

Information für Tierhaltende

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe www.tierarzneimittel.ch

PACKUNGSBEILAGE

Megecat® ad us. vet., Tabletten für Katzen

1. NAME UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Vetoquinol SA

Magny-Vernois

70200 Lure

Frankreich

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Megecat® ad us. vet., Tabletten für Katzen

3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

Wirkstoff:

Megestrol 4.45 mg (entspricht Megestrolacetat 5 mg)

Weisse, runde Tabletten

4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Katze:

- zur Verhütung der Rolligkeit von Kätzinnen
- bei Hautentzündungen mit hirsekorngrossen Hautveränderungen (Miliarekzem) aufgrund von hormonellen Störungen, in Verbindung mit haarlosen Stellen oder Juckreiz.

5. GEGENANZEIGEN

Diabetes

Trächtigkeit

Krankheiten der Fortpflanzungsorgane

Noch nicht geschlechtsreife Tiere

6. NEBENWIRKUNGEN

Appetitsteigerung, Fettleibigkeit, Gewichtszunahme, Zuckerkrankheit und Wesensänderungen (abnorm gesteigerte Nahrungsaufnahme, Aggressivität oder Teilnahmslosigkeit) können gelegentlich nach einmaliger oder mehrmaliger Applikation beobachtet werden. Seltener können Veränderungen am Geschlechtsapparat oder am Gesäuge in Form von Vergrößerung, Tumoren oder Gebärmuttervereiterung 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)

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERART(EN)

Katze

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Orale Verabreichung

Verhütung der Rollligkeit

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

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Zum Eingeben.

10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

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

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Karton mit EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren: Die vorgeschriebene Dosierung nicht überschreiten.

Trächtigkeit: Nicht anwenden während der Trächtigkeit.

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

Nach der Verabreichung Hände waschen.

13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

30.09.2020

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter www.swissmedic.ch und www.tierarzneimittel.ch.

15. WEITERE ANGABEN

Faltschachtel mit 2 Blistern à 9 Tabletten.

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 46'343

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaber in Verbindung.