

# HASZNÁLATI UTASÍTÁS

## Progestin 5 mg tabletta nőtény kutyák és macskák részére

### 1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

Az eseti forgalomba hozatali engedély jogosultja:

Fortevit Kft.  
7100 Szekszárd, Rákóczi u. 142-146.

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

#### **S.C. PASTEUR-FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.**

Str. Principala nr. 944, , Filipeștii de Pădure,  
Prahova, Country, România  
Tel: +40 31 220 69 20; Fax: +4021 220 69 15  
E-mail: [office@pasteur.ro](mailto:office@pasteur.ro)

### 2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Progestin medroxiprogesteron – acetát 5 mg tabletta kutyák és macskák részére

### 3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 tabletta tartalmaz:

#### **Hatóanyag:**

Medroxiprogesteron-acetát..... 5 mg

### 4. JAVALLAT(OK)

A készítmény ajánlott nőtény kutyák és macskák ivarzásának megelőzésére vagy megszakítására a jövőbeli vemhességek befolyásolása nélkül.

### 5. ELLENJAVALLATOK

A készítmény nem adható az első ivari ciklus előtt.

A készítmény alkalmazása ellenjavallt a következő esetekben: az ivari ciklus proösztrosz, ösztrosz és metösztrosz időszakában, húgyúti és ivarszervi kórtörténettel rendelkező állatok esetében, rendellenes vagy tartós hüvelyfolyás esetén, nimfomania vagy rendellenes ivarzási ciklus esetén, álvemhesség esetén, emlőtumor esetén, vemhesség esetén, valamint hormonális rendellenességek vagy a szaporodási szervrendszer bármely kimutatható rendellenessége esetén. Nem alkalmazható diagnosztizált hepatitisz, cukorbetegség, elhízás, epilepszia esetén. Tenyésztésre szánt állatok esetében nem ajánlott a készítmény alkalmazása.

### 6. MELLÉKHATÁSOK

Nem ismert.

Ha bármilyen mellékhatást észlel, még ha az nem is szerepel ebben a használati utasításban, vagy úgy gondolja, hogy a készítmény nem hatott, értesítse erről a kezelő állatorvost!

## 7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szuka kutya  
Nőstény macska

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

### Az ivarzás megszakítására:

- **Macskáknak 2,5-5 ttkg között:** 1 tableta/nap 8 napon keresztül.
- **Szuka kutyáknak 5 ttkg-ig:** 2 tableta/ nap 3 napon át, ezt követően az adagot felére csökkentve további 7 napig a kezelést tovább kell folytatni
- **Szuka kutyáknak 5 ttkg felett:** 3 tableta/ nap 3 napon át, ezt követően az adagot felére csökkentve további 7 napig a kezelést tovább kell folytatni

### Az ivarzás megelőzésére:

- **Macskáknak 2,5-5 ttkg között:** ½ tableta hetente 3 alkalommal, 4 héten keresztül
- **Szuka kutyáknak 10 ttkg-ig:** ½ tableta/nap 15 napig.
- **Szuka kutyáknak 10-20 ttkg között:** 1 tableta/nap 15 napig.
- **Szuka kutyáknak 20 ttkg felett:** 2 tableta/nap 15 napig.

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A kezelést nem lehet megismételni 6 hónapon belül.

A megfelelő dózis biztosítása érdekében, az aluldozírozás elkerülése céljából, az állat testtömegét a lehető legpontosabban meg kell határozni.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Nem értelmezhető.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó.

Fénytől védve tartandó.

Az állatgyógyászati készítményt csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni!

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

### A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítmény alkalmazása a célállat fajokon kívül más állatfajok számára nem ajánlott.

### Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A készítménnyel való közvetlen érintkezést kerülni kell. Alkalmazás során védőfelszerelést kell viselni. A hormonális termék a bőrön keresztül felszívódhat, és asztmás rohamot vagy vetélést okozhat. Várandós és szülőképes korú nők, asztmás vagy légúti betegségben szenvedő emberek fokozott körültekintéssel alkalmazzák a készítményt.

**Vemhesség és laktáció:**

Vemhesség és laktáció idején nem alkalmazható.

**Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók:**

Az ösztrogének csökkentik az antikoagulánsok és az orális hipoglikémiás szerek hatását. Az ösztrogének mellékhatásait a C-vitamin fokozza.

Egyéb lehetséges kölcsönhatások:

Klóramfenikollal, haloperidollal, szulfonamidokkal, penicillinekkal, és pajzsmirigy hormonokkal

**Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):**

A javasolt dózist szigorúan be kell tartani.

Inkompatibilitások:

A fogamzásgátló hatást csökkenti az ampicillin, a rifampicin, a tetradin és a barbiturátok. Fokozza a metoprolol, a propranolol és a diazepam hatását.

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

**13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)**

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba! Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

**14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

2024. július 25.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

**Kiszerezési egység:**

**Az elsődleges csomagolás jellege és összetétele:** PVC/Alumínium bliszter kartondobozban, mely 10 db tablettát tartalmaznak.

**Másodlagos csomagolás:** 2 db PVC/Alumínium bliszter kartondobozban, melyek egyenként 10 db tablettát tartalmaznak. 10 db PVC/Alumínium bliszter kartondobozban, melyek egyenként 10 db tablettát tartalmaznak.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez.

Eseti engedély száma: 5300/51818-2/2024