

BIJSLUITER

MEDROXORAL® tablet 5 mg

voor katten

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nederland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Medroxoral tablet 5 mg voor katten
Medroxyprogesteron acetaat

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel / Werkzame bestanddelen:

Medroxyprogesteron acetaat: 5 mg

INDICATIES

Oestruspreventie

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of (een van) de hulpstoffen;
- dieren die nog niet geslachtsrijp zijn;
- dieren die drachtig zijn;
- dieren met vaginale uitvloeiing ten gevolge van infecties of bij verschijnselen van cisteuze endometrium hyperplasie (CEH);
- dieren met mammatumoren of diabetes mellitus;
- poezen die al krols zijn.

BIJWERKINGEN

- tijdelijke gewichtstoename
- kans op het ontstaan van mammatumoren, cisteuze endometrium hyperplasie (CEH), pyometra of diabetes mellitus;

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Kat

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT EN TOEDIENINGSWEG

Voor oraal gebruik.

1 tablet (= 5 mg medroxyprogesteronacetaat) per dier per week.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Niet gebruiken tijdens de gehele drachtperiode.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie.

Om huidcontact zoveel mogelijk te voorkomen wordt het dragen van handschoenen aanbevolen. Na toediening handen wassen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

5 januari 2016

OVERIGE INFORMATIE

REG NL 3378

Kanalisatie

UDA



AST Farma B.V.
Oudewater