

B. BIJSLUITER

BIJSLUITER

1. Naam van het diergeneesmiddel

CONTRALAC 0,5 mg, tabletten voor teven.

2. Samenstelling

Elke tablet bevat:

Werkzame bestanddelen:

Metergoline 0,5 mg

3. Doeldiersoorten

Honden (Teven)

4. Indicaties voor gebruik

Onderbreken lactatie na pseudo dracht

Onderbreken lactatie post-partum

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij de dracht.

Niet gebruiken bij gekende overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of de werkzame bestanddelen, of één van de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoorten:

De mogelijke bijwerkingen in het algemeen waargenomen vereisen in het algemeen geen stoppen van de behandeling wat afhangt van de beslissing van de behandelende dierenarts. Indien het dier een gedragsverandering heeft met agressie, zou het beter zijn om de behandeling te stoppen. De spectaculaire daling van het melkkliervolume kan ertoe leiden de behandeling te vroeg te stoppen. Een terugval kan dan optreden. Herbehandeling wordt aangegeven.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor métergoline moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

In geval van accidentele ingestie, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht :

Niet gebruiken bij de dracht.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Interacties met serotonerge en dopaminerge agenten.

Overdosering:

Braken bij het begin van de behandeling wat kan behandeld worden met anti-emetische producten.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Geen bekend.

7. Bijwerkingen

Honden (Teven):

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):
Braken ¹ , diarree ² Gedragmodificatie (opwinding, ongerustheid)

¹ In het begin van de behandeling

² Matig.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of diens lokale vertegenwoordiger met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: mail: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Oraal gebruik.

Honden (Teven):

0,2 mg metergoline per kg en per dag verdeeld over twee doses: 1 tablet 's ochtends en 's avonds per 5 kg gewicht. Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

De normale duur is 4 dagen. Bij aanhoudende klachten na het einde van de behandeling, 4 dagen verlengen (8 dagen in totaal).

10. Wachttijden

Niet van toepassing

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking. Bescherm(en) tegen licht. Niet bewaren boven 25 °C.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de buitenverpakking na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Dit diergeneesmiddel mag niet in het oppervlaktewater terechtkomen, aangezien metergoline gevaarlijk kan zijn voor vissen en andere waterorganismen.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de

lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V166923

Verpakkingsgrootten:

Box met 2 blisters met 8 tabletten

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

November 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte :

VIRBAC

1^{ère} avenue 2065m LID

06516 Carros

Frankrijk

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

VIRBAC BELGIUM NV

Esperantolaan 4

BE-3001 Leuven

Tél/Tel : +32-(0)16 387 260

phv@virbac.be

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.