

PAKENDI INFOLEHT
Perlutex 5 mg tabletid kassidele ja koertele

1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AASRESS

Müügiloa hoidja:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
7171 Uldum
Taani

Partii vabastamise eest vastutav tootjad:

Dales Pharmaceuticals Limited
Snaygill Industrial Estate
Keighley Road
Skipton
North Yorkshire
BD23 2RW
Ühendkuningriik

Recipharm Limited
Vale of Bardsley
Ashton-under-Lyne
Lancashire
OL7 9RR
Ühendkuningriik

2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

Perlutex 5 mg tabletid kassidele ja koertele.

3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS

1 tablett sisaldab:

Toimeaine:

Medroksüprogesteroonatsetaati 5 mg

Abiained:

Laktoosmonohüdraat, maisitärklis, talk, želatiin, magneesiumstearaat.

4. NÄIDUSTUSED

Pikaajaline jooksuaja edasilükkamine kassidel.

Lühiajaline jooksuaja katkestamine koertel.

5. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte kasutada loomadel enne suguküpsuse saabumist.

Mitte kasutada tiinetel või tiinuse kahtlusega loomadel.

Mitte kasutada suguelundite patoloogiaga või innatsükli anomaaliatega loomadel või loomadel, kellel on kalduvus mädaemaka tekkeks.

Mitte kasutada lakteerivatel kassidel.

Mitte kasutada koertel või kassidel, kellel on diagnoositud maksa või pankrease haiguseid.

Mitte kasutada koertel või kassidel, kellel on diagnoositud *diabetes mellitus* ja/või akromegaalia.

Mitte kasutada pikaajaliselt proöstruse, östruse ja metöstruse faasis, kuna see võib suurendada riski tsüstilise endomeetriumi hüperplaasia tekkeks ning seda eriti eakamatel loomadel.

Mitte kasutada sigimis- või teiste organite neoplaasiaga loomadel.

6. KÕRVALTOIMED

Pikaaegse MPA (medroksüprogesteronsetaadi) manustamise korral võivad tekkida neerupealiste, piimanäärmete, pankrease ja maksa ebanormaalsed muutused.

MPA (medroksüprogesteronsetaadi) manustamisel proöstruse või östruse faasis võivad kaasned muutused endomeetriumis.

Ravi alguses võib märgata järgnevaid mööduvaid kõrvaltoimeid:

Suurenenud söögiisu ja kehamassi suurenemine. Vajaduse korral peab vähendama toidu kogust.

Muudatused käitumises.

Piimanäärmete suurenemine.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

7. LOOMALIIGID

Kass ja koer.

8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISTEE JA –MEETOD

Suukaudseks manustamiseks.

Lühiajaline jooksuaja katkestamine koertel:

2 tabletti päevas 3...4 päeva järjest, siis 1 tablett päevas 12...14 päeva. Koortele kehamassiga üle 15 kg manustada kahekordne doos.

Pikaajaline jooksuaja edasilükkamine kassidel:

1 tablett nädalas.

9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISVIISI OSAS

Osadel emastel kassidel on raske eristada anöstruse ja diöstruse faasi ning samuti on oht mainitud seisundid segi ajada varajase tiinusega. Võib olla vajalik isoleerida kass üheks innaperioodiks, et tagada ravimi manustamise algus diöstruse faasis.

Mõnikord võib loom hakata indlema ebaõige manustamise aja või vale doseerimise tõttu.

Kui koera ind on katkestatud Perlutex tablettidega, algab järgmine ind arvatust mõnevõrra varem.

Kassidel on järgmise inna algus varieeruv.

10. KEELUAJAD

Ei rakendata.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Pärast pakendil märgitud kõlblikkusaja lõppu mitte kasutada.

12. ERIHOIATUSED

Kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal on vastunäidustatud.

Pikaajalise manustamise korral tuleks võimaldada ravimivabad perioodid, et vältida neerupealiste, piimanäärmete, pankrease ja maksa ebanormaalseid muutusi, mis võivad tekkida MPA (medroksüprogesteroonatsetaadi) pideval manustamisel. Vältida tuleks preparaadi kasutamise järsku lõpetamist. Kui see juhtub, tuleb patsienti ja tema neerupealiste funktsiooni hoolikalt jälgida.

Vanemate loomade puhul on soovitatav regulaarne kliiniline ülevaatus, kuna on suurenenud oht *diabetes mellituse* ja/või akromegaalia tekkeks.

Pärast inna katkestamist võivad ilmned muutused endomeetriumis.

Juhuslikul ravimi alla neelamisel pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti. Pärast ravimi manustamist pesta käed.

13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI NENDE JÄÄTMETE HÄVITAMISEL

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsi palun oma veterinaararstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Märts 2018

15. LISAINFO

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja kohaliku esindaja poole.

AS Dimedium, Esti
+372 739 0660,
info@dimedium.ee