

Megecat[®] ad us. vet., Tabletten für Katzen

Inhaber der Marktzulassung:

Vetoquinol AG
Freiburgstrasse 255
3018 Bern
+41 (0)31 818 56 56
info.switzerland@vetoquinol.com

Qualitative und Quantitative Zusammensetzung:

1 Tablette enthält:

Wirkstoff(e):

Megestrol 4.45 mg (entspricht Megestrolacetat 5 mg)

Sonstige Bestandteile:

Lactosemonohydrat
Povidon
Crospovidon
Hochdisperses Siliciumdioxid
Magnesiumstearat

Anwendungsgebiete unter Angaben der Zieltierart(en):

- Verhütung des Östrus
- Miliarekzem, verbunden mit einer hormonellen Funktionsstörung, in Verbindung mit Alopezie oder Pruritus

Trächtigkeit und Laktation

Nicht anwenden während der Trächtigkeit.

Zieltierarten:

Katze

Gegenanzeige:

Diabetes
Trächtigkeit
Krankheiten der Fortpflanzungsorgane
Noch nicht geschlechtsreife Tiere

Nebenwirkungen:

Appetitsteigerung, Adipositas, Gewichtszunahme, Diabetes mellitus und Wesensänderungen (Polyphagie, Aggressivität oder Apathie) können gelegentlich nach einmaliger oder mehrmaliger Applikation beobachtet werden. Seltener können Veränderungen am Geschlechtsapparat oder an der Mamma in Form von Hypertrophie, Tumoren oder Pyometra auftreten.

Die Angaben zur Häufigkeit von Nebenwirkungen sind folgendermassen definiert:

- Gelegentlich (mehr als 1 aber weniger als 10 von 1000 behandelten Tieren)
- Selten (mehr als 1 aber weniger als 10 von 10.000 behandelten Tieren)

Megecat[®] ad us. vet., Tabletten für Katzen

Dosierung und Art der Anwendung je nach Tierart:

Orale Verabreichung

Verhütung des Östrus

1 Tablette alle 15 Tage während des erwünschten Verhütungszeitraumes.

Miliarekzem

Schocktherapie:

Während der ersten 3 Wochen alle 2 Tage 1 Tablette

Während der folgenden 3 Wochen alle 3 Tage 1 Tablette

Während der letzten 3 Wochen 1 Tablette/Woche

Unterstützungstherapie:

Pro Woche 1 Tablette

Wartezeit:

Nicht zutreffend.

Besondere Lagerungshinweise:

Bei Raumtemperatur lagern (15°C - 25°C).

Besondere Vorsichtsmaßnahmen:

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Die vorgeschriebene Dosierung nicht überschreiten.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Das Tierarzneimittel sollte nicht von schwangeren Frauen verabreicht werden. Frauen im gebärfähigen Alter sollten das Tierarzneimittel mit Vorsicht anwenden.

Nach der Verabreichung Hände waschen.

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle:

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

Datum der letzten Verlängerung der Packungsbeilage:

13.03.2019

Sonstige Informationen:

2 PVC-Aluminium-Blister à 9 Tabletten pro Faltschachtel

Disclaimer:

Das vorliegende Dokument präsentiert eine inoffizielle deutsche Übersetzung der Gebrauchsinformation eines europäischen Tierarzneimittels. Dieser Service wird Ihnen von ReboPharm zur Verfügung gestellt. ReboPharm übernimmt keine Verantwortung für etwaige Übersetzungsfehler. Im Zweifelsfall gilt der Originaltext der Gebrauchsinformation, die dem Tierarzneimittel beigelegt ist.

Quelle: <https://www.vetpharm.uzh.ch/tak/clinidoc.htm>