

*[Version 73, 04/2010]*

## **ANNEXE I**

### **RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT**

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

CONTRALAC 0.5

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

### Principes actif :

Méteergoline.....	0.5	mg
Excipient.....qsp	1	comprimé

Pour tous les excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Comprimés

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Chiennes

### 4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

Interruption de la lactation de pseudogestation

Interruption de la lactation post-partum.

### 4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser CONTRALAC en cas de gestation.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité connue à la méteergoline.

### 4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

### 4.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Les effets secondaires éventuellement observés ne nécessitent généralement pas un arrêt du traitement qui reste de la décision du vétérinaire traitant. Toutefois, si l'animal présentait une modification comportementale se traduisant par de l'agressivité, il serait préférable d'interrompre le traitement. La diminution du volume mammaire souvent spectaculaire peut inciter à faire cesser le traitement trop tôt. Une rechute peut alors survenir. La reprise du traitement est alors indiquée.

#### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Aucune

#### **4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Vomissements en début de traitement.  
Diarrhée modérée.  
Modification du comportement (excitation ou agitation).

#### **4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte**

Ne pas utiliser CONTRALAC en cas de gestation.

#### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres**

Aucune connue.

#### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Voie orale.

Chienne :

0.2 mg de métergoline par kg et par jour à répartir en deux prises soit 1 comprimé matin et soir pour 5 kg de poids vif.

La durée usuelle du traitement est de 4 jours. En cas de persistance des symptômes au delà du terme du traitement, prolonger celui-ci de 4 jours (soit 8 jours au total).

#### **4.10 Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire**

Vomissements en début de traitement qui peuvent être traités par des anti-émétiques.

#### **4.11 Temps d'attente**

Sans objet

### **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique : Antigalactogène

Code ATCvet : G02CB05

#### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

La métergoline (alcaloïde de l'ergot du seigle possédant une activité anti-sérotinine) est un dérivé synthétique de l'Ergoline possédant une action antiprolactine rapide et puissante. Cette inhibition de la sécrétion de prolactine, hormone lactogène, entraîne en quelques jours une régression des symptômes rencontrés lors de lactation de pseudogestation ou de lactation post-partum non désirée : modifications du comportement, augmentation du volume des mamelles, production de sérosité voire de lait par les mamelles.

#### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Après une administration orale de 0.2 mg de métergoline par kg chez le chien, la concentration plasmatique maximale ( $C_{max} = 3$  ng/ml) est atteinte 1 à 3 heures après l'administration.

Les concentrations plasmatiques obtenues démontrent la persistance de métergoline à la concentration de  $0.6 \pm 0.1$  ng/ml 12 heures après une administration orale. 24 heures après l'administration, aucune trace de métergoline n'est détectée.

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Carboxy méthyl amidon  
Polyvidone  
Amidon de pomme de terre  
Stéarate de magnésium  
Lactose

### **6.2 Incompatibilités**

Aucune connue

### **6.3 Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

### **6.4 Précautions particulières de conservation**

A conserver dans l'emballage commercial, à l'abri de la lumière et à température ambiante.

### **6.5 Nature et composition du conditionnement primaire**

Boite de 2 blisters de 8 comprimés  
Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

### **6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou des déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments**

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.  
Le produit ne doit pas contaminer les cours d'eau car il peut être dangereux pour les poissons et les autres organismes aquatiques.

## **7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

VIRBAC  
1<sup>ère</sup> Avenue – 2065 m – L.I.D.  
06516 CARROS  
FRANCE

## **8. NUMÉRO D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

BE-V166923

## **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

17/10/1994

**10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

Décembre 2010

**INTERDICTION DE VENTE, DE DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION**

Sur prescription vétérinaire