

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Lacto-Stop^R.

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanța activă:

Cabergolina – 50 μg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților și a altor constituenți
--

Trigliceride cu catenă medie (MCTs)

Soluție pentru uz intern.

Soluție transparentă de la incoloră până la culoarea galbenă pal.

3. Specii țintă

Câini, pisici.

4. Indicații de utilizare

Lacto-Stop^R se indică pentru lichidarea simptomelor de gestație falsă, în profilaxia mastitei lactaționale, în cazul întârzierii precoce a căteilor și motănașilor, pentru prevenirea lactației fiziologice și tratamentul dereglărilor provocate de hiperprolactinemie, inclusiv la animale care au în anamneză adenomul hipofizar (micro- și macroprolactinom) și în caz de hiperprolactinemie idiopatică.

5. Contraindicații

Se interzice administrarea medicamentului în caz de sensibilitate individuală sporită a animalului la cabergolină, hipotensiune arterială, gestație, insuficiență renală hepatică în anamneză.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

A nu se administra animalelor productive.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

La prima administrare a medicamentului Lacto-Stop^R la animal se poate manifesta hipersalivație sau vomă care trec de la sine, fără implicare.

La omiterea administrării a unei sau a mai multor doze, tratamentul se reia conform schemei și dozelor de administrare.

Precauții speciale care vor fi luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu medicamentul Lacto-Stop^R, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate medicamentoase.

La finisarea lucrului mâinile se spală cu apă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

Persoanelor cu hiposensibilitate la componentele medicamentului se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul Lacto-Stop^R.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau prospectul de utilizare).

Ambalajele deșarte ale medicamentului se interzice de a fi folosite în scopuri casnice; ele se elimină cu deșeurile menajere.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Se interzice administrarea medicamentului Lacto-Stop^R în perioada gestației din cauza riscului ridicat de avort.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu se recomandă administrarea medicamentului Lacto-Stop^R concomitent cu antagoniști dopaminici a D₂-receptorilor (derivați ai fenotiazinei, butirofenonului, tioxantenei și metoclopramidului), deoarece pot diminua efectul hipoprolactinemic a cabergolinei.

Lacto-Stop^R se administrează cu precauție concomitent cu medicamentele de uz veterinar cu efectul hipotensiv.

Supradozare:

În caz de supradozare se poate manifesta: vomă, somnolență, sincopă, edem a mucoasei nazale. În foarte rare cazuri, la animale cu sensibilitate sporită este posibilă reacție alergică care se manifestă prin prurit, edem, dermatită și urticarie. În astfel de cazuri administrarea se stopează și se indică terapie simptomatică și desensibilizantă.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Incompatibilități majore:

Nu se recomandă administrarea medicamentului Lacto-Stop^R concomitent cu antagoniști dopaminici a D₂-receptorilor (derivați ai fenotiazinei, butirofenonului, tioxantenei și metoclopramidului).

7. Evenimente adverse

În urma administrării medicamentului de uz veterinar conform instrucțiunilor, reacții adverse sau complicații la câini și pisici, de regulă, nu s-au observat.

La unele animale, în primele două zile de tratament, se poate manifesta inapetență, somnolență și vomă, care trec de la sine, ceea ce nu necesită anularea medicamentului Lacto-Stop^R (în caz de vomă se va administra pe stomacul gol).

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Doza: 1 ml/10 kg greutate corporală

Lacto-Stop^R se administrează câinilor și pisicilor peroral, cu hrană sau se introduce forțat cu ajutorul dozatorului pe rădăcina limbii, 1 dată pe zi, timp de 4-7 zile, în doză de 1 ml/10 kg greutate corporală.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Vezi secțiunea 8.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul închis al producătorului, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T°C de la +2°C până la +25°C, în locuri inaccesibile copiilor.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează fără prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

220098

Flacoane întunecate din polimer a câte 5, 7, 10, 15 și 20 ml, cu capace swift-off, securizate din plastic. Ambalaj secundar - cutie din carton și dozator.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei, și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO „Apicenna”,

Federația Rusă, or. Moscova, r. Balașiha, șos. Poltevscoe 4.

Tel +7 (495) 580-77-13

www.apicenna.ru; info@apicenna.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL ”ZooFarmAgro”,

MD-2001, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.:(022) 355 240; gsm.: 069 827 427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru;

www.zoofarmagro.md; www.zooshop.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QG02CB03

