

BIPACKSEDEL

1. Det veterinärmedicinska läkemedlets namn

Perlutex Vet. 5 mg tabletter till hund och katt

2. Sammansättning

Varje tablett innehåller:

Aktiva substanser:

Medroxiprogesteronacetat 5 mg

Tabletten är vit, rund och platt med fasad kant med en diameter på 6 mm och en skåra på ena sidan.

3. Djurslag

Hund och katt.



4. Användningsområden

Perlutex Vet. är ett hormonpreparat, som innehåller ett syntetiskt hormon som liknar det naturligt förekommande könshormonet progesteron.

Progesteron medverkar i sexualcykeln, och både avbryter brunst och hindrar att brunst uppstår.

Perlutex Vet. används för att kortvarigt uppskjuta löp hos hund, långvarigt uppskjuta löp hos katt samt att avbryta löp hos hund.

5. Kontraindikationer

Använd inte Perlutex Vet. tabletter till tikar eller honkatter:

- som ännu inte uppnått könsmodnhet.
- som är dräktiga, eller ger di.
- med sjukdomstillstånd i vagina, livmoder eller mjölkkörtel.
- som har lever- eller bukspottkörtelsjukdomar.
- med sockersjuka (diabetes mellitus) och/eller överskott av tillväxthormon (akromegali).
- med tumörer.

6. Särskilda varningar

Särskilda varningar:

Hund:

När ett löp avbrutits med Perlutex Vet., kommer nästa löp normalt något tidigare än vanligt.

Avbrytande av mer än ett eller två löp i avelshundar kan inte rekommenderas, hunden bör paras i efterföljande cykel.

Katt:

Efter behandling av katt med Perlutex Vet. kan tiden till nästa löp vara kortare eller längre än vanligt.

Avbrytande av mer än ett l p i avelskatter kan inte rekommenderas, katten b r paras i efterföljande cykel.

Särskilda försiktighetsåtgärder för säker användning till avsedda djurslag:

Förebyggande behandling med Perlutex Vet. bör endast utföras på helt friska djur.

Lång tids uppskjutande av l p f r inte påbörjas i brunsten, då detta kan öka risken för biverkningar i livmodern, speciellt hos äldre djur.

Behandling av unga djur avrådes, då ingrepp i den naturliga hormonbalansen hos växande djur kan vara olämplig.

Äldre djur bör kontrolleras regelbundet för socker i urinen, eftersom det kan vara ett tidigt tecken på diabetes.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som ger läkemedlet till djur:

Händerna b r tvättas efter administrering av Perlutex Vet. tabletter.

Dr ktighet och digivning:

Perlutex Vet. f r inte användas vid dräktighet och digivning.

Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:

Inga kända.

7. Biverkningar

Hund och katt:

Mycket sällsynta (färre än 1 av 10 000 behandlade djur, enstaka rapporterade händelser inkluderade):	Besvär i livmodern (Cystisk endometriell hyperplasi, Pyometra) Sockersjuka (Diabetes mellitus), Störd binjurefunktion, Akromegali (en sjukdom med onormal förstöring av vissa kroppsdelar) Juvertum�r
Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)	�kad aptit ^{a,b} , Fetma ^{a,b} Beteendestörning ^a Förstöring av mj�lkk�rtel ^a

^a Kan förekomma vanligen strax efter påbörjandet av tablettbehandlingen.

^b Kan regleras med hjälp av foderstaten.

Risk f r biverkningar föreligger speciellt vid långvarig behandling och behandlingen bör då avbrytas.

Det är viktigt att rapportera biverkningar. Det möjliggör fortlöpande säkerhetsövervakning av ett läkemedel. Om du observerar biverkningar, även sådana som inte nämns i denna bipacksedel, eller om du tror att läkemedlet inte har fungerat, meddela i första hand din veterinär. Du kan  cks  rapportera eventuella biverkningar till innehavaren av godkännande för försäljning eller dennes lokala företrädare genom att använda kontaktuppgifterna i slutet av denna bipacksedel, eller via ditt nationella rapporteringssystem:

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

8. Dosering för varje djurslag, administreringssätt och administreringsväg(ar)

Ges via munnen.

Hund: Kortvarigt uppskjutande av brunst: 1 tablett dagligen. Behandlingen insättes 5 dagar före väntat löp.

Avbrytande av brunst: 2 tabletter dagligen i 3-4 dagar, därefter 1 tablett dagligen i 12-14 dagar. Dubbel dos ges till hundar som väger över 15 kg.

Katt: Långvarigt uppskjutande av brunst: 1 tablett per vecka. Behandlingen insättes 5 dagar före väntat löp.

För att säkerställa att rätt dos ges bör kroppsvikten fastställas så noggrant som möjligt.

9. Råd om korrekt administrering

Kalenderförpackning till katt

Kalendern på förpackningen är märkt med vecka 1-53. Dosen är 1 tablett per vecka på samma veckodag varje vecka. Ge därför den första tablett på den veckodag som passar dig bäst.

____ / ____ / ____
skriv in dag

1. Ge katten tablett och kontrollera att den inte spottar ut den.
2. Markera veckans nummer i kontrollkalendern.
3. Upprepa ovanstående efter exakt 7 dagar.

Av medicinska skäl kan din veterinär ordinera en annan dosering än ovan.

10. Karenstider

Ej relevant.

11. Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Använd inte detta läkemedel efter utgångsdatumet på kartongen och blister.

Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

12. Särskilda anvisningar för destruktion

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Använd retursystem för kassering av ej använt läkemedel eller avfall från läkemedelsanvändningen i enlighet med lokala bestämmelser. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

Fråga veterinär eller apotekspersonal hur man gör med läkemedel som inte längre används.

13. Klassificering av det veterinärmedicinska läkemedlet

Receptbelagt läkemedel.

14. Nummer på godkännande för försäljning och förpackningsstorlekar

10269

Blisterförpackning 20, 100 st. Kalenderförpackning 60 st.
Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

15. Datum då bipacksedeln senast ändrades

2025-06-12

Utförlig information om detta läkemedel finns i unionens produkt databas
(<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktuppgifter

Innehavare av godkännande för försäljning:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
7171 Uldum
Danmark

Tillverkare ansvarig för frisläppande av tillverkningssats:

Haupt Pharma Münster GmbH
Schleebrüggenkamp 15
48159 Münster
Tyskland

Lokal företrädare och kontaktuppgifter för att rapportera misstänkta biverkningar:

Dechra Veterinary Products Ab
Rotebergsvägen 9
192 78 Sollentuna
Sverige
Tel: +46 (0)8325355

För ytterligare upplysningar om detta läkemedel, kontakta den lokala företrädaren för innehavaren av godkännandet för försäljning.