**Коротка характеристика ветеринарного препарату**

**1. Назва**

АНТИЛАКТ

**2. Склад**

1 мл препарату містить активнодіючу речовину:

каберголін – 50 мкг;

Допоміжні речовини: пропіленгліколь, дикаприлат/дикапрат.

**3. Фармацевтична форма**

Розчин для перорального застосування.

**4. 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%).

**5. Клінічні особливості**

**5.1 Вид тварин**

Собаки та коти.

**5.2 Показання до 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.

**5.3 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.

**5.4 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 відміняють.

Дуже рідко у тварин, що чутливі до похідних ерголіну, можливі алергічні реакції у вигляді свербежу, набряку, дерматиту та кропивниці, що припиняються після відміни препарату та застосування антигістамінних засобів.

**5.5 Особливі застереження при використанні**

При зберіганні допускається випадіння осаду, що легко розбивається при струшуванні.

**5.6 Використання під час вагітності, лактації, несучості**

Не застосовувати вагітним сукам та кішкам.

Не застосовувати лактуючим самкам у період вигодовування потомства.

**5.7 Взаємодія з іншими засобами або інші форми взаємодії**

Не застосовувати препарат з антагоністами дофаміну (напр., метоклопрамід), а також з препаратами, що мають гіпотензивну дію.

**5.8 Дози і способи введення тваринам різного віку**

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.

**5.9 Передозування (симптоми, невідкладні заходи, антидоти)**

Симптомів передозування не реєструвалось.

При підвищеній індивідуальній чутливості тварини до компонентів лікарського засобу і появі побічних реакцій, слід припинити застосування препарату та провести десенсибілізуючу або симптоматичну терапію.

**5.10 Спеціальні застереження**

Препарат не призначений для застосування продуктивним тваринам.

**5.11 Період виведення (каренції)**

Відсутній.

**5.12 Спеціальні застереження для осіб і обслуговуючого персоналу**

Персонал, який працює з препаратом, повинен дотримуватись основних правил гігієни та безпеки, прийнятих при роботі з ветеринарними препаратами.

**6. Фармацевтичні особливості**

**6.1 Форми несумісності**

Не застосовувати препарат з антагоністами дофаміну (напр., метоклопрамід), а також з препаратами, що мають гіпотензивну дію.

**6.2 Термін придатності**

2 роки.

Після першого відкриття флакону –28 діб, за умови зберігання його у темному місці за температури від 5 до 25° С.

**6.3 Особливі заходи зберігання**

Темне, недоступне для дітей місце за температури від 5 до 25 °С.

**6.4 Природа і склад контейнера первинного пакування**

Флакони-крапельниці з темного скла по 3, 5, 7 та 15 мл розчину препарату.

**6.5 Особливі заходи безпеки при поводженні з невикористаним препаратом або із його залишками**

Порожню упаковку та залишки невикористаного препарату потрібно утилізувати згідно з чинним законодавством.

**7. Назва та місцезнаходження власника реєстраційного посвідчення**

ТОВ "БІОТЕСТЛАБ"

Україна, 08601, Київська область, м. Васильків, вул. Володимирська, 57А.

**8. Назва та місцезнаходження виробника (виробників)**

ТОВ «БІОТЕСТЛАБ»

Україна, 08601, Київська область, Обухівський район, м. Васильків, вул. Лістрового Олександра, 1/3

www.biotestlab.ua.

**9. Додаткова інформація**

Відсутня.