

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
Vitofyllin 50 mg filmtabletta kutyák részére A.U.V.

**1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME**

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Animalcare Limited  
Common Road,  
Dunnington,  
York, YO19 5RU  
Egyesült Királyság

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG  
Wendlandstraße 1, D – 29439 Lüchow  
Németország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

Vitofyllin 50 mg filmtabletta kutyák részére A.U.V.  
(Propentofillin)

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

**Hatóanyag:**

Minden tablettát 50,00 mg propentofillint tartalmaz.

**Segédanyagok:**

Vas-oxid, sárga (E 172)	0,075 mg/tabletta
Titánium-dioxid (E 171)	0,215 mg/tabletta

Filmtabletta.

Sárga, kör alakú, domború tablettát, melynek egyik oldalán negyedelő törővonal, másik oldalán „50” felirat látható. A tablettát kétféle vagy négy egyenlő részre osztható.

**4. JAVALLAT(OK)**

Az agyi és a perifériás vérkeringés javítására. Kutyákon jelentkező tompultság, letargia és az általános állapot javítására.

**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem adható vemhes vagy szoptató szukáknak és tenyészállatoknak.

Nem adható 2,5 kg-nál kisebb testtömegű kutyáknak.

Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagával vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

Néhány alkalommal észleltek allergiás bőrreakciót, hányást és szívrendellenességet. Ilyen esetben a kezelést azonnal fel kell függeszteni.

Ha súlyos, nem kívánatos hatást vagy egyéb, a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

## 7. CÉLÁLLAT FAJOK

Kutya

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

A propentofillin általános adagja 6-10 mg /tkg naponta, két 3-5 mg /tkg-os adagra elosztva, az alábbiak szerint:

<u>Testtömeg</u> <u>(kg)</u>	<u>Tabletta száma</u>		<u>Napi összes</u> <u>tabletta</u> <u>száma</u>	<u>Napi teljes</u> <u>adag</u> <u>(mg/kg)</u>
	<u>délelőtt</u>	<u>délután</u>		
2,5 - 4 kg	¼	¼	½	6,3 - 10,0
5 - 7 kg	½	½	1	7,1 - 10,0
8 - 9 kg	¾	¾	1 ½	8,3 - 9,4
10 - 15 kg	1	1	2	6,7 - 10,0
16 - 25 kg	1½	1½	3	6,0 - 9,4
26 - 33 kg	2	2	4	6,1 - 7,7

A 20 kg-nál nagyobb testtömegű kutyáknak a Vitofyllin 100 mg filmtabletta adható.

A tablettát vagy közvetlenül a nyelv hátsó részére helyezve vagy az állat eledelének kis mennyiségébe keverve kell beadni, az etetés előtt legalább 30 perccel.

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

## 10. ÉLEMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

(Nem értelmezhető)

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

A buboréksomagolást a kartondobozban kell tartani és száraz helyen kell tárolni. A részben felhasznált tablettákat az eredeti buboréksomagolásban kell tárolni és a tablettarészeket 72 óra után meg kell semmisíteni.

Csak a buboréksomagoláson és a kartondobozon feltüntetett lejárati időn belül (EXP) szabad felhasználni.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉSEK

### A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

A specifikus betegségeket (pl. vesebetegség) a megfelelő módon kell gyógykezeltetni. Pangásos szívelégtelenség vagy a hörgők megbetegedése miatt már korábban kezelt kutyáknál a készítmény alkalmazása megfontolandó. Veseelégtelenség esetén az adagot csökkenteni kell.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Kerülni kell a készítmény véletlen lenyelését.

A készítmény használata után kezet mosni.

### Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok) ha szükséges

A készítmény használata során izgatottság, szapora szívverés, alacsony vérnyomás, a nyálkahártyák kivörösödése és hányás előfordulhat. Ezek a tünetek a kezelés abbahagyásakor spontán megszűnnek.



**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint a keletkező hulladékokat a helyi követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA**  
2012. május 2.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

A propentofillin bizonyítottan fokozza a szív- és a vázizmok vérellátását. Hasonlóképpen serkenti az agy vérellátását is, ezáltal fokozva annak oxigén-ellátottságát, ugyanakkor nem növeli meg az agy glükózigényét. A propentofillin enyhe pozitív kronotróp és kifejezett pozitív inotróp hatással rendelkezik. Ezen kívül bizonyított, hogy a propentofillin miokardiális isémiás kutyáknál anti-arritmiás hatást vált ki, és az aminofillinhez hasonlóan hörgőtágító hatású.

Gátolja a vérlemezkék összecsapódását és javítja az eritrociták áramlási jellemzőit.

Közvetlen hatást gyakorol a szívre, a perifériás vaszkuláris ellenállás csökkentésével mérsékli a szív terhelését.

A propentofillin, elsősorban az idősebb kutyáknál, javíthatja a terhelhetőséget és növelheti a mozgásra való hajlandóságot.

14 tablettá buboréksomagolásban (polivinil-klorid – polivinilidén-diklorid/alumínium),  
1 kartondoboz 4 buboréksomagolást tartalmaz (56 tablettá).

14 tablettá buboréksomagolásban (polivinil-klorid – polivinilidén-diklorid/alumínium),  
1 kartondoboz 10 buboréksomagolást tartalmaz (140 tablettá).

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerelés kerül kereskedelmi forgalomba.

