

Borogluconat De Calciu 38%

soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici și nutrii

1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare: S.C. PASTEUR- FILIALA FILIPEȘTI SRL, Str. Principala nr.944, Filipeștii de Pădure, Jud. Prahova, România, Tel: 0244.386.888; 0244.386.699, Fax: 0244.386.032, e-mail: pasteur_filipesti@pasteur.ro

Producător pentru eliberarea seriei: S.C PASTEUR - FILIALA FILIPEȘTI S.R.L, Str. Principală nr. 944, Filipeștii de Pădure, Jud. Prahova, România. Tel. : 0244.386.888; 0244.386.699, Fax : 0244.386.032, e-mail: pasteur.filipesti@pasteur.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

BOROGLUCONAT DE CALCIU 38% - soluție injectabilă pentru cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici și nutrii.

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 ml soluție conține:

Substanțe active:

Gluconat de calciu	380,0 mg
Acid boric	65,0 mg
Clorură de magneziu hexahidrat	60,0 mg

Excipienți:

Metabisulfid de sodiu	0,5 mg
-----------------------	--------

4. INDICAȚII

Se recomanda la cabaline, bovine, porcine, ovine, caprine, câini, pisici și nutrii în tratamentul:

- Parezelor și paraplegii ante și post partum;
- Hipocalcemie, tetanie, alergiilor, toxicozelor, tulburărilor metabolice, intoxicațiilor, rahitismului, osteomalaciei, acetonuriei, stărilor hemoragice, anemiei, ateropatiilor.

Se administrează după accidente post-vaccinale, distocii, avorturi, prolaps vaginal și uterin, operații cezariene, enteropatii, animalele slăbite, tahicardice sau cu aritmii cardiace, în tulburări ale spermatogenezei la cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici și nutrii.

5. CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la excipienții produsului.

6. REACȚII ADVERSE

Nu sunt cunoscute.

7. SPECII TINTA:

Cabaline, bovine, ovine, caprine, porcine, câini, pisici, nutrii.

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Produsul se poate administra intravenos, intramuscular sau subcutanat (în mai multe puncte), singur sau în asociere cu vitaminele A, C și complex B în următoarele doze:

Cabaline, bovine: 20 - 30 ml/100 kg greutate corporală, 1-3 zile, după caz.

Viței, ovine, caprine și porcine: 10 - 30 ml subcutanat, zilnic, sau o dată la 2- 3 zile, în mai multe reprize.

Purcei, câini, pisici și nutrii: 1-2 ml subcutanat, zilnic sau o dată la 2-3 zile.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Nu sunt.

10. TIMPI DE AȘTEPTARE

Zero zile.

11. PRECAUȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor. A se păstra la temperatura mai mică de 25° C.

A se păstra în ambalajul original. A se feri de îngheț. A se proteja de lumina directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe flacon.

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

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale pentru speciile țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Administrarea produsului pe cale intravenoasă se face lent, numai după ce este adus la temperatura organismului. Injectarea intravenoasă se întrerupe imediat dacă apar vărsături, sudorații sau tremurături musculare.

Locurile de injectare subcutanată trebuie masate cu blândețe.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul veterinar la animale

A se evita autoinjectarea accidentală. În cazul autoinjectării accidentale obțineți imediat asistență medicală și arătați eticheta produsului.

Utilizarea în cazul gestației, lactației

Poate fi utilizat în perioada de gestație și lactație

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Gluconatul de calciu nu se administrează împreună cu digoxina (Lanatoxid, Lanaxocaps), antacide care conțin calciu sau aluminiu, alte suplimente cu calciu, calcitriol sau suplimente cu vitamina D, tetraciclină, doxiciclina, minociclina sau oxitetraciclină.

Supradoze

Simptomele supradozării includ: greața, voma, pierderea apetitului, constipație, confuzie, stare de prostație, comă.

Incompatibilități

Gluconatul de calciu este incompatibil în soluție cu emulsiile uleioase intravenoase, cu amfotericina B, cefamendol naftat, cefalotia sodică, dobutamina clorhidrat, metilprednisolol succinat de sodiu și metoclopramid clorhidrat.

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR

Medicamentele nu trebuie aruncate în apele reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

Iulie 2017

15. ALTE INFORMAȚII

Prezentare

Flacoane din sticlă brună, tip II/polipropilenă brună x 20, 50 ml, 100 ml, 250 ml, 500 ml și flacoane din PP natur x 250 ml, 500 ml, închise cu dop de cauciuc halogenobutilic și sigilate cu capsă de aluminiu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

S.C. MARAVET S.A., str. Maravet nr. 1, Baia Mare, 430016, Tel/Fax: +40 262 211 964, e-mail: office@maravet.com