

# Notice d'emballage

## Information destinée aux détenteurs d'animaux

Information professionnelle destinée au personnel médical, voir [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

## Notice d'emballage

### Finilac ad us. vet., solution orale pour chiens

#### 1. Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

##### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Bâle

##### Fabricant responsable de la libération des lots :

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten & Sohn GmbH, Steinbringsweg 20, Südstr. 10 und 15, Marktplatz 5  
31840 Hessisch Oldendorf, Allemagne

#### 2. Dénomination du médicament vétérinaire

Finilac ad us. vet., solution orale pour chiens

#### 3. Substances actives et autres composants

1 ml de solution contient :

##### Substance active :

Cabergoline 50 µg

Solution orale claire, incolore à légèrement brune

#### 4. Indications

Inhibiteur oral de la prolactine pour chiennes

Pour le traitement des grossesses nerveuses ainsi que pour l'arrêt de la lactation dans les situations suivantes :

- Sevrage des chiots immédiatement après la naissance
- Sevrage précoce
- Mort fœtale et/ou avortement à la fin de gestation
- Lactation après ablation des ovaires et de l'utérus

#### 5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les chiennes gestantes. Le médicament peut entraîner un avortement.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la substance active ou à l'un des excipients.

#### 6. Effets indésirables

Rarement, quelques heures après la première ou la deuxième prise de médicament, le traitement peut entraîner des vomissements, une perte d'appétit ainsi qu'une certaine somnolence. En général, ces effets indésirables disparaissent au cours du traitement et n'ont pas d'influence sur le résultat thérapeutique.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1'000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10'000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10'000 animaux traités, y compris les cas isolés)

Si vous constatez des effets secondaires, même ceux ne figurant pas sur cette notice ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire.

#### 7. Espèces cibles

Chien (chienne)

#### 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

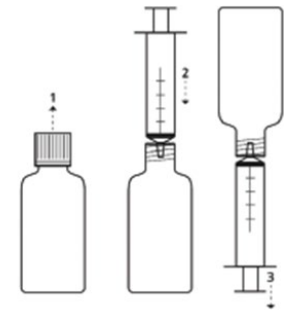
Le médicament vétérinaire peut être administré soit directement dans la gueule de l'animal, soit incorporé à la nourriture.

La posologie est de 0.1 ml par kg de poids corporel (correspondant à 5 µg de cabergoline par kg de poids corporel) une fois par jour pendant 4 à 6 jours consécutifs, en fonction du degré de gravité des

symptômes cliniques. Si les symptômes ne disparaissent pas à l'issue d'un unique cycle de traitement, ou s'ils réapparaissent après la fin du traitement, le cycle de traitement peut alors être renouvelé.

### 9. Conseils pour une administration correcte

1. Dévisser le couvercle.
2. Apposer la seringue fournie sur le flacon.
3. Retourner le flacon et remplir la seringue en tirant le piston.



### 10. Temps d'attente

Sans objet

### 11. Conditions particulières de conservation

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver à température ambiante (15 – 25 °C). Protéger de la lumière.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention «EXP.» sur le contenant.

### 12. Mises en garde particulières

#### Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Les animaux qui souffrent d'affections graves du foie et des reins ne doivent pas être traités avec de la cabergoline.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament aux animaux :

Éviter tout contact avec la peau et les yeux et nettoyer immédiatement les éclaboussures.

Les femmes en âge de procréer et les femmes en cours d'allaitement ne doivent pas manipuler le produit ou porter des gants imperméables lors de l'administration.

#### Gestation :

Ne pas utiliser chez les chiennes gestantes. En raison de son effet inhibiteur sur la prolactine, le médicament vétérinaire peut entraîner un avortement en cas d'administration après le 35 – 40ème jour de gestation.

La suppression de la sécrétion de prolactine par la cabergoline aboutit à un arrêt rapide de la lactation et une réduction de la taille des glandes mammaires.

#### Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

La cabergoline ne doit pas être utilisée en même temps que des antagonistes de la dopamine (tels que les phénothiazines, les butyrophénones, le métoclopramide), car ces derniers pourraient réduire les effets inhibiteurs du produit sur la prolactine.

En raison d'un éventuel effet hypotenseur, la cabergoline ne devrait pas être administrée aux chiennes qui suivent déjà un traitement contre l'hypertension.

#### Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes) :

En raison de la large marge thérapeutique, des intoxications n'ont pas été constatées, même en cas de surdosage (jusqu'à 16 fois la dose thérapeutique).

Un surdosage unique de cabergoline peut entraîner une augmentation du risque de vomissements consécutifs au traitement et éventuellement une amplification de l'hypotension consécutive au traitement.

#### Incompatibilités :

Le médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres solutions aqueuses (p. ex. le lait).

### 13. Précautions particulières pour l'élimination des médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de ces médicaments, le cas échéant

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

### 14. Date de la dernière notice approuvée

22.09.2021

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament aux adresses [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) et [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

### 15. Informations supplémentaires

Flacon de 3 ml avec seringue graduée

Flacon de 15 ml avec seringue graduée

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 66'090

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.