

NY! Mirataz[®] 3 g pakning



Mirataz 1 x 3 g (VNR 525478)

- ✓ **Mindre størrelse**
- ✓ **Mere praktisk emballage**
- ✓ **Samme velkendte behandling**

Mirataz[®] fås nu i en mindre 3 g tube og forbedret emballage. Den tidligere 5 g pakning er udgået.

Fordele ved den nye Mirataz[®] 3 g pakning:

- Mindsker medicinspild og hjælper med at reducere risikoen for, at ubrugt medicin når at udløbe.
- Mindre emballage: plast er fjernet, og mængden af pap er reduceret i overensstemmelse med miljømæssigt ansvarlige principper. Emballagen er nem at åbne.
- Sikkerhed: tuben har nu et børnesikret skruelåg.

Den opdaterede emballage er udviklet på baggrund af brugernes feedback og har til formål at støtte kattepatienter og deres ejere endnu bedre – især i husstande med én kat – samtidig med at den reducerer miljøbelastningen.

Der er ingen tid at spilde ved utilsigtet væggtab

Mirataz. 20 mg/g transdermal salve. **Aktivt stof:** Mirtazapin 2mg. **Rx. ATCvet-kod:** QN06AX11. **Dyrearter:** Katte **Indikationer:** Til forøgelse af kropsvægten hos katte, der lider af ringe appetit og vægttab som følge af kroniske sygdomme. **Kontraindikationer:** Bør ikke anvendes til dyr, der er under 7,5 måneder gamle, eller som vejer under 2 kg. Bør ikke anvendes til katte, der behandles med cyproheptadin, tramadol eller monoaminoxidasehæmmere (MAOI'er), eller som har været behandlet med en MAOI inden for de seneste 14 dage før behandling med dette veterinærlægemiddel, da der kan være en øget risiko for serotonin syndrom. **Særlige forsigtighedsregler for dyret:** Virkningen af veterinærlægemidlet er ikke klarlagt hos katte under 3 år. Virkningen og sikkerheden ved veterinærlægemidlet er ikke klarlagt hos katte med svær yresygdom og/eller neoplas. Behandlingen med mirtazapin bør ikke erstatte nødvendig diagnosticering og/eller behandlingsregimer, som er påkrævet for at behandle den eller de underliggende sygdomme, der forårsager det uønskede vægttab. Veterinærlægemidlet bør ikke anvendes på beskadiget hud. I tilfælde af leversygdom kan der forekomme forhøjede leverenzymmer. Nyresygdom kan medføre reduceret clearance af mirtazapin, hvilket kan medføre højere eksponering for lægemidlet. Virkningen af mirtazapin på regulering af blodsukkeret er ikke undersøgt. Ved brug hos katte med nedsat blodvolumen bør understøttende behandling (væsketerapi) iværksættes. Der bør udvises forsigtighed, så andre dyr i husholdningen ikke kommer i kontakt med påføringsstedet, før det er tørt. **Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet:** Produktet kan absorberes kutant eller oralt og kan forårsage sløvhed eller sedation. Undgå kontakt med det behandlede dyr i de første 12 timer efter den daglige påføring, og indtil påføringsstedet er tørt. Det anbefales derfor at behandle dyret om aftenen. Vandtætte beskyttelseshandsker til engangsbrug skal anvendes ved håndtering og påføring af veterinærlægemidlet. Vask hænderne grundigt umiddelbart efter påføring af veterinærlægemidlet eller i tilfælde af, at huden kommer i kontakt med produktet eller den behandlede kat. Da gravide kvinder anses som en mere følsom population, anbefales gravide og kvinder, der forsøger at blive gravide, at undgå håndtering af produktet og at undgå kontakt med behandlede dyr i hele behandlingsperioden. Efterlad ikke tuben udenfor beholderen, bortset fra ved påføring. Børn må ikke være til stede, når produktet smøres på katten. **Bivirkninger:** Reaktionen på påføringsstedet (erytem, skorpedannelse, rester, afskalning/tørhed, flagedannelse, rysten på hovedet, dermatitis eller irritation, hårtab og kløe) og adfærdssændringer (øget vokalisering, hyperaktivitet, desorientering eller ataksi, letargi/svaghed, opmærksomhedssøgende og aggressiv adfærd) var meget almindelige i sikkerhedsstudier og kliniske studier. Opkastning, polyuri forbundet med reduceret vægtfylde i urin, forhøjet karbamid og dehydrering var almindeligt forekommende i sikkerhedsstudier og kliniske studier. Afhængigt af sværhedsgraden af opkastning, dehydrering eller adfærdsmæssige ændringer kan anvendelsen af produktet seponeres efter dyrlægens vurdering af benefit/risk-forholdet. Disse bivirkninger, inklusive lokale reaktioner, forsvandt ved slutningen af behandlingsperioden uden specifik behandling. **Drægtighed, diegivning eller æglægning:** Bør ikke anvendes til katte, der skal bruges til avl, er drægtige eller diegivende. **Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:** Bør ikke anvendes til katte, der behandles med cyproheptadin, tramadol eller monoaminoxidasehæmmere (MAOI'er), eller som har været behandlet med en MAOI inden for de seneste 14 dage før behandling med dette veterinærlægemiddel, da der kan være en øget risiko for serotonin syndrom. Mirtazapin kan øge de sedative egenskaber ved benzodiazepiner og andre stoffer med sedative egenskaber. **Dosering og indgivelsesmåde:** Transdermal anvendelse. Veterinærlægemidlet påføres topisk på den indvendige side af det ydre øre én gang dagligt i 14 dage med en dosis på 0,1 g salve/kat (2 mg mirtazapin/kat). Det svarer til en streg salve på 3,8 cm. Skift hver dag mellem højre og venstre øre. Den indvendige side af kattens øre kan eventuelt rengøres med en tør serviet eller klud umiddelbart før den næste planlagte dosis. Hvis du glemmer at give en dosis, skal du vente til næste dag med at genoptage den daglige dosering. Den anbefalede faste dosis er testet hos katte med en vægt på mellem 2,1 kg og 7,0 kg. De kendte symptomer på en overdosis mirtazapin på > 2,5 mg/kg hos katte omfatter: vokalisering og adfærdssændringer, opkastning, koordinationsbesvær, rastløshed og rysten. I tilfælde af en overdosis bør symptomatisk/understøttende behandling om nødvendigt iværksættes. I tilfælde af en overdosis er der observeret samme bivirkninger som ved den anbefalede terapeutiske dosis, men med en højere forekomst. **Pakningsstørrelser:** 3 gram tube af polyethylenlaminat med et børnesikret skruelåg. **Indehaver af markedsføringstilladelsen:** Dechra Regulatory B.V. **Repræsentant:** Dechra Veterinary Products A/S. **Dato for ændring af teksten:** 15/07/2025 **Udleveringsbestemmelse:** B. **Ovenstående tekst er et forkortet resumé af sammendraget af produkttegenskaber.** For yderligere information se venligst på www.vetisearch.dk eller kontakt www.dechra.dk. **Dagsaktuel pris kan ses på www.vetisearch.dk.**

Kontakt vores team

Camilla Ravn Lauritzen
Dyrlæge Technical Sales Vet
26 79 91 38
camilla.lauritzen@dechra.com

Ditte Maria Andersen
Veterinærkonsulent
28 35 59 08
ditte.andersen@dechra.com

Lotte Krogh-Hansen
Veterinærkonsulent
30 12 77 80
lotte.kroghhansen@dechra.com

Jane Øster
Sales Manager
27 79 31 57
jane.oester@dechra.com