

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. Az állatgyógyászati készítmény neve

Karsivan 50 mg filmtabletta kutya

2. Összetétel

Tablettánként:

Hatóanyag:

Propentofillin 50 mg

Okker színű, mindkét oldalán domború, kerek filmbevonatú tabletták, egyik oldalán negyed bemetszéssel, alsó oldalán dombornyomással: „K50”

3. Célállat fajok

Kutya

4. Terápiás javallatok

A perifériás és agyi keringés javítására.

5. Ellenjavallatok

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. Különleges figyelmeztetések

Nincs.

Különleges óvintézkedések a célállatfajokon való biztonságos alkalmazáshoz:

Nem értelmezhető.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A tabletták alkalmazását követően kezet kell mosni.

Véletlen lenyelés esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét.

A környezet védelmére irányuló különleges óvintézkedések:

Nem értelmezhető.

Vemhesség és laktáció:

Az állatgyógyászati készítmény ártalmatlansága nem igazolt vemhesség és laktáció idején.

Kizárólag a kezelést végző állatorvos által elvégzett előny/kockázat elemzésnek megfelelően alkalmazható.

Gyógyszerkölsönhatás és egyéb interakciók:

Nem ismert.

Túladagolás:

A szív és a központi idegrendszer fokozott izgalmi állapotát megfigyelték. Jelentkezése esetén tüneti kezelés javallott.

Főbb inkompatibilitások:

Nem ismert.

7. Mellékhatások

Kutya:

Ritka (10 000 kezelt állatból több mint 1-nél, de kevesebb mint 10-nél jelentkezik):	Hányás ¹
Nagyon ritka (10 000 kezelt állatból kevesebb mint 1- nél jelentkezik, beleértve az izolált eseteket is):	Allergiás reakció (pl. urtikária) ²

¹különösen a kezelés megkezdésekor

²a kezelés beszüntetését teszi szükségessé

Fontos a mellékhatások bejelentése. Ez lehetővé teszi a készítmény biztonságosságának folyamatos nyomon követését. Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost! A mellékhatásokat a forgalombahozatali engedély jogosultjának is bejelentheti a jelen használati utasítás végén található elérhetőségeken vagy a nemzeti mellékhatás-figyelő rendszeren keresztül.

Nemzeti Élelmiszerlánc-biztonsági Hivatal

Állatgyógyászati Termékek Igazgatósága

Postafiók 30

H- 1525 Budapest

Honlap: <https://portal.nebih.gov.hu/-/pharmacovigilance>

8. Adagolás állatfajok szerint, az alkalmazás módszere és módja

Kizárólag szájon át történő alkalmazásra.

Kutyák terápiás adagja 3 mg propentofillin/ttkg. Ha másként nem rendelik, a következő adagolás javasolt naponta kétszer:

Karsivan 50:

Kutya testtömege	Tabletta száma
5-8 kg	½
9-15 kg	1
16-25 kg	1 ½
26-33 kg	2

9. A helyes alkalmazásra vonatkozó útmutatás

A filmbevonatos tabletta közvetlenül, egy falat táplálékba rejtve vagy összetörve az eleségbe keverve adható be.

10. Élelmezés-egészségügyi várakozási idő

Nem értelmezhető.

11. Különleges tárolási óvintézkedések

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Fénytől védve tartandó.

Legfeljebb 25°C-on tárolandó.

12. Az ártalmatlanná tételre vonatkozó különleges óvintézkedések

A gyógyszerek nem kerülhetnek a szennyvízbe vagy a háztartási hulladékba.

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt vagy az állatgyógyászati készítmény alkalmazása után keletkező hulladékokat az állatgyógyászati készítményre vonatkozó helyi előírásoknak és a nemzeti hulladékgyűjtési előírásoknak megfelelően kell ártalmatlanítani.

Ezek az intézkedések a környezetet védik.

Kérdezze meg a kezelő állatorvost vagy a gyógyszerészt, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket!

13. Az állatgyógyászati készítmények besorolása

Állatorvosi vény nélkül kiadható állatgyógyászati készítmény.

14. A forgalombahozatali engedély száma(i) és a kizserelések

3247/1/12 NÉBIH ÁTI (60 db)

Kiszserelés: 60 db tabletta

15. A használati utasítás legutóbbi felülvizsgálatának dátuma

2025. november 3.

Erről az állatgyógyászati készítményről részletes információ érhető el a készítmények uniós adatbázisában (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kapcsolattartási adatok

A forgalombahozatali engedély jogosultja:

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

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Intervet GesmbH, Siemensstrasse 107, 1210 Bécs, Ausztria

Helyi képviselő és kapcsolattartási adatok a feltételezett mellékhatások bejelentése céljából:

Magyarország

Intervet Hungária Kft./Intervet Hungária Értékesítő Kft.

Tel.: + 36 1 439 4597

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.