PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CONTRALAC 2 mg comprimidos

2. Composición

Cada comprimido contiene:

Principios activos:

Metergolina2 mg

Comprimido circular de color blanco a blanco-cremoso.

3. Especies de destino

Perras

4. Indicaciones de uso

Supresión de la lactación y otras manifestaciones de pseudogestación.

Supresión de la lactación post parto.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

No interrumpir el medicamento veterinario antes de tiempo, aunque se observe una disminución marcada del tamaño de las mamas, ya que podría ocurrir una reversión de los síntomas.

Pueden darse recaídas ocasionales después del medicamento veterinario, que se suelen solventar reanudando el tratamiento durante 4-8 días.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales</u>:

Administrar el medicamento veterinario con precaución.

Evitar el contacto con la piel, los ojos o las mucosas.

En caso de contacto, lavar inmediatamente la zona afectada con agua abundante.

Si aparecen síntomas tras la exposición, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Las mujeres gestantes o en lactación extremarán las precauciones al administrar este medicamento veterinario.

Gestación:

Su uso no está recomendado durante toda la gestación.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Se han descrito interacciones con sustancias L-dopaminérgicas.

La acción sinérgica con barbitúricos aumenta el efecto depresor del sistema nervioso central.

Sobredosificación:

Los ensayos efectuados con el medicamento veterinario muestran una ausencia de riesgo de intoxicación en caso de sobredosificación. El medicamento veterinario es bien tolerado incluso a dosis cinco veces superiores a la dosis recomendada.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración bajo control o supervisión del veterinario.

7. Acontecimientos adversos

Perras (hembras):

Muy raros

(< 1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):

Vomitos ¹, diarrea ¹

Trastorno del comportamiento ² (excitación, hiperactividad, agresividad)

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta verde

o NOTIFICAVET: https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Al inicio del tratamiento, leves, generalmente desaparecen rápidamente sin necesidad de interrumpir el tratamiento.

² En estos casos, se recomienda interrumpir el tratamiento.

Vía de administración: vía oral.

Posología: 0,20 mg de metergolina/kg de peso vivo y día repartidos en dos tomas, lo que equivale a 1 comprimido de CONTRALAC 2 mg por la mañana y otro por la tarde por cada 20 kg de peso vivo.

Duración del tratamiento: se recomienda administrar el tratamiento durante 8 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la luz.

Conservar en lugar seco.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta o en la caja después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2622 ESP

Formatos:

Caja con 1 blíster de 8 comprimidos (8 comprimidos). Caja con 2 blísteres de 8 comprimidos (16 comprimidos).

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

08/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Datos de contacto

<u>Titular de la autorización de comercialización y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:</u>

VIRBAC ESPAÑA SA Angel Guimerá 179-181 ES-08950 Esplugues de Llobregat (Barcelona) Tel: +34 93 470 79 40

Fabricante responsable de la liberación del lote:

VIRBAC 1ère avenue 2065m LID 06510 Carros Francia

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.