

HASZNÁLATI UTASÍTÁS egyben CÍMKESZÖVEG
250 ml, 500 ml polipropilén flakon

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és gyártó: DIVASA-FARMAVIC S.A.
Ctra. Sant Hipòlit km 71. 08503 Gurb-Vic (Barcelona), Spanyolország

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Calciovet oldatos injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldatos injekció tartalmaz:

Hatóanyagok:

Kalcium-glükonát	190 mg
Kalcium-glükoheptonát	45 mg
Kalcium-d-szacharát	10 mg
Magnézium-klorid-hexahidrát (MgCl ₂ x6H ₂ O)	60 mg
Nátrium-hipofoszfát	30 mg

Segédanyag:

Bórsav, metil-p-hidroxibenzoát, propil-p-hidroxibenzoát, nátrium hidroxid.
Víz parenterális célra ad 1 ml

4. JAVALLAT(OK)

Szarvasmarha, juh: heveny és idült hipokalcémia, ellési bénulás, angolkór, csontlágylás, csonttritkulás esetén.
Kutya: hipokalcémia (az ellést követő bénulás), angolkór, csontlágylás, mérgezőségek, valamint a kalcium- és foszfor-anyagforgalom rendellenességeivel kapcsolatos összes kórkép.

5. ELLENJAVALLATOK

Digitális-kezelésben részesült és súlyos veseelégtelenségben szenvedő állatnak, hiperkalcémia, valamint a vizelet magas kalciumszintje és kalciumtartalmú húgykövek előfordulása esetén nem adható.
Nem alkalmazható a készítmény hatóanyagaival, vagy bármely segédanyagával szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

Ha a készítmény vénába fecskendezése túl gyorsan történik, alacsony szívfrekvencia, szinuszritmus-zavar és bőrpír jelentkezhet.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Szarvasmarha, juh, kutya

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Alkalmazás módja: intramuszkuláris vagy lassú intravénás alkalmazásra.

Tájékoztató jelleggel a következő napi adagolás javasolható:

Felnőtt szarvasmarha: 200-400 ml/állat (12 mg kalcium/ttkg, 3,5 mg magnézium/ttkg és 6 mg foszfor/ttkg)

Juh: 25-50 ml/állat (13,5 mg kalcium/ttkg, 4,5 mg magnézium/ttkg és 6,5 mg foszfor/ttkg)

Kutya: 2-20 ml/állat (15 mg kalcium/ttkg, 5 mg magnézium/ttkg és 7,4 mg foszfor/ttkg)

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A pontos adagot az állatorvos határozza meg a kezelendő állatok testtömegétől és a klinikai állapottól függően.

A túladagolás elkerülése érdekében törekedni kell a testtömeg lehető legpontosabb meghatározására.

Intramuszkuláris alkalmazás esetén a kezelést 24 órás időközzel meg lehet ismételni. Ha a készítményt intravénásan alkalmazzuk, egyszeri beadás általában elegendő.

Általában lassú intravénás injekció formájában adandó (felnőtt szarvasmarhák esetében a biztonságos szint kb. 100 ml 3 perc alatt; ennél lassúbb adagolás esetén a biztonság növekszik). A készítmény izomba is adható: ebben az esetben



azonban a szükséges dózist több helyre elosztva kell beadni. Sokkos állapot esetén (ellési láz, tetánia) az ajánlott dózist intravénásan és izomba adott részre osztva is be lehet adni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Szarvasmarha, juh hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap

Tej: nulla nap

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Száraz helyen, fénytől védve, 25 °C alatt, az eredeti csomagolásban tárolandó.

Lejárat i idő: A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény lejárati ideje: 3 év.

A közvetlen csomagolás első felbontása utáni lejárati idő: 28 nap.

Csak a csomagoláson feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Különleges figyelmeztetések az egyes célállat fajokra vonatkozóan

Ha a készítményt a véna mellé fecskendezik, szövetelhalás alakulhat ki.

Szív- és keringési zavarokban nem szenvedő felnőtt szarvasmarhákban a szer legnagyobb elviselt dózisa 500 ml. Amennyiben az említett problémák fennállnak, ne adjuk a Calciövet-et 250 ml-t meghaladó dózisban.

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Intravénás alkalmazáskor ügyeljünk arra, hogy a készítmény szobahőmérsékletű legyen.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatóva a készítmény használati utasítását illetve címkéjét. Az általános munkavédelmi óvrendszabályokat be kell tartani.

Vemhesség, laktáció idején történő alkalmazás

Vemhesség és laktáció ideje alatt alkalmazható.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók

Digitálisokkal az erőteljes szinergista hatás miatt nem adható együtt.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok)

A javasolt terápiás adagot magasan meghaladó dózis beadása, illetve túl gyors intravénás befecskendezés esetén súlyos cianózis, nehézlégzés, kamrafi brilláció, görcsök, anuria és keringési elégtelenség alakulhat ki. Ezekben az esetekben tüneti kezelést kell végezni, különleges figyelemmel a keringés, a szív működés és az elektrolit-egyensúly helyreállítására.

Inkompatibilitások

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos egy fecskendőben felszívni, keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2013. május 7.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez és forgalmazóhoz:

MEDITRIX KFT.

H-7020 Dunaföldvár, Ady E. u. 5.

Tel.: 36 75 542 940

15.1. Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény.

Kizárólag állatgyógyászati felhasználásra.

15.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

15.3. Kiszerezési egységek

250 ml-es és 500 ml-es bromobutil gumidugóval és alumínium fémkupakkal lezárt polipropilén flakon.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszerezés kerül kereskedelmi forgalomba.



15.4. Törzskönyvi szám

3353/1/13 NÉBIH ÁTI (250 ml)

3353/2/13 NÉBIH ÁTI (500 ml)

A gyártási tétel száma:

Gy.sz.: {szám}

Felhasználható: {hónap/év}

