

**BIJSLUITER:**  
**Finilac 50 microgram/ml orale oplossing voor honden en katten**

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

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Dechra Regulatory BV  
Handelsweg 25  
5531 AE Bladel  
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

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

**2. BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Finilac 50 microgram/ml orale oplossing voor honden en katten  
cabergoline

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

1 ml bevat:

**Werkzaam bestanddeel:**

Cabergoline 50 microgram  
Een heldere, kleurloze tot lichtbruine oplossing.

**4. INDICATIE(S)**

Behandeling van schijndracht bij teven  
Onderdrukking van lactatie bij teven en poezen

**5. CONTRA-INDICATIE(S)**

Niet gebruiken bij drachtige dieren aangezien het diergeneesmiddel abortus kan veroorzaken.  
Niet gebruiken in combinatie met een dopamineantagonist.  
Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het werkzame bestanddeel of een van de hulpstoffen.

Cabergoline kan tijdelijk hypotensie veroorzaken bij behandelde dieren. Vermijd het gebruik bij dieren die momenteel behandeld worden met hypotensieve geneesmiddelen. Gebruik niet onmiddellijk na een operatie terwijl het dier nog onder invloed van anesthetica is.

**6. BIJWERKINGEN**

In zeer zeldzame gevallen kan hypotensie van voorbijgaande aard optreden. Mogelijke bijwerkingen zijn:

- slaperigheid
- anorexie (gebrek aan of verlies van eetlust)
- braken

Deze bijwerkingen zijn meestal matig en van voorbijgaande aard.

Braken doet zich meestal alleen voor na de eerste toediening. In dit geval moet de behandeling niet worden stopgezet, aangezien het braken waarschijnlijk niet opnieuw zal optreden na de volgende toedieningen.

In zeer zeldzame gevallen kunnen allergische reacties optreden, zoals oedeem (vochtophoping), urticaria (netelroos), dermatitis (ontsteking van de huid) en pruritus (jeuk).

In zeer zeldzame gevallen treden neurologische symptomen op, zoals slaperigheid, spiertremor, ataxie (verlies van spiercoördinatie), hyperactiviteit en convulsies (toevallen).

De frequentie van bijwerkingen wordt als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 behandelde dieren vertonen bijwerking(en))
- Vaak (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 100 behandelde dieren)
- Soms (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 1.000 behandelde dieren)
- Zelden (meer dan 1 maar minder dan 10 van de 10.000 behandelde dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde rapporten)

Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het diergeneesmiddel niet werkzaam is, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

Als alternatief kunt u dit rapporteren via uw nationaal meldsysteem.

## 7. DOELDIERSOORT(EN)

Honden, katten

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

Het diergeneesmiddel moet oraal worden toegediend, rechtstreeks in de bek of door het voedsel gemengd.

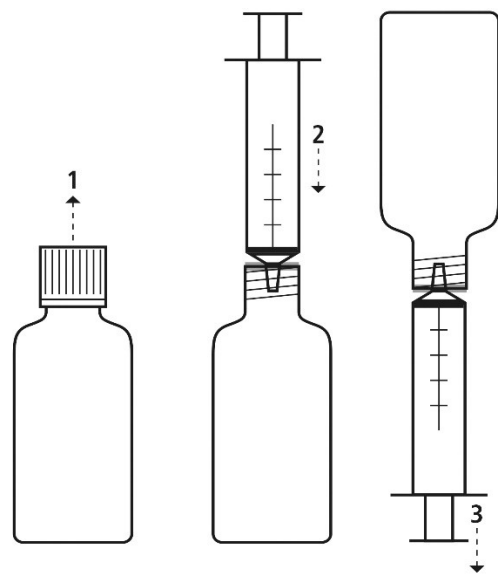
De dosering bedraagt 0,1 ml/kg lichaamsgewicht (overeenkomend met 5 microgram cabergoline per kg lichaamsgewicht) eenmaal per dag gedurende 4 tot 6 opeenvolgende dagen, afhankelijk van de ernst van de klinische toestand.

Als de verschijnselen na één behandelingskuur niet verdwijnen, of als ze terugkeren na het einde van de behandeling, dan mag de behandelkuur worden herhaald.

Vóór toediening moet het gewicht van het behandelde dier nauwkeurig worden bepaald.

## 9. AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

1. Verwijder de schroefdop.
2. Breng de meegeleverde spuit aan op de fles.
3. Draai de fles ondersteboven om de vloeistof eruit te halen.



## 10. WACHTTIJD

Niet van toepassing.

## 11. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 30°C.

Houd de fles in de buitenverpakking ter bescherming tegen licht.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de vervaldatum vermeld op de doos na EXP. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de fles: 28 dagen

## 12. SPECIALE WAARSCHUWING(EN)

Speciale waarschuwingen voor elke doeldiersoort:

Aanvullende ondersteunende behandelingen zijn beperking van water- en koolhydrateninname en meer lichaamsbeweging.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Voorzichtigheid is geboden bij dieren met een significant verstoorde leverfunctie.

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

Handen wassen na gebruik.

Vermijd contact met huid en ogen. Was eventuele spatten onmiddellijk af.

Vrouwen die vruchtbaar zijn of borstvoeding geven, mogen het diergeneesmiddel niet gebruiken of moeten ondoorlatende handschoenen dragen terwijl ze het diergeneesmiddel toedienen.

Als u weet dat u overgevoelig bent voor cabergoline of voor een van de andere bestanddelen in het diergeneesmiddel, dan moet u contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Laat geen gevulde spuiten onbewaakt achter in aanwezigheid van kinderen. In geval van accidentele ingestie, vooral door kinderen, dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Dracht en lactatie:

Cabergoline kan abortus veroorzaken in de latere stadia van de dracht en mag niet worden gebruikt bij drachtige dieren. De differentiële diagnose tussen dracht en schijndracht moet correct worden gesteld. Het diergeneesmiddel is geïndiceerd om lactatie te onderdrukken: remming van prolactinesecretie door cabergoline leidt tot een snelle onderdrukking van lactatie en verkleint de omvang van de borstklieren. Het diergeneesmiddel mag niet worden gebruikt bij zogende dieren, tenzij onderdrukking van lactatie noodzakelijk is.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Omdat het therapeutische effect van cabergoline wordt bereikt door directe stimulatie van dopaminereceptoren, mag het diergeneesmiddel niet gelijktijdig worden toegediend met geneesmiddelen met een dopamineantagonistische werking (zoals fenothiazinen, butyrofenonen, metoclopramide), aangezien die de prolactineremmende effecten kunnen verminderen. Zie ook rubriek over contra-indicaties en bijwerkingen.

Omdat cabergoline tijdelijke hypotensie (lage bloeddruk) kan veroorzaken, mag het diergeneesmiddel niet worden gebruikt bij dieren die gelijktijdig worden behandeld met hypotensiva (geneesmiddelen die de bloeddruk verlagen). Zie ook rubriek over bijwerkingen.

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

De experimentele gegevens geven aan dat een enkele overdosis cabergoline de kans op braken na de behandeling en mogelijk ook hypotensie na de behandeling kan verhogen.

Algemene ondersteunende maatregelen moeten worden genomen om eventueel niet-geabsorbeerd geneesmiddel te verwijderen en de bloeddruk op peil te houden, indien noodzakelijk. Als antidotum kan parenterale toediening van een dopamineantagonist zoals metoclopramide worden overwogen.

**Onverenigbaarheden:**

Het middel moet niet met andere waterige oplossingen (bv. melk) worden vermengd.

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, mag het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden gemengd.

**13. SPECIALE VOORZORGSMAATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-  
GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Vraag aan uw dierenarts wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

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

Mei 2020

**15. OVERIGE INFORMATIE**

Bruine glazen type III-fles van 3 ml (in een fles met inhoud van 5 ml), 10 ml, 15 ml, 25 ml en 50 ml afgesloten met een taps toelopende 'Luer-slip'-spuitadapter (lagedichtheidpolyethyleen) en een schroefdop (hogedichtheidpolyethyleen). De flessen zijn verpakt in een kartonnen doos.

De plastic doseerspuiten voor orale toediening van 1 ml en 2,5 ml zitten in alle verpakkingsgrootten.

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

BE-V473200

Op diergeneeskundig voorschrift