

BIJSLUITER
CONTRALAC 0.5

**1. NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE
HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR
VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLENDE**

Registratiehouder en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte :

VIRBAC

1ère Avenue – 2065 m – L.I.D.

06516 CARROS

FRANKRIJK

2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

CONTRALAC 0.5

3. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) EN OVERIGE BESTANDDE(E)L(EN)

Werkzaam bestanddeel

Metergoline	0.5	mg
Hulpstof..... tot	1	tablet

Hulpstoffen

Carboxymethyl zetmeel, Polyvidone, Aardappelmeel, Magnesiumstearaat, Lactose

4. INDICATIE(S)

Onderbreking van de lactatie bij een pseudodracht.

Onderbreking van de post-partum lactatie.

5. CONTRA-INDICATIE(S)

Geen CONTRALAC gebruiken tijdens de dracht.

Niet toedienen indien bekend is dat het dier overgevoelig is voor metergoline.

6. BIJWERKINGEN

Braken bij de aanvang van de behandeling.

Matige diarree.

Verandering in het gedrag (opgewondenheid of gejaagdheid).

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

7. DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Teven.

**8. DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT , WIJZE VAN GEBRUIK EN
TOEDIENINGSWEG(EN)**

Oraal.

Teef:

0.2 mg metergoline per kg en per dag, te spreiden over twee innames, d.w.z.: 1 tablet 's morgens en 's avonds per 5 kg lichaamsgewicht.

9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

De gebruikelijke behandelingsduur bedraagt 4 dagen. Houden de symptomen langer aan, de behandeling met nogmaals 4 dagen verlengen (dus in het totaal 8 dagen).

10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

11. SPECIALE VOORZORGSMaatregelen BIJ BEWAREN

Buiten het bereik en zicht van kinderen bewaren.

In de oorspronkelijke verpakking op kamertemperatuur en beschut tegen licht bewaren.

12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

De bijwerkingen die eventueel worden waargenomen, vereisen over het algemeen niet dat de behandeling moet worden stopgezet. Alleen de behandelende dierenarts kan die beslissing nemen. Indien het gedrag van het dier echter verandert en agressief wordt, verdient het aanbeveling de behandeling te onderbreken. De, vaak spectaculaire, afname van het volume van de tepels kan ertoe leiden dat de behandeling te vroeg wordt stopgezet. Het is mogelijk dat de lactatie dan opnieuw begint. In dat geval is het aanbevolen de behandeling te hervatten.

Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

Geen CONTRALAC gebruiken tijdens de dracht.

Interactie(s) met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Geen bekend.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota), indien noodzakelijk

Braken in het begin van de behandeling; kan met anti-emetica verholpen worden.

13. SPECIALE VOORZORGSMaatregelen VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET- GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de lokale vereisten te worden verwijderd.

Het product dient niet in de waterloop terecht te komen, aangezien dit gevaar kan opleveren voor vissen en andere waterorganismen.

14. DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

December 2010

15. OVERIGE INFORMATIE

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

BE-V166923

Op diergeneeskundig voorschrift