

1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Megecat® ad us. vet., Tabletten für Katzen

2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG

Wirkstoff:

1 Tablette enthält:
Megestrol 4.45 mg (entspricht Megestrolacetat 5 mg)

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. DARREICHUNGSFORM

Weisse, runde Tabletten

4. KLINISCHE ANGABEN

4.1 Zieltierart(en)

Katze

4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)

Katze:

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

4.3 Gegenanzeigen

Diabetes

Trächtigkeit

Krankheiten der Fortpflanzungsorgane

Noch nicht geschlechtsreife Tiere

4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine

4.5 Besondere Warnhinweise für die Anwendung

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.

4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

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)

4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Trächtigkeit und Laktation

Nicht anwenden während der Trächtigkeit.

4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine Daten verfügbar.

4.9 Dosierung und Art der Anwendung

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

4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Keine Daten vorhanden.

4.11 Wartezeit(en)

Nicht zutreffend.

5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN

Pharmakotherapeutische Gruppe: Geschlechtshormone und Modulatoren des Genitalsystems

ATCvet-Code: QG03DB02

5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften

Megestrolacetat ist ein Progesteronderivat mit antioovulatorischen Eigenschaften. Die unterbindende Wirkung ist auf die Blockierung der hypothalamischen-hypophysären Axe zurückzuführen, indem die Freisetzung des follikelstimulierenden Hormons verhindert wird.

5.2 Angaben zur Pharmakokinetik

Keine Daten bei der Zieltierart vorhanden.

5.3 Umweltverträglichkeit

Keine Angaben.

6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN

6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Lactosemonohydrat

Povidon

Crospovidon

Hochdisperses Siliciumdioxid

Magnesiumstearat

6.2 Wesentliche Inkompatibilitäten

Nicht zutreffend.

6.3 Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 2 Jahre

6.4 Besondere Lagerungshinweise

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

6.5 Art und Beschaffenheit des Behältnisses

2 PVC-Aluminium-Blister à 9 Tabletten pro Faltschachtel

6.6 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.

7. ZULASSUNGSINHABER

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Bern

+41 (0)31 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. ZULASSUNGSNUMMER(N)

Swissmedic 46'343 018 18 Tabletten

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / ERNEUERUNG DER ZULASSUNG

Datum der Erstzulassung: 30.05.1985

Datum der letzten Erneuerung: 13.03.2019

10. STAND DER INFORMATION

30.09.2020

VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND / ODER DER ANWENDUNG

Nicht zutreffend.