

## PAKENDI INFOLEHT

**Finilac vet, 50 mikrogrammi/ml suukaudne lahus koertele ja kassidele**

### **1. MÜÜGILOA HOIDJA NING, KUI NEED EI KATTU, RAVIMIPARTII VABASTAMISE EEST VASTUTAVA TOOTMISLOA HOIDJA NIMI JA AADDRESS**

Müügiloa hoidja:

Le Vet. Beheer B.V.  
Wilgenweg 7  
3421 TV Oudewater  
Holland

Partii vabastamise eest vastutav tootja:

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

### **2. VETERINAARRAVIMI NIMETUS**

Finilac vet, 50 mikrogrammi/ml suukaudne lahus koertele ja kassidele  
Kabergoliin

### **3. TOIMEAINETE JA ABIAINETE SISALDUS**

1 ml sisaldab:

**Toimeaine:**

Kabergoliin 50 mikrogrammi

Selge värvitu kuni pruunikas lahus.

### **4. NÄIDUSTUS(ED)**

Ebatiinuse ravi emastel koertel.

Laktatsiooni supressioon emastel koertel ja kassidel.

### **5. VASTUNÄIDUSTUSED**

Mitte kasutada tiinetel loomadel, sest see ravim võib esile kutsuda aborti.

Mitte kasutada koos dopamiini antagonistidega.

Mitte kasutada, kui esineb ülitundlikkust toimeaine või ravimi ükskõik millise abiaine suhtes.

Kabergoliin võib kutsuda ravitavatel loomadel esile mööduvat hüpotensiooni. Mitte kasutada loomadel, keda ravitakse samaaegselt hüpotensiivsete ravimitega. Mitte kasutada kohe pärast operatsiooni, kui loom on veel anesteesia- ja ravimite mõju all.

## 6. KÕRVALTOIMED

Väga harvadel juhtudel võib tekkida mööduv hüpotensioon.

Võimalikud kõrvaltoimed on:

- unisus
- anoreksia (isu vähenemine või kadumine)
- oksendamine

Need kõrvaltoimed on tavaliselt mööduvad ja mööduvad.

Oksendamist esineb tavaliselt ainult pärast esmakordset manustamist. Sel juhul ei tohi ravi katkestada, sest oksendamise kordumine järgmistel manustamiskordadel on ebatõenäoline.

Väga harvadel juhtudel võib tekkida allergilisi reaktsioone, näiteks turset (vedelikupeetus), nõgestõbe (nahalööve), dermatiiti (nahapõletik) ja kihelust.

Väga harvadel juhtudel võib tekkida neuroloogilisi sümptomeid, näiteks unisust, lihasvärinaid, ataksiat (lihaste koordineerimise kadumine), ülitundlikkust ja krampe (krambihood).

Kõrvaltoimete esinemissagedus on defineeritud järgnevalt:

- väga sage (kõrvaltoime(d) ilmnes(id) rohkem kui 1-l loomal 10-st ravitud loomast)
- sage (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 100-st ravitud loomast)
- aeg-ajalt (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 1000-st ravitud loomast)
- harv (rohkem kui 1-l, kuid vähem kui 10-l loomal 10,000-st ravitud loomast)
- väga harv (vähem kui 1-l loomal 10,000-st ravitud loomast, kaasa arvatud üksikjuhud).>

Kui täheldate ükskõik milliseid kõrvaltoimeid, isegi neid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, või arvate, et veterinaararvimi ei toimi, teavitage palun sellest oma veterinaararsti.

Võite ka ise teavitada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu.

## 7. LOOMALIIGID

Koer, kass

## 8. ANNUSTAMINE LOOMALIIGITI, MANUSTAMISVIIS(ID) JA -MEETOD

Ravimit manustatakse suukaudselt kas otse suhu või toiduga segades.

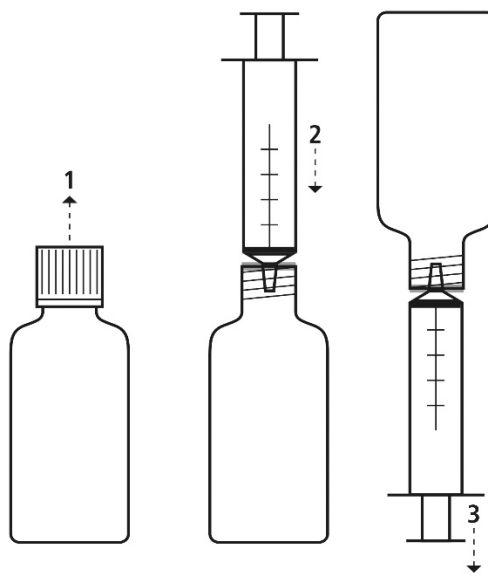
Annus on 0,1 ml 1 kg kehamassi kohta (vastab 5 mikrogrammile kabergoliinile 1 kg kehamassi kohta) üks kord ööpäevas 4–6 päeva järjest olenevalt kliinilise seisundi raskusest.

Kui nähud pärast ühte ravikuuri ei kao või korduvad pärast ravi lõppu, võib ravikuuri korrata.

Enne manustamist tuleb täpselt määrata ravitava looma kehamass.

## 9. SOOVITUSED ÕIGE MANUSTAMISE OSAS

1. Eemaldage keeratav kork
2. Ühendage pakendis olev süstal pudeliga
3. Keerake pudel alaspidi vedeliku väljatõmbamiseks



## 10. KEELUAEG

Ei rakendata.

## 11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 30 °C.

Hoida pudel välispakendis valguse eest kaitstult.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud karbil pärast Kõlblik kuni/EXP.

Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Kõlblikkusaeg pärast pudeli esmast avamist: 28 päeva.

## 12. ERIHOIATUSED

### Erihoiatused iga loomaliigi kohta

Täiendav toetav ravi peab hõlmama vee ja süsivesikute tarbimise piiramist ja kehalise koormuse suurendamist.

### Ettevaatusabinõud kasutamisel loomadel

Oluliselt halvenenud maksafunktsiooniga loomade puhul tuleb olla ettevaatlik.

### Ettevaatusabinõud veterinaarravimit loomale manustavale isikule

Pärast kasutamist pesta käed.

Vältida nahale ja silma sattumist. Pritsmed tuleb kohe ära pesta.

Rasestumisvõimelised ja imetavad naised ei tohi ravimit käsitseda või peavad kandma ravimi manustamisel mitteläbilaskvaid kindaid.

Inimesed, kes on kabergoliini või ravimi ükskõik millise koostisaine suhtes ülitundlikud, peaksid kokkupuudet veterinaarravimiga vältima.

Mitte jätta täidetud süstlaid laste juuresolekul järelevalveta. Juhuslikul ravimi allaneelamisel, eriti lapse puhul, pöörduda viivitamatult arsti poole ja näidata pakendi infolehte või pakendi etiketti.

### Tiinus ja laktatsioon

Kabergoliin võib kutsuda esile abordi tiinuse hilisemates järkudes ja seda ei tohi kasutada tiinetel loomadel. Tiinuse ja ebatiinuse diferentsiaaldiagnoos peab olema õige.

Ravim on näidustatud laktatsiooni supressiooniks: prolaktiini sekretsiooni inhibeerimine kabergoliini poolt kutsus esile laktatsiooni kiire lakkamise ja piimanäärmete suuruse vähenemise. Ravimit võib kasutada lakteerivatel loomadel vaid sel juhul, kui on vajalik laktatsiooni supressioon.

### Koostoimed teiste ravimitega ja muud koostoimed

Kabergoliini ravitoime avaldub dopamiini retseptorite vahetu stimuleerimise teel, mistõttu ei tohi ravimit manustada samaaegselt ravimitega, millel on dopamiini antagonistide aktiivsus (näiteks fenotiasiinid, butürofenoonid, metoklopramiid), sest need võivad selle prolaktiini inhibeerivaid toimeid vähendada. Vt ka lõiku „Vastunäidustused”.

Kabergoliin võib kutsuda esile mööduvat hüpotensiooni (vererõhu langust), mistõttu seda ravimit ei tohi kasutada loomadel, keda ravitakse samaaegselt hüpotensiivsete (vererõhku langetavate) ravimitega. Vt ka lõike „Vastunäidustused“ ja „Kõrvaltoimed”.

### Üleannustamine (sümptomid, esmaabi, antidoodid)

Katseandmete kohaselt võib kabergoliini ühekordne üleannustamine põhjustada ravijärgse oksendamise suurendamise tõenäosust ja võib suurendada ravijärgset hüpotensiooni.

Imendumata ravimi eemaldamiseks ja vererõhu säilitamiseks tuleb vajaduse korral kasutada üldisi toetavaid meetmeid. Antidoodina võib kaaluda dopamiini antagonistidest ravimite, näiteks metoklopramiidi manustamist.

#### Sobimatus

Veterinaarravimit ei tohi segada teiste vesilahustega (nt piimaga). Sobivusuuringute puudumise tõttu ei tohi seda veterinaarravimit teiste veterinaarravimitega segada.

### **13. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI SELLE JÄÄTMETE, KUI NEID TEKIB, HÄVITAMISEL**

Kasutamata jäänud ravimeid ega jäätmematerjali ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga.

Küsige palun oma loomaarstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

### **14. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV**

Märts 2020

### **15. LISAINFO**

3 ml (5 ml mahutavusega pudelis), 10 ml, 15 ml, 25 ml ja 50 ml pruun III tüüpi klaasist pudel, mis on suletud koonilise Luer-slip-tüüpi süstlaadapteri (väikese tihedusega polüetüleenist) ja keeratava korgiga (suure tihedusega polüetüleenist). Pudelik on pakitud pappkarpi.

Igas suuruses pakendites on 1 ml ja 2,5 ml suukaudsed plastsüstlad.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.