

## PROSPECTO:

### KARSIVAN

#### 1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

Titular de la autorización de comercialización:

Merck Sharp & Dohme Animal Health, S.L.  
Polígono Industrial El Montalvo III  
C/ Primera, 36  
37188 Carbajosa de La Sagrada  
Salamanca, España

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Intervet GesmbH  
Siemenstrasse 107  
A-1210 Viena  
Austria

#### 2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

KARSIVAN  
(propentofilina)

#### 3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRA SUSTANCIA

Propentofilina 50 mg

#### 4. INDICACIONES DE USO

Tratamiento de alteraciones debidas a una mala circulación cerebral y periférica, mejorando los signos de apatía y letargia.

En el caso de que la sintomatología general debida al envejecimiento, esté acompañada de alguna afección orgánica, por ejemplo insuficiencia cardiaca, es preciso un tratamiento etiológico específico de ésta

#### 5. CONTRAINDICACIONES

No administrar a animales gestantes o en periodo de cría.

#### 6. REACCIONES ADVERSAS

En raras ocasiones tras la administración del producto pueden observarse reacciones alérgicas cutáneas tales como urticaria (especialmente en perros de avanzada edad y/o débiles), debiéndose suspender el tratamiento.

También en raras ocasiones se han observado vómitos.

\*La frecuencia de las reacciones adversas se debe clasificar conforme a los siguientes grupos:

- Muy frecuentemente (más de 1 animal por cada 10 presenta reacciones adversas durante un tratamiento)
- Frecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 100)
- Infrecuentemente (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 1.000)
- En raras ocasiones (más de 1 pero menos de 10 animales por cada 10.000)
- En muy raras ocasiones (menos de 1 animal por cada 10.000, incluyendo casos aislados).

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Perros

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía oral.

6-10 mg propentofilina/Kg/día, dividiendo la dosis en dos administraciones diarias.

Administrar dos veces al día las dosis siguientes:

Perros de 2 - 4 Kg p.v. ....	¼ comprimido
Perros de 5 - 8 Kg p.v. ....	½ comprimido
Perros de 9 - 15 Kg p.v. ....	1 comprimido
Perros de 16 - 25 Kg p.v. ....	1½ comprimidos
Perros de 26 - 33 Kg p.v. ....	2 comprimidos
Perros de 34 - 50 Kg p.v. ....	3 comprimidos
Perros de 51 - 75 Kg p.v. ....	4½ comprimidos

La duración del tratamiento será de 4-6 semanas, con control veterinario a las 2-4 semanas. La continuación del tratamiento queda a criterio del facultativo veterinario.

En animales con insuficiencia renal severa deberá reducirse la dosis.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

Los comprimidos pueden administrarse directamente enteros o troceados en la base la lengua. También puede mezclarse con una pequeña cantidad de alimento o incorporarse a la dieta.

## 10. TIEMPO DE ESPERA

No procede.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar a temperatura inferior a 25°C

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

### Precauciones especiales para su uso en animales:

Una vez iniciado el tratamiento, si no se observa una mejoría de los síntomas originados por la deficiente irrigación, deberá suspenderse éste, como máximo a las 4 semanas de iniciado.

### Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Mantener fuera del alcance de los niños.

### Gestación y lactancia:

No use este medicamento durante la gestación ni la lactancia.

### Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

La dosis tolerada máxima por vía oral es de 180 mg/kg p.v., debido a este margen es improbable una sobredosificación. En caso de producirse se puede dar una transitoria disminución de la ingestión de alimento, acompañada de sedación, vómitos y un enrojecimiento temporal de las mucosas. Todas estas alteraciones ceden espontáneamente sin ser necesario instaurar ningún tipo de tratamiento. Con la administración de 90 mg/kg se ha descrito la aparición de vómitos y sedación.

## 13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

## 14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

Diciembre 2023

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Los comprimidos están acondicionados en blísteres de aluminio y cloruro de polivinilo, dentro de sus envases de cartón (60 comprimidos/envase), junto con un prospecto.

### Formato:

Caja con 60 comprimidos.

Reg. nº: 1055 ESP

