

# Foglio illustrativo

## Informazione per i detentori di animali

Informazione professionale per il personale medico vedi [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### Foglio illustrativo Finilac ad us. vet., soluzione orale per cani

#### 1. Nome e indirizzo del titolare dell'omologazione e, se diverso, del fabbricante responsabile del rilascio dei lotti

##### Titolare dell'omologazione:

Dechra Veterinary Products Suisse GmbH, Messeplatz 10, 4058 Basilea

##### Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

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

#### 2. Denominazione del medicamento veterinario

Finilac ad us. vet., soluzione orale per cani

#### 3. Principi attivi ed altri ingredienti

1 ml soluzione contiene:

##### Principio attivo:

Cabergolina 50 µg

Soluzione orale limpida, da incolore a marrone chiaro

#### 4. Indicazioni

Inibitore orale della prolattina per cani

Trattamento della pseudogavidanza e soppressione della lattazione nelle seguenti situazioni:

- Svezzamento dei giovani animali subito dopo la nascita
- Svezzamento precoce
- Morte fetale e/o aborto al termine della gestazione
- Produzione di latte in seguito alla rimozione delle ovaie e dell'utero

#### 5. Controindicazioni

Non usare in animali in gravidanza, perché il prodotto può causare aborti.

Non usare in casi di nota ipersensibilità al principio attivo o altro eccipiente.

#### 6. Reazioni avverse

Poche ore dopo il primo o il secondo trattamento, raramente possono verificarsi vomito, perdita di appetito e sonnolenza. Questi effetti collaterali generalmente scompaiono nel corso del trattamento e non hanno alcuna influenza sulla procedura terapeutica.

La frequenza degli effetti collaterali è definita usando le seguenti convenzioni:

- molto comune (più di 1 su 10 animali trattati mostra reazioni avverse durante il corso di un trattamento)
- comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 100 animali trattati)
- non comune (più di 1 ma meno di 10 animali su 1'000 animali trattati)
- raro (più di 1 ma meno di 10 animali su 10'000 animali trattati)
- molto raro (meno di 1 animale su 10'000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)

Se nell'animale trattato dovessero manifestarsi effetti collaterali, anche quelli che non sono già menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicamento non abbia avuto effetto, si prega di informarne il medico veterinario.

#### 7. Specie di destinazione

Cani (cagna)

#### 8. Posologia per ciascuna specie, vie e modalità di somministrazione

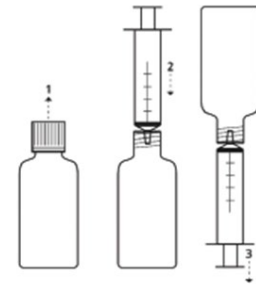
Il prodotto deve essere somministrato per via orale, direttamente in bocca o miscelato con il cibo.

La dose è pari a 0.1 ml/kg di peso corporeo (equivalenti a 5 µg di cabergolina/kg di peso corporeo) una volta al giorno per 4-6 giorni consecutivi, secondo la gravità delle condizioni cliniche.

Se i segni non si risolvono dopo un singolo ciclo di trattamento, o se si ripresentano al termine del trattamento, il ciclo di trattamento può essere ripetuto.

## 9. Avvertenze per una corretta somministrazione

1. Rimuovere il tappo a vite
2. Applicare la siringa in dotazione sul flacone
3. Capovolgere il flacone e intanto aspirare la soluzione nella siringa



## 10. Tempi di attesa

Non pertinente

## 11. Particolari precauzioni per la conservazione

Conservare fuori dalla portata dei bambini.

Conservare a temperatura ambiente (15 – 25 °C). Proteggere dalla luce.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza indicata con «EXP.» sul contenitore.

## 12. Avvertenze speciali

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali:

Gli animali con gravi malattie epatiche e renali non devono essere trattati con la cabergolina.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Evitare il contatto con la pelle e gli occhi. Lavare via immediatamente eventuali schizzi.

Le donne in età fertile e le donne che allattano non devono maneggiare il prodotto, oppure devono indossare guanti impermeabili durante la somministrazione del prodotto.

Gravidanza:

Non usare su femmine gravide poiché il medicinale veterinario può indurre l'aborto dopo il 35° - 40° giorno di gestazione a causa del suo effetto inibitore della prolattina.

L'inibizione della secrezione di prolattina da parte della cabergolina determina un rapido arresto della lattazione e una riduzione del volume delle ghiandole mammarie.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione:

La cabergolina non deve essere somministrato contemporaneamente a farmaci antagonisti della dopamina (come fenotiazine, butirrofenoni, metoclopramide), perché questi possono ridurre il suo effetto di inibizione della prolattina.

Poiché la cabergolina può indurre ipotensione transitoria, il prodotto non deve essere usato in animali trattati contemporaneamente con farmaci ipotensivi.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti):

Anche in caso di sovradosaggio (fino a 16 volte il dosaggio abituale), non sono state osservate intossicazioni.

Un singolo sovradosaggio di cabergolina può aumentare la probabilità di vomito dopo il trattamento, ed eventualmente potenziare l'ipotensione dopo il trattamento.

Incompatibilità:

Il medicinale veterinario non deve essere miscelato con altre soluzioni acquose (per es. latte).

## 13. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del prodotto non utilizzato o degli eventuali rifiuti

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno. Queste misure servono a proteggere l'ambiente.

## 14. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo

22.09.2021

Ulteriori informazioni su questo medicamento veterinario si trovano su [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) e [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

## 15. Altre informazioni

Flacone da 3 ml con siringa per il dosaggio

Flacone da 15 ml con siringa per il dosaggio

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

Swissmedic 66'090

Per ulteriori informazioni sul medicamento veterinario, si prega di contattare il titolare dell'omologazione indicato nella sezione 1.