

PAKKAUSSELOSTE
Veylactin vet 50 mikrog/ml oraaliliuos koiralle ja kissalle

**1. MYYNTILUVAN HALTIJAN NIMI JA OSOITE SEKÄ ERÄN VAPAUTTAMISESTA
VASTAAVAN VALMISTAJAN NIMI JA OSOITE EUROOPAN TALOUSalueella, JOS
ERI**

Veyx-Pharma GmbH
Söhreweg 6
34639 Schwarzenborn
SAKSA

2. ELÄINLÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Veylactin vet 50 mikrog/ml oraaliliuos koiralle ja kissalle
kabergoliini

3. VAIKUTTAVAT JA MUUT AINEET

1 ml sisältää:
cabergoliini 50 mikrogrammaa

Oraaliliuos.
Vaaleankeltainen, jähmeä öljyinen liuos.

4. KÄYTTÖAIHEET

Eläinlääkevalmiste on tarkoitettu seuraaviin käyttöihin:

- Narttujen valeraskauden hoitoon
- Maidoneryksen estoon nartuilla ja naaraskissoilla

5. VASTA-AIHEET

- Ei saa käyttää tiineille eläimille, sillä valmiste voi aiheuttaa abortin.
- Ei saa käyttää dopamiinin vastavaikuttajien kanssa.
- Ei saa käyttää tapauksissa, joissa esiintyy yliherkkyyttä vaikuttavalle aineelle, tai apuaineille.

Kabergoliini saattaa aiheuttaa ohimenevää verenpaineen alenemista hoidetuissa eläimissä. Älä käytä eläimillä, joita hoidetaan samaan aikaan verenpainetta alentavilla lääkkeillä tai heti kirurgisen toimenpiteen jälkeen eläimen ollessa nukutusaineiden vaikutuksen alaisena.

6. HAITTAVAIKUTUKSET

Mahdollisia haittavaikutuksia ovat:

- unisuus
- syömättömyys
- oksentelu

Nämä haittavaikutukset ovat yleensä kohtuullisen lieviä ja luonteeltaan ohimeneviä.

ei saa antaa rinnakkain dopamiinia neutraloivien lääkkeiden kanssa (kuten fenotiasiinien, butyrofenonien, metoklopramidin), sillä nämä saattaisivat vähentää sen prolaktiinia estäviä vaikuttuksia. Koska kabergoliini voi aiheuttaa ohimenevää hypotensiota (alhainen verenpaine), ei valmistetta pidä käyttää eläimille yhtä aikaa verenpainetta alentavan lääkehoidon kanssa.

Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet):

Koetulokset viittaavat siihen, että jo yhdestä kabergoliinin yliannoksesta saattaa seurata hoidonjälkeisen oksentelun todennäköisyyden kasvaminen, ja mahdollisesti hypotension (alhaisen verenpaineen) paheneminen hoidon jälkeen.

On ryhdyttävä tarvittaessa yleisiin tukitoimiin imetymättömän lääkkeen poistamiseksi ja verenpaineen ylläpitämiseksi. Vastalääkkeenä voidaan harkita dopamiinia neutraloivien lääkkeiden, kuten metoklopramidin, parenteralista antamista.

Yhteensopimattomuudet:

Ei saa sekoittaa vesiliukseen (esim. maitoon).

Koska yhteensopimattomuustutkimusia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

13. ERITYISET VAROTOIMET KÄYTTÄMÄTTÖMÄN VALMISTEEN TAI JÄTEMATERIAALIN HÄVITTÄMISEKSI

Lääkkeitä ei saa heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana.

Kysy käyttämättömiä lääkkeiden hävittämisestä eläinlääkäriltäsi tai apteekista.

Nämä toimenpiteet on tarkoitettu ympäristön suojelemiseksi.

14. PÄIVÄMÄÄRÄ, JOLLOIN PAKKAUSSELOSTE ON VIIMEKSI HYVÄKSYTTY

27.07.2023

15. MUUT TIEDOT

Pakauskoot: 7 ml, 14ml ja 24 ml.

Kaikkia pakauskokoa ei välttämättä ole markkinoilla.

Reseptivalmiste

Andra läkemedel och Veylactin vet.:

Eftersom kabergolin hämmar utsöndringen av bröstmjölk genom direkt stimulering av dopaminreceptorer, ska läkemedlet inte ges samtidigt med läkemedel som verkar som dopaminantagonist (såsom fenotiaziner, butyrofenoner, metoklopramid), eftersom dessa kan motverka läkemedlets prolaktinhämmande verkan.

Eftersom kabergolin kan orsaka övergående lågt blodtryck, ska läkemedlet inte ges till djur som samtidigt behandlas med blodtryckssänkande läkemedel.

Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift):

Försöksdata antyder att en enstaka överdos med kabergolin kan resultera i en ökad sannolikhet för kräkningar efter behandling, och möjligtvis i en tillfällig blodtryckssänkning efter behandling.

Vid behov ska allmänna stödjande åtgärder vidtas för att avlägsna allt läkemedel som inte absorberats och för att bibehålla blodtrycket. Som ett motgift kan parenteral administrering av en dopaminantagonist såsom metoklopramid övervägas.

Blandbarhetsproblem:

Blanda inte med vätska som innehåller vatten (t.ex. mjölk)

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

13. SÄRSKILDA FÖRSIKTIGHETSÅTGÄRDER FÖR DESTRUKTION AV EJ ANVÄNT LÄKEMEDEL ELLER AVFALL, I FÖREKOMMANDE FALL

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall.

Fråga veterinären hur man gör med läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

14. DATUM DÅ BIPACKSEDELN SENAST GODKÄNDES

27.07.2023

15. ÖVRIGA UPPLYSNINGAR

Förpackningsstorlekar: 7 ml, 14 ml och 24 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Receptbelagt.