

## INFORMATION FÜR TIERHALTERINNEN UND TIERHALTER

Fachinformation für Medizinalpersonen siehe [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch)

### PACKUNGSBEILAGE

Contralac® 5 ad us. vet., Tabletten für Hunde (Hündinnen) und Katzen (Kätzinnen)

Contralac® 20 ad us. vet., Tabletten für Hunde (Hündinnen)

#### 1. NAME UND ANSCHRIFT DER ZULASSUNGSINHABERIN UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DER HERSTELLERIN, DIE FÜR DIE CHARGENFREIGABE VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber: Virbac (Switzerland) AG, 8152 Opfikon, Domizil: Postfach 353, 8152 Glattbrugg

Für die Chargenfreigabe verantwortliche Herstellerin: Virbac 1<sup>ère</sup> Avenue 2065 m LID, 06516 Carros, Frankreich

#### 2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Contralac 5 ad us. vet., Tabletten für Hunde (Hündinnen) und Katzen (Kätzinnen)

Contralac 20 ad us. vet., Tabletten für Hunde (Hündinnen)

#### 3. WIRKSTOFF(E) UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 Tablette enthält:

##### Wirkstoff:

Contralac 5: 0,5 mg Metergolin

Contralac 20: 2 mg Metergolin

Weisse bis cremefarbene runde Tablette

Tablette mit Dosisstärke 5: nicht teilbar

Tablette mit Dosisstärke 20: teilbar in 2 gleiche Teile

#### 4. ANWENDUNGSGEBIET(E)

Zur Unterbrechung der Milchabgabe bei Hündinnen und Kätzinnen im Falle einer Scheinträchtigkeit oder wenn die Jungtiere vom Muttertier abgesetzt werden.

## 5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei trächtigen Tieren anwenden.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff oder einem sonstigen Bestandteil.

## 6. NEBENWIRKUNGEN

Zu Beginn der Behandlung kann Erbrechen vorkommen. Es können milder Durchfall sowie Verhaltensänderungen (Reizbarkeit und Unruhe) auftreten.

Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, beim behandelten Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte Ihrer Tierärztin / Ihrem Tierarzt oder Ihrer Apothekerin / Ihrem Apotheker mit.

## 7. ZIELTIERART(EN)

Hund (Hündinnen), Katze (Kätzinnen)

## 8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Orale Verabreichung:

Hündinnen: Während 4 – 8 Tagen täglich 0,2 mg/kg Körpergewicht (KGW) Metergolin auf zwei Dosen verteilt per os verabreichen.

Kätzinnen: Während 4 – 8 Tagen täglich 0,25 mg/kg KGW Metergolin auf zwei Dosen verteilt per os verabreichen.

### Dosierungsschema:

#### **Kleine Hündinnen (Contralac 5)**

#### **Tagesdosis:**

<b>Körpergewicht</b>	<b>morgens</b>	<b>abends</b>
2,5 – 3 kg	1 Tablette	-
3,1 – 6 kg	1 Tablette	1 Tablette
6,1 – 8 kg	2 Tabletten	1 Tablette

## Mittelgrosse und grosse Hündinnen (Contralac 20)

### Tagesdosis:

Körpergewicht	morgens	abends
8,1 – 10 kg	½ Tablette	½ Tablette
10,1 – 15 kg	1 Tablette	½ Tablette
15,1 – 20 kg	1 Tablette	1 Tablette
20,1 – 25 kg	1 ½ Tabletten	1 Tablette
25,1 – 30 kg	1 ½ Tabletten	1 ½ Tabletten
30,1 – 35 kg	2 Tabletten	1 ½ Tabletten
35,1 – 40 kg	2 Tabletten	2 Tabletten
40,1 – 45 kg	2 ½ Tabletten	2 Tabletten
45,1 – 50 kg	2 ½ Tabletten	2 ½ Tabletten
50,1 – 55 kg	3 Tabletten	2 ½ Tabletten
55,1 – 60 kg	3 Tabletten	3 Tabletten
60,1 – 65 kg	3 ½ Tabletten	3 Tabletten
65,1 – 70 kg	3 ½ Tabletten	3 ½ Tabletten
70,1 – 75 kg	4 Tabletten	3 ½ Tabletten
75,1 – 80 kg	4 Tabletten	4 Tabletten

## Kätzinnen (Contralac 5)

### Tagesdosis:

Körpergewicht	morgens	abends
2,5 kg	1 Tablette	-
2,6 kg – 4,5 kg	1 Tablette	1 Tablette
4,6 kg – 6,5 kg	2 Tabletten	1 Tablette
6,6 kg – 8 kg	2 Tabletten	2 Tabletten

## 9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Die übliche Behandlungsdauer beträgt 4 Tage.

Bleiben die Symptome über die Behandlungsdauer bestehen, ist diese um 4 Tage zu verlängern (d.h. insgesamt 8 Tage).

## 10. WARTEZEIT(EN)

Nicht zutreffend.

## **11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE**

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Bei Raumtemperatur lagern (15 °C – 25 °C).

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Behältnis mit «EXP» angegebenen Verfalldatum nicht mehr anwenden.

## **12. BESONDERE WARNHINWEISE**

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren:

Im Fall einer Verhaltensänderung (erhöhte Aggressivität) ist eine Unterbrechung der Behandlung angezeigt. Die oft drastische Rückbildung der Milchdrüsen kann dazu verleiten, die Behandlung zu früh zu beenden. Dadurch kann es zu einem Rückfall kommen und eine Wiederaufnahme der Behandlung ist angezeigt.

### Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwenderin / den Anwender:

Bei versehentlicher Einnahme ist unverzüglich eine Ärztin / ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber dem Wirkstoff sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel vermeiden.

Das Tierarzneimittel sollte nicht von schwangeren Frauen verabreicht werden.

### Trächtigkeit und Laktation:

Nicht anwenden während der Trächtigkeit.

### Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen:

Eine gleichzeitige Verabreichung mit anderen Tierarzneimitteln ist aufgrund möglicher Wechselwirkungen mit einem Tierarzt / einer Tierärztin abzusprechen.

### Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel):

Bei einer Überdosierung kann Erbrechen auftreten.

**13. BESONDERE VORSICHTSMASSNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEM ARZNEIMITTEL ODER VON ABFALLMATERIALIEN, SOFERN ERFORDERLICH**

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden. Contralac darf nicht in Gewässer gelangen, da es eine Gefahr für Fische und andere Wasserorganismen darstellen kann.

Fragen Sie Ihre Tierärztin / Ihren Tierarzt oder Ihre Apothekerin / Ihren Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind. Diese Massnahmen dienen dem Umweltschutz.

**14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE**

27.06.2024

Weitere Angaben zu diesem Tierarzneimittel finden Sie unter [www.swissmedic.ch](http://www.swissmedic.ch) und [www.tierarzneimittel.ch](http://www.tierarzneimittel.ch).

**15. WEITERE ANGABEN**

Contralac 5 ad us. vet.: Faltschachtel mit 16 Tabletten (2 Kunststoff-Aluminiumblister à 8 Tabletten)

Contralac 20 ad us. vet.: Faltschachtel mit 16 Tabletten (2 Kunststoff-Aluminiumblister à 8 Tabletten)

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

Swissmedic 49'868

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit der im 1. Abschnitt genannten Zulassungsinhaberin in Verbindung.