



Canergy Vet. 100 mg

DK

TABLETTER TIL HUNDE

NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN A MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDSGODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS FORSKELLIG HERFRA:

Indehaver af markedsføringsstilladelsen:

Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Holland

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Artesan Pharma GmbH & Co KG - Wendlandstrasse 1 - 29439 Lüchow - Tyskland

Lelypharma B.V. - Zuiveringweg 42 - 8243 PZ Lelystad - Holland

Repræsentant: VIRBAC Danmark A/S - Profilvej 1 - 6000 Kolding

VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN:

Canergy vet. 100 mg tabletter til hunde
propentofyllin

ANGIVELSE AF DE(T) AKTIVE STOF(FER) OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER:

Hver tablet indeholder:

Aktivt stof: Propentofyllin..... 100 mg

Lysebrun med brune prikker, rund og konveks tablet med smagsstof med en krydsformet delekærv på den ene side.
Tabletterne kan deles i to eller fire lige store dele.

INDIKATIONER:

Til at forbedre hjernens og kroppens perifere (yderligt liggende) blodforsyning.
Til forbedring af sløvhed, døsighed og overordnet adfærd hos hunde.

KONTRAINDIKATIONER:

Bør ikke anvendes til hunde, der vejer under 5 kg.

Bør ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

Se også punktet om anvendelse under drægtighed og diegivning.

BIVIRKNINGER:

I sjældne tilfælde (mere end 1, men mindre end 10 dyr ud af 10.000 dyr) er der blevet rapporteret allergiske hudreaktioner, opkastning og hjerteforstyrrelser. I disse tilfælde skal behandlingen stoppes.
Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge.

Hvis du bemærker alvorlige bivirkninger eller andre bivirkninger, som ikke er omtalt i denne indlægsseddel, bedes du kontakte din dyrlæge. Bivirkningerne kan dermed blive indberettet til Sundhedsstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre. Dyrets ejer kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning under Bivirkninger på Sundhedsstyrelsens netsted. www.sst.dk

DYREARTER:

Hunde

DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSESMÅDE OG INDGIVELSEVEJ(E)

Normaldoseringen er 6-10 mg propentofyllin/kg legemsvægt dagligt, delt i to doser på følgende måde:

100 mg tabletter				
Legemsvægt (kg)	Morgen	Aften	Totalt antal daglige tabletter	Total daglig dosis (mg/kg)
5 kg – 8 kg	▮	▮	½	6,25 – 10,0
> 8 kg – 10 kg	▮	▮	¾	7,5 – 9,4
> 10 kg – 15 kg	▮	▮	1	6,7 – 10,0
> 15 kg – 25 kg	⊕	⊕	1 ½	6,0 – 10,0
> 25 kg – 33 kg	⊕	⊕	2	6,1 – 8,0
> 33 kg – 49 kg	⊕ ▮	⊕ ▮	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	⊕⊕	⊕⊕	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	⊕⊕ ▮	⊕⊕ ▮	5	6,0 – 7,6

▮ = ¼ tablet

▮ = ½ tablet

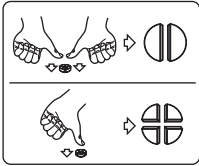
⊕ = ¾ tablet

⊕ = 1 tablet

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE:

Tabletterne kan administreres direkte i munden, under hundens tunge eller de kan blandes i en lille klump mad og gives mindst 30 minutter før fodring.
Tabletterne kan deles i 2 eller 4 lige store dele for at sikre en nøjagtig dosering. Placer tabletten på en flad overflade med delekærven opad og den konvekse (afrundede) side mod overfladen.



Halvdele: Tryk ned med tommelfingrene på begge sider af tabletten.
Fire dele: Tryk ned med tommelfingeren midt på tabletten.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING:

Opbevares utilgængeligt for børn.
Opbevaringstid for delte tabletter efter første åbning af den indre emballage: 4 dage.

Der er ingen krav vedrørende opbevaringstemperatur for dette lægemiddel. Alle ubrugte tabletportioner skal returneres til den åbne blister som sættes tilbage i kartonen, så de kan anvendes til den næste administration.
Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på den ydre emballage og blisteren efter "EXP". Udløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

SÆRLIG(E) ADVARSEL/ADVARSLER:

Særlige forsigtighedsregler for dyret:

Specifikke sygdomme (f.eks. nyresygdom) bør behandles på passende vis. Det bør overvejes at gennemgå brugen af lægemidler til de hunde, der allerede får behandling for kongestivt hjertesvigt eller bronkiesygdom. I tilfælde af nyresvigt skal dosis reduceres.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:
Der bør udvises forsigtighed for at undgå indgift ved hændeligt uheld. I tilfælde af indgift ved hændeligt uheld af tabletterne, skal der straks søges lægehjælp, og indlægssedlen eller etiketten bør vises til lægen. Vask hænder efter brug.

Drægtighed, diegivning:

Lægemidlets sikkerhed under drægtighed eller diegivning er ikke fastlagt. Anvendelse frarådes under drægtighed eller diegivning og avl.
Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:
Ingen kendte.

Overdosis:

For hurtig hjerterytmе ved ophidselse, lavt blodtryk, rødme af slimhinder og opkastning. Ophør af behandlingen fører til, at disse tegn forsvinder af sig selv.

EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGTE LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT:

Ikke anvendte veterinærlægemidler, samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinier.

DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN:

6. maj 2015

ANDRE OPLYSNINGER:

Aluminium - PA/ALU/PVC-blister

Kartonæske med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blistre med 10 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Canergy vet. 100 mg

IS

TÖFLUR FYRIR HUNDA

HEITI OG HEIMILISFANG MARKAÐSLEYFISHAFA OG ÞESS FRAMLEIÐANDA SEM BER ÁBYRGÐ Á LOKASAMÞYKKT, EF ANNAR:

Markaðsleyfishafi:

Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Holland

Framleiðandi sem ber ábyrgð á lokasamþykkt:

Artesan Pharma GmbH & Co KG - Wendlandstrasse 1 - 29439 Lüchow - Þýskaland

Lelypharma B.V. - Zuiveringweg 42 - 8243 PZ Lelystad - Holland

HEITI DÝRALYFS:

Canergy vet. 100 mg töflur fyrir hunda
própentófüllín

VIRK(T) INNIHALDSEFNI OG ÖNNUR INNIHALDSEFNI:

Hver tafla inniheldur:

Vírktt innihaldsefni: Própentófüllín..... 100 mg

Ljósbrún tafla með brúnum dílum, kringlótt og kúpt, bragðbætt og með krosslaga deiliskoru á annarri hliðinni.
Skipta má töflunum í 2 eða 4 jafnstóra hluta.

ÁBENDING(AR):

Til að bæta blóðflæði í útæðum og heilæðum.
Til að draga úr deyfð og drunga og til að bæta almennt atferli hjá hundum.

FRÁBENDINGAR:

Gefið ekki hundum sem eru léttari en 5 kg.
Gefið ekki dýrum sem hafa ofnæmi fyrir virka efninu eða einhverju hjálparefnanna. Sjá einnig kafla um notkun á meðgöngu og við mjólkurgjöf.

AUKAVERKANIR:

Mjög sjaldan (koma fyrir hjá fleiri en 1 en færri en 10 af hverjum 10.000 dýrum) hefur verið tilkynnt um ofnæmisviðbrögð í húð, uppköst og hjartaraskanir. Í slíkum tilfellum skal hætta meðferð. Gerið dýralækni viðvart ef vart verður alvarlegra aukaverkana eða aukaverkana sem ekki eru tilgreindar í fylgiseðlinum.

DÝRATEGUND(IR):

Hundar

SKAMMTAR FYRIR HVERJA DÝRATEGUND, ÍKOMULEIÐ(IR) OG AÐFERÐ VIÐ LYFJAGJÖF:

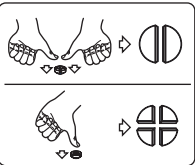
Grunnskömmtun er 6-10 mg própentófüllín/kg líkamsþyngdar daglega, skipt í tvo skammta sem hér segir:

100 mg töflur				
Líkamsþyngd (kg)	Morgun	Kvöld	Töflur á dag alls	Dagsskammtur alls (mg/kg)
5 kg – 8 kg	▮	▮	½	6,25 – 10,0
> 8 kg – 10 kg	▮	▮	¾	7,5 – 9,4
> 10 kg – 15 kg	▮	▮	1	6,7 – 10,0
> 15 kg – 25 kg	⊕	⊕	1 ½	6,0 – 10,0
> 25 kg – 33 kg	⊕	⊕	2	6,1 – 8,0
> 33 kg – 49 kg	⊕ ▮	⊕ ▮	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	⊕⊕	⊕⊕	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	⊕⊕ ▮	⊕⊕ ▮	5	6,0 – 7,6

▮ = ¼ tafla ▮ = ½ tafla ⊕ = ¾ tafla ⊕ = 1 tafla

LEIÐBEININGAR UM RÉTTA LYFJAGJÖF:

Gefa má töflurnar beint í munninn, aftarlega á tungu hundsins eða setja þær í litla kúlu af fódri og gefa á lyfið a.m.k. 30 mínútum fyrir fódurgjöf. Töflunum má skipta í 2 eða 4 jafna hluta til að tryggja rétta skömmtn. Setja skal töfluna á slétt yfirborð þannig að hliðin með deiliskorunni snúi upp og kúpta hliðin snúi niður.



Helmingar: Þrýsta skal þumlunum niður beggja megin á töflunni.
Fjórdungar: Þrýsta skal þumlinum niður í miðjunni á töflunni.

GEYMSLUSKILYRÐI:

Geymið þar sem börn hvorki ná til né sjá.
Geymsluþol töflu sem hefur verið skipt: 4 dagar.
Ekki þarf að geyma dýralyfið við sérstök hitaskilyrði.
Setja skal hluta ónotaðrar töflu aftur í opnu þynnupakkninguna og svo í öskjuna til notkunar við næstu lyfjagjöf.
Ekki skal nota dýralyfið eftir fyrningardagsetningu sem tilgreind er á öskjunni og þynnupakkningunni á eftir Fyrnist. Fyrningardagsetning er síðasti dagur mánaðarins sem þar kemur fram.

SÉRSTÖK VARNADARORÐ:

Sérstakar varúðarreglur við notkun hjá dýrum:

Tiltekna sjúkdóma (t.d. nýrnasjúkdóm) skal meðhöndla á viðeigandi hátt. Íhuga skal skömmtnun lyfja hjá hundum sem þegar eru í meðferð við hjartabilun eða berkjusjúkdómi. Ef nýrnabilun er fyrir hendi skal minnka skammtinn.

Sérstakar varúðarreglur fyrir þann sem gefur dýrinu lyfið:

Sýna ber aðgát til að forðast að lyfið sé tekið óvart inn. Ef töflurnar eru óvart teknar inn, skal tafarlaust leita til læknis og hafa meðferðis fylgiseðil eða umbúðir dýralýfsins. Þvo skal hendur eftir notkun.

Meðganga og mjólkurgjöf:

Ekki hefur verið sýnt fram á öryggi dýralýfsins á meðgöngu og/eða við mjólkurgjöf. Því er ekki mælt með notkun þess handa hvolfpafullum og mjólkandi tíkum eða dýrum sem nota á til undaneldis.

Milliverkanir við önnur lyf og aðrar milliverkanir:

Engar þekktar.

Óföskömmtnun (einkenni, bráðameðferð, móteitur):

Hraðtaktur vegna spennings, lágbrystingur, roði í slímhúðum og uppköst. Þegar meðferð er hætt ganga þessi einkenni til baka af sjálfu sér.

SÉRSTAKAR VARÚÐARREGLUR VEGNA FÖRGUNAR ÓNOTAÐRA LYFJA EÐA ÚRGANGS, EF VIÐ Á:

Farga skal ónotuðu dýralyfi eða úrgangi vegna dýralýfs í samræmi við gildandi reglur.

DAGSETNING SÍÐUSTU SAMÞYKKTAR FYLGISEÐILSINS:

Maí 2015.

AÐRAR UPPLÝSINGAR:

Ál - PA/Ál/PVC þynna

Pappaaskja með 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eða 50 þynnum með 10 töflum.

Ekki er víst að allar pakkningastærðir séu markaðssettar.

Virbac Danmark A/S, Profilvej 1, DK-6000 Kolding

Canergy vet. 100 mg

NO

TABLETTER TIL HUND

NAVN OG ADRESSE PÅ INNEHAVER AV MARKEDSFØRINGSTILLATELSE SAMT PÅ TILVIRKER SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE, HVIS DE ER FORSKJELLIGE:
Innehaver av markedsføringstillatelse:
Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Nederland
Tilvirker ansvarlig for batchfrigivelse:
Artesan Pharma GmbH & Co KG - Wendlandstrasse 1 - 29439 Lüchow - Tyskland
Lelypharma B.V. - Zuiveringweg 42 - 8243 PZ Lelystad - Nederland

VETERINÆRPREPARATETS NAVN:

Canergy vet.100 mg tabletter til hund
propentofyllin

DEKLARASJON AV VIRKESTOFF(ER) OG HJELPESTOFF(ER):

Hver tablett inneholder:
Virkesto: Propentofyllin..... 100 mg

Lysebrun med brune flekker, rund og konveks smakstilstatt tablett med kryssformet delestrek på den ene siden.
Tablettene kan deles i 2 eller 4 like deler.

INDIKASJON(ER):

Til forbedring av perifer og cerebral blodkarsirkulasjon.
Til forbedring av apati, letargi og generell opptreden hos hund.

KONTRAINDIKASJONER

Skal ikke brukes til hund under 5 kg.
Skal ikke brukes ved overfølsomhet for virkestoffet og/eller noen av de andre ingrediensene.
Se også avsnittet om bruk under drektighet og diegiving.

BIVIRKNINGER:

Det er i sjeldne tilfeller (flere enn 1, men færre enn 10 av 10 000 dyr) rapportert om allergiske hudreaksjoner, oppkast og hjerteforstyrrelser. I slike tilfeller skal behandlingen stoppes.
Hvis du legger merke til noen bivirkninger eller andre virkninger som ikke er nevnt i dette pakningsvedlegget, bør disse meldes til veterinær.

DYREARTER SOM PREPARATET ER BEREKNET TIL (MÅLARTER):

Hund

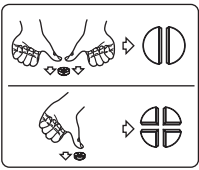
DOSERING FOR HVER DYREART, TILFØRSELSVEI(ER) OG -MÅTE:

Den normale doseringen er 6-10 mg propentofyllin pr. kg kroppsvekt daglig, oppdelt i to doser som følgende:

100 mg tabletter				
Kroppsvekt (kg)	Morgen	Kveld	Daglig antall tabletter	Daglig total dose (mg/kg)
5 kg – 8 kg	▮	▮	½	6,25 – 10,0
> 8 kg – 10 kg	⊕	▮	¾	7,5 – 9,4
> 10 kg – 15 kg	⊕	⊕	1	6,7 – 10,0
> 15 kg – 25 kg	⊕	⊕	1 ½	6,0 – 10,0
> 25 kg – 33 kg	⊕	⊕	2	6,1 – 8,0
> 33 kg – 49 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕ ⊕	5	6,0 – 7,6
▮ = ¼ tablett ⊕ = ½ tablett ⊕ = ¾ tablett ⊕ = 1 tablett				

OPPLYSNINGER OM KORREKT BRUK:

Tablettene kan gis direkte i munnen, bakerst på hundens tunge, eller de kan blandes i en liten "kule" med mat og skal gis minst 30 minutter før fôring. Tablettene kan deles i 2 eller 4 like deler for nøyaktig dosering. Legg tablettten på en flat overflate med delestreken opp og den avrundede siden ned mot den flate overflaten.



Halvdeler: press ned med tomlene på begge sider av tablettten.
Fjerdedeler: press tommelen ned i midten av tablettten.

SPEIELLE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPPBEVARING:

Oppbevares utilgjengelig for barn.
Holdbarhet av delte tabletter etter anbrudd av indre emballasje: 4 dager.
Dette veterinærpreparatet krever ingen spesielle oppbevaringsbetingelser.
Eventuelle ubrukte tablettedeler skal returneres til blisterpakningen som legges i esken for bruk ved neste administrering.
Bruk ikke dette veterinærpreparatet etter den utløpsdatoen som er angitt på esken og blisterpakningen etter "EXP". Utløpsdatoen henviser til den siste dagen i den måneden.

SPEIELLE ADVARSLER:

Spesielle forholdsregler for bruk til dyr:
Spesifikke sykdommer (f.eks. nyresykdom) skal behandles etter behov.
Det skal vurderes om legemidlet skal rasjoneres til hund som allerede får behandling for kongestiv hjertesvikt eller luftveissykdom.
I tilfeller med nyresvikt skal dosen reduseres.
Spesielle forholdsregler for personen som gir veterinærpreparatet til dyr:
Forsiktighet skal utvises for å unngå utilsiktet inntak.
Ved utilsiktet inntak av tablettene, søk straks legehjelp og vis legen pakningsvedlegget eller etiketten.
Vask hendene etter bruk.
Drektighet og diegiving:
Veterinærpreparatets sikkerhet ved bruk under drektighet og/eller diegiving er ikke klarlagt.
Bruk hos drektige eller diegivende tisper er derfor ikke anbefalt.
Interaksjon med andre legemidler og andre former for interaksjon:
Ingen kjente.
Overdose (symptomer, førstehjelp, antidoter):
Eksitasjons-takykardi, hypotensjon, røde slimhinner og oppkast.
Seponering av behandlingen gir en spontan forbedring av disse symptomene.

SPEIELLE FORHOLDSREGLER FOR HÅNDTERING AV UBRUKT LEGEMIDDEL, RESTER OG EMBALLASJE:
Ubrukt legemiddel, rester og emballasje skal destrueres i overensstemmelse med lokale krav.

DATO FOR SIST GODKJENTE PAKNINGSVEDLEGG:

21.03.2016

YTTERLIGERE INFORMASJON:

Aluminium - PA/ALU/PVC blisterpakning
Pappeske med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blisterpakninger med 10 tabletter.
Ikke alle pakningsstørrelser vil nødvendigvis bli markedsført.

Local representant: Virbac Danmark A/S, Profilvej 1, 6000 Kolding, Danmark

Canergy vet. 100 mg

SE

TABLETTER FÖR HUND

NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING OCH NAMN PÅ OCH ADRESS TILL INNEHAVAREN AV TILLVERKNINGSTILLSTÅND SOM ANSVARAR FÖR FRISLÄPPANDE AV TILLVERKNINGSSATS, OM OLIKA
Innehavare av godkännande för försäljning:
Le Vet Beheer B.V. - Wilgenweg 7 - 3421 TV Oudewater - Nederländerna
Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningsatts:
Artesan Pharma GmbH & Co KG - Wendlandstrasse 1 - 29439 Lüchow - Tyskland
Lelypharma B.V. - Zuiveringweg 42 - 8243 PZ Lelystad - Nederländerna

DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELTS NAMN:

Canergy vet. 100 mg tabletter för hund
propentofyllin

DEKLARATION AV AKTIV(A) SUBSTANS(ER) OCH ÖVRIGA SUBSTANSER:

En tablett innehåller:
Aktiv substans: Propentofyllin..... 100 mg

Ljusbrun med bruna fläckar, rund och konvex smaksatt tablett med en kryssformad brytskåra på ena sidan.
Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar.

ANVÄNDNINGSGOMRÅDEN:

För att förbättra blodcirkulationen i yttre kroppsdelar och i hjärnan.
För förbättring av matthet, slöhet och allmänt medvetande hos hundar.

KONTRAINDIKATIONER:

Använd inte till hundar som väger mindre än 5 kg.
Använd inte vid överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot några andra hjälpämnen i läkemedlet.
Se även avsnittet om användning under dräktighet och digivning.

BIVERKNINGAR:

I sällsynta fall (fler än 1 men färre än 10 djur av 10 000 djur), har allergiska hudreaktioner, kräkningar och hjärtstörningar rapporterats. I dessa fall ska behandlingen avbrytas.
Om du observerar allvarliga biverkningar eller andra effekter som inte nämns i denna bipacksedel, tala om det för veterinären.

DJURSLAG: Hund

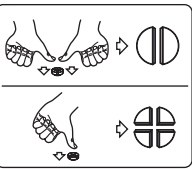
DOSERING FÖR VARJE DJURSLAG, ADMINISTRERINGSSÄTT OCH ADMINISTRERINGSVÄG(AR)

Normaldosen är 6-10 mg propentofyllin/kg kroppsvekt dagligen uppdelat på två doser enligt följande:

100 mg tabletter				
Kroppsvekt (kg)	Morgon	Kväll	Totalt antal tabletter dagligen	Daglig total dos (mg/kg)
5 kg – 8 kg	▮	▮	½	6,25 – 10,0
> 8 kg – 10 kg	⊕	▮	¾	7,5 – 9,4
> 10 kg – 15 kg	⊕	⊕	1	6,7 – 10,0
> 15 kg – 25 kg	⊕	⊕	1 ½	6,0 – 10,0
> 25 kg – 33 kg	⊕	⊕	2	6,1 – 8,0
> 33 kg – 49 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	3	6,1 – 9,1
> 49 kg – 66 kg	⊕ ⊕	⊕ ⊕	4	6,1 – 8,2
> 66 kg – 83 kg	⊕ ⊕ ⊕	⊕ ⊕ ⊕	5	6,0 – 7,6
▮ = ¼ tablett ⊕ = ½ tablett ⊕ = ¾ tablett ⊕ = 1 tablett				

ANVISNING FÖR KORREKT ADMINISTRERING:

Tabletterna kan ges direkt i munnen, baktill på hundens tunga eller blandas i en liten boll med föda och bör ges minst 30 minuter före utfodring. Tabletterna kan delas i 2 eller 4 lika stora delar för att säkerställa korrekt dosering. Placera tablettten på en plan yta med dess skårade sida uppåt och den konvexa (rundade) sidan mot ytan.



Halvor: tryck med tummarna på tablettens båda sidor.
Fjerdedelar: tryck ned tummen mitt på tablettten.

SÄRSKILDA FÖRVARINGSANVISNINGAR:

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.
Hållbarhet för delade tabletter i öppnad innerförpackning: 4 dager.
Inga särskilda temperaturanvisningar.
Alla oanvända tablettedelar ska läggas tillbaka i det öppnade blistret och läggas tillbaka i kartongen för användning vid nästa doseringstillfälle.
Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blistret efter EXP.
Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

SÄRSKILD(A) VARNING(AR)

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:
Specifika sjukdomar (t.ex. njursjukdom) ska behandlas.
Revidering av behandlingen till hundar som redan behandlas mot kronisk hjärtsvikt eller lufttrörsjukdom bör övervägas.
Vid njursvikt bör dosen minskas.
Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:
Försiktighet ska iaktas för att förhindra oavsiktligt intag.
I händelse av oavsiktligt intag av tabletter, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Tvätta händerna efter användning.
Dräktighet och digivning:
Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och digivning. Användning till dräktiga eller digivande tikar eller på avelsdjur rekommenderas därför inte.
Andra läkemedel och Canergy vet.:
Inga kända.
Överdoserig (symptom, akuta åtgärder, motgift):
Hjärtklappning vid upphetsning, lågt blodtryck, rodnad av slemhinnor och kräkningar. Utsättning av behandlingen leder till att dessa tecken försvinner.

SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL) ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL:

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES:

23.03.2016

ÖVRIGA UPPLYSNINGAR:

Aluminium - PA/ALU/PVC blister
Kartong med 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 eller 50 blister med 10 tabletter
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

VIRBAC Danmark A/S filial Sverige, c/o Incognito AB, Box 1027, 171 21 Solna, Sverige, Tel: + 45 75 52 12 44

Virbac

Service Création

PRE-MAQUETTE
VERSION 4

CA 11/01/16

MU 15/03/16

MU 31/03/16

Nom : CANERGY VET

Pays : DK-IS-NO-SE

Client : LEVET

Élément :

NOTICE

Format :

210 x 450 mm

Couleurs

recto/verso :

NOIR

Corps de texte : 8 pts