

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

CALIERGOLIN 50 microgramos/ml solución oral para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Cabergolina 50 microgramos

Solución oleosa viscosa, de color amarillo pálido.

3. Especies de destino

Perros y gatos.

4. Indicaciones de uso

El medicamento veterinario está indicado para los siguientes usos:

- Tratamiento de falsa gestación en perras.
- Supresión de la lactancia en perras y gatas: la supresión de la lactancia puede ser necesaria bajo ciertas circunstancias clínicas (por ejemplo, después de la separación de los cachorros y gatitos poco después del nacimiento, o tras un destete precoz).

5. Contraindicaciones

- No usar en animales gestantes, debido a que el medicamento veterinario puede provocar abortos.
- No usar con antagonistas de la dopamina.
- No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.
- El medicamento veterinario puede producir hipotensión transitoria en los animales tratados. No usar simultáneamente con medicamentos hipotensores.
- No utilizar inmediatamente después de una cirugía, mientras el animal todavía esté bajo la influencia de los agentes anestésicos.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Los tratamientos de soporte adicionales deberán consistir en la restricción de la ingesta de agua y carbohidratos y en el aumento del ejercicio.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

El medicamento veterinario debe administrarse con precaución en animales con insuficiencia hepática.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Lavarse las manos después del uso. Evitar el contacto con la piel y los ojos. Lavar inmediatamente cualquier salpicadura.

Las mujeres en edad fértil deben tener precaución para evitar el contacto con la solución. Las mujeres embarazadas, en búsqueda de embarazo o que estén amamantando deben usar guantes cuando administren el medicamento veterinario.

Las personas con hipersensibilidad conocida a cabergolina o a alguno de los excipientes, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

No dejar las jeringas cargadas desatendidas a la vista y el alcance de los niños. En caso de ingestión accidental, particularmente por un niño, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

No procede.

Gestación:

La cabergolina puede provocar abortos en etapas tardías de la gestación. No utilizar este medicamento en animales gestantes (ver sección 5). El diagnóstico diferencial entre gestación y falsa gestación debe realizarse correctamente.

Lactancia:

El medicamento veterinario está indicado para la supresión de la lactancia: la inhibición de la secreción de prolactina por la cabergolina resulta en una rápida suspensión de la lactancia, y en una reducción del tamaño de las glándulas mamarias. No utilizar este medicamento durante la lactancia, a menos que se requiera la supresión de la misma.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

Debido a que la cabergolina ejerce su efecto terapéutico mediante estimulación directa de los receptores de dopamina, este medicamento veterinario no debe ser administrado de forma simultánea con antagonistas de la dopamina (como fenotiazinas, butirofenonas, metoclopramida), ya que éstos pueden reducir su efecto inhibitorio de la secreción de prolactina.

Debido a que la cabergolina puede causar hipotensión transitoria, no administrar este medicamento veterinario en animales tratados con fármacos hipotensores o inmediatamente después de una cirugía, cuando el animal aún se encuentra bajo los efectos de los agentes anestésicos.

Sobredosificación:

Los datos experimentales indican que, una única sobredosificación de cabergolina, puede aumentar la probabilidad de vómitos tras el tratamiento y, posiblemente, incrementar la hipotensión postratamiento.

Deben adoptarse medidas generales de soporte para eliminar cualquier cantidad de medicamento no absorbida y mantener la presión arterial, si fuera necesario. Como antídoto, podría considerarse la administración parenteral de antagonistas de la dopamina, como la metoclopramida.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

No mezclar con soluciones acuosas (por ejemplo, leche).

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos:

Frecuencia no conocida (no puede estimarse a partir de los datos disponibles):	Vómitos ¹
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Afecciones alérgicas, tales como edema alérgico, urticaria y reacciones de hipersensibilidad Hipotensión transitoria ² Trastornos neurológicos, como somnolencia, temblores, des-coordinación y convulsiones Hiperactividad

¹Normalmente sólo tras la primera administración. El tratamiento no debe suspenderse, ya que no se espera que sucedan en las siguientes administraciones.

²Podría ser más significativa en animales tratados simultáneamente con fármacos hipotensores, o si se emplea inmediatamente después de una cirugía, cuando el animal aún se encuentra bajo los efectos de los agentes anestésicos.

Estos acontecimientos adversos son, generalmente, de carácter moderado y transitorio.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

El medicamento veterinario debe administrarse por vía oral, directamente en la boca o mezclándolo con comida.

La dosis es de 0,1 ml/kg de peso corporal (equivalentes a 5 microgramos de cabergolina/kg de peso corporal), una vez al día durante 4-6 días consecutivos, en función de la gravedad del cuadro clínico.

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

Si los signos no se resuelven tras un único ciclo de tratamiento, o si reaparecen tras su finalización, puede repetirse el ciclo de tratamiento.

Se recomienda enjuagar y secar la jeringa después de cada aplicación.

9. Instrucciones para una correcta administración

- Retirar la tapa del envoltorio del adaptador del frasco. El adaptador del frasco debe permanecer en el blíster que lo contiene.
- Conectar el adaptador al frasco; utilizar el blíster para manejar el adaptador. Conectar el adaptador al frasco empujando hasta que la punta penetre el tapón y el adaptador se fije en su lugar.
- Retirar y eliminar el blíster.
- Ajustar la jeringa al adaptador, presionándola firmemente contra éste, evitando así derramar el medicamento al retirar la dosis del frasco.
- Extraer la dosis del frasco con la jeringa, manteniendo el frasco boca abajo.
- Retirar la jeringa del adaptador.
- El medicamento ahora está listo para su administración.

Se recomienda enjuagar y secar la jeringa después de cada aplicación.

a. b. c. d. e. f. g.



10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Acondicionado para la venta: conservar en nevera (entre 2 °C y 8 °C).

Una vez abierto: conservar a temperatura inferior a 25 °C.

Período de validez después de abierto el envase primario: 14 días.

Mantener en posición vertical.

Conservar en el embalaje original con objeto de protegerlo de la luz.

No congelar.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el frasco.

12. Precauciones especiales de conservación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

3520 ESP

Formatos:

Caja de cartón con 1 frasco de 7 ml

Caja de cartón con 1 frasco de 15 ml

Caja de cartón con 1 frasco de 24 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS CALIER S.A.

c/ Barcelonés 26, Pla de Ramassar

08520 Les Franqueses del Vallès, Barcelona, España

Tel.: +34 938495133

E-mail: pharmacovigilance@calier.es