARSIVAN® 100 mg compresse per cani

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.
Wim de Korverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentata in Italia da:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due - Palazzo Canova
20090 Segrate (MI)

Produttore responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet GmbH
Siemensstraße, 105
1210 Vienna (Austria)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

KARSIVAN® 100 mg, compresse per cani.
Propentofillina.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

Una compressa contiene:

Principio attivo:

Propentofillina 100 mg

Eccipienti:

Idrossipropilcellulosa (E464)

Biossido di titanio (E171)

Ossido ferrico giallo (E172)

4. INDICAZIONI

Disturbi della circolazione sanguigna cerebrale e periferica nei cani. In particolare:

- astenia, rapido affaticamento, apatia;
- sindromi paraparetiche associate ad artrosi dorso-lombare o lombo-sacrale;
- anoressia, dimagrimento, inappetenza;
- dermatopatie di origine endotossica.

A seconda della sintomatologia, l'efficacia del Karsivan può manifestarsi già dopo pochi giorni di terapia.

Se durante il trattamento non dovesse subentrare alcun miglioramento dei sintomi provocati dai disturbi circolatori, la somministrazione del farmaco andrà interrotta al massimo entro 4 settimane.

5. CONTROINDICAZIONI

Per la mancanza di dati sperimentali, non è consigliabile l'impiego su cagne gravide ed animali da riproduzione.

6. REAZIONI AVVERSE

Karsivan si è dimostrato tollerato anche dopo una somministrazione protratta su cani.

In rare occasioni è stato osservato vomito, in particolare all'inizio della terapia.

Ugualmente, in rari casi possono verificarsi reazioni allergiche (ad es. orticaria), che rendono necessaria l'interruzione del trattamento.

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il medico veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cani.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Il singolo dosaggio è di 6 mg/kg di peso vivo, suddiviso in 2 somministrazioni.

Schema posologico consigliato:

Peso corporeo	n° compresse	
Da 5 a 8 kg p.v.	¼	2 volte al dì
Da 9 a 15 kg p.v.	½	2 volte al dì
Da 16 a 25 kg p.v.	¾	2 volte al dì
Da 26 a 33 kg p.v.	1	2 volte al dì
Da 34 a 50 kg p.v.	1+ ½	2 volte al dì
Da 51 a 66 kg p.v.	2	2 volte al dì
Da 67 a 83 kg p.v.	2+ ½	2 volte al dì

Per cani di peso inferiore ai 5 kg p.v., somministrare Karsivan 50 mg.

Le compresse possono venire somministrate direttamente, oppure sminuzzate e mescolate all'alimento. Karsivan è da somministrare quotidianamente.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

Non pertinente.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Questo medicinale veterinario non richiede alcuna speciale condizione di conservazione.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Malattie specifiche (ad esempio insufficienza cardiaca) vanno trattate con una terapia primaria mirata.

Negli animali con manifesta riduzione della funzionalità renale, è consigliabile ridurre la posologia.

Da usare sotto il controllo medico veterinario nei soggetti con cardiopatie gravi.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Nessuna.

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

Nessuna.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Per la mancanza di dati sperimentali, non è consigliabile l'impiego su cagne gravide ed animali in riproduzione.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti)

Sono stati occasionalmente osservati sintomi di iper-stimolazione cardiaca e cerebrale. In questi casi gli animali vanno prontamente sottoposti a terapia sintomatica.

Incompatibilità

Non pertinente.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i materiali di scarto derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Settembre 2013.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Confezione da 60 compresse da 100 mg.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

