

АНТИЛАКТ**розчин для перорального застосування**

ОПИС	Безбарвний прозорий розчин.
СКЛАД	1 мл препарату містить активної речовини: каберголін – 50 мкг; Допоміжні речовини: пропіленгліколь дикаприлат/дикапрат.
ФАРМАКОЛОГІЧНІ ВЛАСТИВОСТІ	ATC-vet класифікаційний код: QG02CB – інгібітори пролактину. Каберголін, що входить до складу препарату, похідне ерголіну, виконує функцію агоніста дофамінових рецепторів, що призводить до гальмування гіпофізом секреції пролактину, основного гормону лактогенезу. Зниження рівня пролактину попереджує лактацію та сприяє зникненню клінічних ознак несправжньої вагітності у сук та кішок. Після перорального застосування пік пригнічення секреції пролактину досягається через 4-8 годин і продовжується протягом декількох діб, залежно від дози. З організму каберголін виділяється у вигляді метаболітів в основному з фекаліями (60%) та, меншою мірою, з сечею (22%).
ЗАСТОСУВАННЯ	АНТИЛАКТ застосовують сукам та кішкам для припинення лактації за клінічними показами (наприклад, в період раннього відлучення цуценят та кошенят) та для припинення несправжньої вагітності.
ДОЗУВАННЯ	Препарат застосовують перорально з кормом або безпосередньо на корінь язика у дозі 0,1 мл (3 краплі, еквівалентно 5 мкг каберголіну на кг м.т.) на 1 кг маси тіла тварини, 1 раз на добу протягом 4-6 діб.
ПРОТИПОКАЗАННЯ	Не застосовувати у випадку індивідуальної чутливості тварини до каберголіну. Не застосовувати вагітним сукам та кішкам. Не застосовувати лактуючим самкам у період вигодовування потомства. Не застосовувати тваринам з нирковою та печінковою недостатністю. Не застосовувати тваринам у стані гіпотензії.
ПОБІЧНА ДІЯ	У рекомендованих дозах переноситься добре. У перші два дні застосування препарату рідко можливі побічні явища у вигляді блювоти, анорексії, летаргії, що припиняються самостійно та не вимагають відміни препарату. У випадку появи нестримної блювоти препарат відмінюють. Дуже рідко у тварин, що чутливі до похідних ерголіну, можливі алергічні реакції у вигляді свербіжів, набряку, дерматиту та кропивниці, що припиняються після відміни препарату та застосування антигістамінних засобів.
ЗАСТЕРЕЖЕННЯ	Не застосовувати препарат з антагоністами дофаміну (напр., метоклопрамід), а також з препаратами, що мають гіпотензивну дію. У разі пропуску однієї чи декількох доз препарату, лікування слід поновити якомога швидше, у запланованому дозуванні та за схемою застосування.
ФОРМА ВИПУСКУ	Флакони-крапельниці з темного скла по 7 та 15 мл розчину препарату.
ЗБЕРІГАННЯ	Темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 до 25 °С. Термін придатності – 2 роки. Після першого відкриття флакону – 28 діб, за умови зберігання його у темному місці за температури від 5 до 25 °С.

ДЛЯ ЗАСТОСУВАННЯ У ВЕТЕРИНАРНІЙ МЕДИЦИНІ!

ВЛАСНИК РЕЄСТРАЦІЙНОГО ПОСВІДЧЕННЯ І ВИРОБНИК ГОТОВОГО ПРОДУКТУ	ТОВ «БІОТЕСТАБ» 08600, Київська обл., м. Васильків, вул. Володимирська, 57-А, Україна.
--	--