

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

Canergy 100 mg comprimidos para perros

### 2. Composición

Cada comprimido contiene:

**Principio activo:**

Propentofilina                    100 mg

Comprimido con sabor, de color marrón claro con puntos marrones, redondo y convexo, ranurado por una cara en forma de cruz para fraccionarlo.

Los comprimidos pueden dividirse en 2 o 4 partes iguales.

### 3. Especies de destino

Perros.

### 4. Indicaciones de uso

Para la mejora de la circulación sanguínea vascular periférica y cerebral. Para la mejoría de los signos de apatía, letargo y el comportamiento general de los perros.

### 5. Contraindicaciones

No usar en perros con un peso inferior a 5 kg.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

Véase también el apartado sobre el uso durante la gestación y la lactancia.

### 6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Ninguna.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Las enfermedades específicas (p. ej., nefropatía) deben tratarse adecuadamente.

Se debe considerar la posibilidad de racionalizar la medicación en perros que ya están recibiendo tratamiento por una insuficiencia cardíaca congestiva o una broncopatía.

En caso de insuficiencia renal, deberá reducirse la dosis.

Los comprimidos tienen sabor. Guardar los comprimidos fuera del alcance de los animales para evitar una ingestión accidental.

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

Debe tenerse cuidado para evitar la ingestión accidental.

En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. Lávese las manos después del uso.

Toda porción de comprimido no usado debe devolverse al blíster abierto e introducirse nuevamente en la caja, para utilizar en la siguiente administración.

Gestación y lactancia:

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y/o la lactancia. Su uso no está recomendado en las perras gestantes o en lactación, o en los animales destinados a la cría.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Ninguna conocida.

Sobredosificación:

Excitación, taquicardia, hipotensión, enrojecimiento de las membranas mucosas y vómitos.

La retirada del tratamiento provoca una remisión espontánea de estos signos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

## 7. Acontecimientos adversos

Perros:

Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Reacciones alérgicas cutáneas <sup>a</sup> Trastornos cardíacos <sup>a</sup> Vómitos <sup>a</sup>
---	---

<sup>a</sup> En estos casos se deberá interrumpir el tratamiento.

























La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación: Tarjeta verde: [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde) o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>.





## 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía oral.

La posología básica es de 6-10 mg de propentofilina por kg de peso corporal al día, divididos en dos dosis, de la siguiente manera:

Comprimidos de 100 mg				
Peso corporal (kg)	Mañana	Noche	Comprimidos diarios totales	Dosis total diaria (mg/kg)

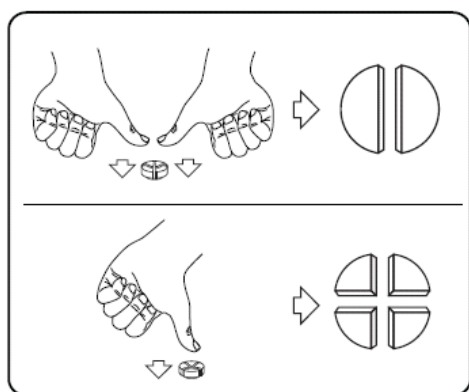
5 kg – 8 kg			$\frac{1}{2}$	6,25 – 10,0
>8 kg – 10 kg			$\frac{3}{4}$	7,5 – 9,4
>10 kg – 15 kg			1	6,7 – 10,0
>15 kg – 25 kg			1 $\frac{1}{2}$	6,0 – 10,0
>25 kg – 33 kg			2	6,1 – 8,0
>33 kg – 49 kg	 	 	3	6,1 – 9,1
>49 kg – 66 kg	 	 	4	6,1 – 8,2
>66 kg – 83 kg	  	  	5	6,0 – 7,6

 =  $\frac{1}{4}$  de comprimido     
 =  $\frac{1}{2}$  comprimido     
 =  $\frac{3}{4}$  de comprimido     
 = 1 comprimido

## 9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta antes del tratamiento. Los comprimidos pueden administrarse directamente en la boca, en la parte posterior de la lengua del perro, o pueden mezclarse con una pequeña cantidad de alimento, y deben administrarse por lo menos 30 minutos antes de darle la comida.

Los comprimidos pueden dividirse en dos o cuatro partes iguales, con el fin de garantizar una posología exacta. Coloque el comprimido sobre una superficie plana, con la cara ranurada hacia arriba y la cara convexa (redondeada) hacia la superficie.



Mitades: presione hacia abajo con los pulgares a ambos lados del comprimido.  
Cuartos: presione hacia abajo con el pulgar en el centro del comprimido.

## 10. Tiempos de espera

No procede.

## 11. Precauciones especiales de conservación

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

Periodo de validez de los comprimidos divididos después de abierto el envase primario: 4 días.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de temperatura de conservación. Toda porción de comprimido no usado debe devolverse al blíster abierto e introducirse nuevamente en la caja, para utilizar en la siguiente administración.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la caja y en el blíster después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

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

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

## **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

3259 ESP

Blíster de aluminio - PA/ALU/PVC.

Caja de cartón con 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25 o 50 blísteres de 10 comprimidos.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

## **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

04/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V.

Wilgenweg 7

3421 TV Oudewater

Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Artesan Pharma GmbH & Co KG

Wendlandstrasse 1

29439 Lüchow  
Alemania

Lelypharma B.V.  
Zuiveringweg 42  
8243 PZ Lelystad  
Países Bajos

Genera d.d.  
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica  
10436 Rakov Potok  
Croacia

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.  
c/Tuset 20, 6<sup>a</sup>  
08006 Barcelona  
España  
Tel: 93 544 85 07

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.