

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

Finilac 50 microgrammes/ml solution buvable pour chiens et chats

2. Composition

Chaque ml contient :

Substance active :

Cabergoline 50 microgrammes

Solution limpide, incolore à légèrement brunâtre.

3. Espèces cibles

Chiens et chats.

4. Indications d'utilisation

Traitement de la pseudo-gestation chez les chiennes.

Inhibition de la lactation chez les chiennes et les chattes.

5. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux gestants car le médicament vétérinaire pourrait provoquer un avortement.

Ne pas utiliser en association avec des antagonistes de la dopamine.

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

La cabergoline peut induire une hypotension transitoire chez les animaux traités. Ne pas utiliser chez les animaux en cours de traitement par des médicaments hypotenseurs. Ne pas utiliser juste après une intervention chirurgicale, lorsque l'animal est encore sous l'influence des agents anesthésiques.

6. Mises en gardes particulières

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

A utiliser avec précaution chez les animaux présentant une altération sévère de la fonction hépatique.

Les traitements de soutien complémentaires comprendront une restriction de la consommation d'eau et de glucides ainsi qu'une augmentation de l'activité physique.

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

Se laver les mains après utilisation.

Eviter tout contact avec la peau et les yeux. En cas d'éclaboussure, nettoyer immédiatement.

Les femmes en âge de procréer et les femmes en cours d'allaitement doivent s'abstenir de manipuler le médicament vétérinaire ou porter des gants imperméables lors de l'administration du médicament vétérinaire.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la cabergoline ou à l'un des composants du médicament vétérinaire doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Ne pas laisser de seringues pleines sans surveillance en présence d'enfants. En cas d'ingestion accidentelle, en particulier par un enfant, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui la notice ou l'étiquette.

Gestation :

La cabergoline peut avoir un effet abortif pendant les dernières phases de la gestation et ne doit pas être utilisée chez les animaux gestants. Le diagnostic différentiel entre gestation et pseudo-gestation doit être correctement établi.

Lactation :

Le médicament vétérinaire est indiqué pour inhiber la lactation : l'inhibition 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. Le médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé chez les animaux en cours de lactation, à moins qu'une inhibition de la lactation ne soit nécessaire.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Dans la mesure où la cabergoline exerce ses effets thérapeutiques en stimulant directement les récepteurs de la dopamine, le médicament vétérinaire ne doit pas être administré en même temps que des médicaments ayant une activité antagoniste de la dopamine (tels que les phénothiazines, les butyrophénones, le métoclopramide) car ces derniers pourraient réduire les effets inhibiteurs du produit sur la prolactine. Voir également la rubrique Contre-indications.

La cabergoline pouvant provoquer une hypotension (tension artérielle faible) transitoire, le médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé chez les animaux traités parallèlement par des médicaments hypotenseurs (médicaments réduisant la tension artérielle). Voir également les rubriques Contre-indications et Effets indésirables.

Surdosage :

Les données expérimentales indiquent qu'un surdosage unique de la cabergoline pourrait entraîner une augmentation du risque de vomissements consécutifs au traitement et, éventuellement, une amplification de l'hypotension consécutive au traitement.

Des mesures générales de soutien devront être mises en œuvre afin d'éliminer le médicament non absorbé et de maintenir la tension artérielle, si nécessaire. L'administration parentérale d'antagonistes de la dopamine tels que le métoclopramide pourra être envisagée comme antidote.

Incompatibilités majeures :

En l'absence d'études de compatibilité, ce médicament vétérinaire ne doit pas être mélangé avec d'autres médicaments vétérinaires, ni avec d'autres solutions aqueuses (lait, par exemple).

7. Effets indésirables

Chiens :

Rare (1 à 10 animaux / 10 000 animaux traités) :	Somnolence ^a , anorexie ^a Vomissements ^{a,b} Signes neurologiques (somnolence, tremblement musculaire, ataxie, hyperactivité, convulsions, par exemple)
Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Hypotension ^c Réaction allergique (œdème allergique, urticaire, dermatite allergique, prurit, par exemple)

^a habituellement d'intensité modérée et de nature transitoire

^b ne surviennent généralement qu'après la première administration ; par conséquent, il n'est pas forcément nécessaire d'arrêter le traitement car il est improbable qu'ils se reproduisent après les administrations suivantes.

^c transitoire

Chats :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Somnolence ^a Réaction allergique (œdème allergique, urticaire, dermatite allergique, prurit, par exemple) Signes neurologiques (somnolence, tremblement musculaire, ataxie, hyperactivité, convulsions, par exemple) Hypotension ^b
Fréquence indéterminée (ne peut être estimée sur la base des données disponibles)	Anorexie ^a Vomissements ^{a,c}

^a habituellement d'intensité modérée et de nature transitoire

^b transitoire

^c ne surviennent généralement qu'après la première administration ; par conséquent, il n'est pas forcément nécessaire d'arrêter le traitement car il est improbable qu'ils se reproduisent après les administrations suivantes.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification :

Meldesystem melden :

adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

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

Voie orale.

Le médicament vétérinaire doit être administré par voie orale, soit directement dans la bouche, soit en le mélangeant à la nourriture.

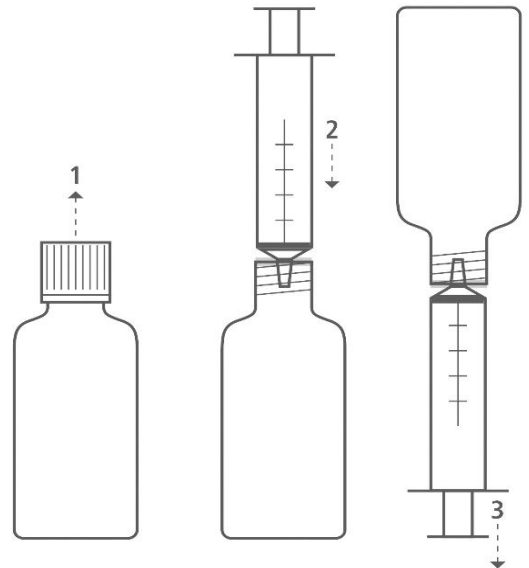
La posologie est de 0,1 ml/kg de masse corporelle (correspondant à 5 microgrammes/kg de masse corporelle de cabergoline) une fois par jour pendant 4 à 6 jours consécutifs, selon la sévérité de l'état clinique.

Si les signes ne se résorbent 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.

Afin de garantir une posologie appropriée, le poids corporel doit être déterminé aussi précisément que possible.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

1. Retirez le bouchon à vis.
2. Fixez la seringue fournie sur le flacon.
3. Retournez le flacon pour aspirer le liquide.

**10. Temps d'attente**

Sans objet.

11. Précautions particulières de conservation

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

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C.

Conserver le flacon dans l'emballage extérieur de façon à le protéger de la lumière.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur la boîte et le flacon après Exp. La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

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

12. Précautions particulières d'élimination

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

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché :
BE-V473200

3 ml (dans un flacon d'une contenance de 5 ml), 10 ml, 15 ml, 25 ml et 50 ml dans un flacon en verre brun de type III fermé par un adaptateur pour seringue de type cône Luer (en polyéthylène basse densité) et un bouchon à vis (en polyéthylène haute densité). Les flacons sont conditionnés dans une boîte en carton.

Des seringues en plastique pour administration orale de 1 ml et 3 ml sont fournies avec toutes les présentations.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

Juillet 2025

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Dreluso Pharmazeutika Dr. Elten & Sohn GmbH
Südstr. 10 u. 15
31840 Hessisch Oldendorf
Allemagne

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

Dechra Veterinary Products NV
Atealaan 34
2200 Herentals
België
Tel: +32 14 44 36 70

17. Autres informations