

BIJSLUITER

DE POEZEPIL® 2 mg

tabletten voor katten

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

De poezepil, 2 mg tabletten voor katten.

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per tablet:

Werkzaam bestanddeel:

Megestrolacetaat 2 mg

INDICATIES

Oestruspreventie

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- dieren die in de oestrus- of met-oestrusperiode zijn;
- infectie van de genitaal tractus;
- niet geslachtsrijpe dieren of drachtige dieren;
- dieren met mammatumoren, diabetes mellitus of acromegalie.

BIJWERKINGEN

- verhoogde eetlust;
- gewichtstoename;
- kans op het ontstaan van mammatumoren, acromegalie of diabetes mellitus.

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

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Kat

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Voor orale toediening.

1 maal 2 mg megestrolacetaat per dier per week, overeenkomend met 1 tablet per dier per week.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Niet gebruiken tijdens de dracht.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens lactatie. Uitsluitend gebruiken overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd in rubriek 'Bijwerkingen'.

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

Kartonnen doos met 2 PVC/aluminium blisterverpakkingen à 10 tabletten.

KANALISATIE

UDA

REG NL 7325



AST Farma B.V.
Oudewater