

LIETOŠANAS INSTRUKCIJA
V/NRP/02/1528
Karsivan 100 apvalkotās tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem

1. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKA UN RAŽOŠANAS LICENCES TURĒTĀJA, KURŠ ATBILD PAR SĒRIJAS IZLAIDI, NOSAUKUMS UN ADRESE, JA DAŽĀDI

Reģistrācijas apliecības īpašnieks:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Nīderlande

Par sērijas izlaidi atbildīgais ražotājs:

Intervet GesmbH
Siemensstrasse 107
A-1210 Vienna
Austrija

2. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Karsivan 100 apvalkotās tabletes iekšķīgai lietošanai suņiem
Propentofilīns

3. AKTĪVO VIELU UN CITU VIELU NOSAUKUMS

1 tablete satur:

Aktīvā viela:

Propentofilīns 100 mg.

Okera krāsas, abpusēji izliktas, iegarenas tabletes ar dalījuma līniju vienā pusē un iespiestu "K100" otrā pusē.

4. INDIKĀCIJA(-S)

Perifērās un cerebrālās asinsrites uzlabošanai suņiem.

5. KONTRINDIKĀCIJAS

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvo vielu vai pret kādu no palīgvielām.

6. IESPĒJAMĀS BLAKUSPARĀDĪBAS

Pēc reģistrācijas uzraudzības dati liecina, ka ļoti reti ziņots par vemšanu, it īpaši ārstēšanas sākumā. Ļoti reti ziņots par alerģisku reakciju (piemēram, nātrene) attīstīšanos. Šādos gadījumos nepieciešams pārtraukt zāļu lietošanu.

Ļoti reti ziņots par novērotiem sirds un smadzeņu pastiprinātas stimulācijas simptomiem (piemēram, tahikardija un/vai kolaps). Šādos gadījumos dzīvniekus ārstēt simptomātiski.

Veterināro zāļu blakusparādību sastopamības biežums norādīts sekojošā secībā:

- ļoti bieži (vairāk nekā 1 no 10 ārstētajiem dzīvniekiem novērota(-s) nevēlama(-s) blakusparādība(-s));
- bieži (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 100 ārstētajiem dzīvniekiem);
- retāk (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 1000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- reti (vairāk nekā 1, bet mazāk nekā 10 dzīvniekiem no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem);
- ļoti reti (mazāk nekā 1 dzīvniekam no 10000 ārstētajiem dzīvniekiem, ieskaitot atsevišķus ziņojumus).

Ja novērojat jebkuras blakusparādības, arī tās, kas nav minētas šajā lietošanas instrukcijā, vai domājat, ka zāles nav iedarbojušās, lūdzu, informējiet par tām savu veterinārārstu.

7. MĒRĶA SUGAS

Suņi.

8. DEVAS ATKARĪBĀ NO DZĪVNIEKU SUGAS, LIETOŠANAS VEIDA UN PAŅĒMIENA

Kopējā dienas deva ir 6 – 10 mg propentofilīna/kg ķermeņa svara dienā, sadalot divās lietošanas reizēs (3-5 mg/kg ķermeņa svara divas reizes dienā) un ievadot kā norādīts:

Suņa ķermeņa svars [kg]	Tablete(s)		Vienreizēja deva [mg/kg ķermeņa svara]	Tabletes dienas deva	Kopējā dienas deva [mg/kg ķermeņa svara]
	rīts	vakars			
20-29	1	1	3,5 – 5,0	2	7,0 – 10,0
30-39	1 ½	1 ½	3,8 – 5,0	3	7,6 – 10,0
40-49	2	2	4,1 – 5,0	4	8,2 – 10,0
50-69	2 ½	2 ½	3,6 – 5,0	5	7,2 – 10,0
70-90	3	3	3,3 – 4,2	6	6,6 – 8,4

9. IETEIKUMI PAREIZAI LIETOŠANAI

Tabletes var lietot tieši uz suņa mēles mugurējās daļas vai arī sajaukt ar nelielu barības daudzumu. Tabletes ieteicams lietot 30 minūtes pirms barošanas.

10. IEROBEŽOJUMU PERIODS(-I) DZĪVNIEKU PRODUKCIJAS IZMANTOŠANĀ

Nav piemērojams.

11. ĪPAŠI UZGLABĀŠANAS NORĀDĪJUMI

Uzglabāt bērniem neredzamā un nepieejamā vietā.
Uzglabāt temperatūrā līdz 30°C.

12. ĪPAŠI BRĪDINĀJUMI

Īpaši brīdinājumi katrai dzīvnieku sugai:

Nav.

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem:

Konkrētu slimību gadījumos (piemēram, nieru slimības) piemērot atbilstošu terapiju. Nieru mazspējas gadījumā devu samazināt.

Suņiem, kuriem jau ārstē sastrēguma sirds slimības vai bronhu slimības, apsvērt piemērotāku terapiju.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai:

Izvairīties no nejaušanas norīšanas. Ja notikusi nejauša (gadījuma rakstura) norīšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

Pēc lietošanas mazgāt rokas.

Grūsnība un laktācija:

Nav pierādīts šo veterināro zāļu drošums grūsnības un laktācijas laikā.

Nelietot grūsnām un laktējošām kucēm, kā arī vaislas dzīvniekiem.

Auglība:

Nelietot vaislas dzīvniekiem.

13. ĪPAŠI NORĀDĪJUMI NEIZLIETOTU VETERINĀRO ZĀĻU VAI TO ATKRITUMU IZNĪCINĀŠANAI

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

14. DATUMS, KAD LIETOŠANAS INSTRUKCIJA PĒDĒJO REIZI TIKA APSTIPRINĀTA

01/2020

15. CITA INFORMĀCIJA

Recepšu veterinārās zāles.

6 polivinilhlorīda/alumīnija blisteri pa 30 tabletēm katrā, kartona kastītē.