

PÍ SOMNÁ INFORMÁCIA PRE POUŽÍVATEĽOV
CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané a odstavčatá

1. NÁZOV A ADRESA DRŽITEĽA ROZHODNUTIA O REGISTRÁCII A DRŽITEĽA POVOLENIA NA VÝROBU ZODPOVEDNÉHO ZA UVOĽNENIE ŠARŽE, AK NIE SÚ IDENTICKÍ

Krka, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovinsko

2. NÁZOV VETERINÁRNEHO LIEKU

CALFOSET injekčný roztok pre kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané a odstavčatá

3. ZLOŽENIE: ÚČINNÁ LÁTKA (LÁTKY) A INÉ ZLOŽKY

1 ml lieku obsahuje:

Účinné látky:

Calcii gluconas monohydricus	328,2 mg
Calcii glycerophosphas hydricus	81,3 mg
Magnesii chloridum hexahydricum	41,8 mg

Pomocné látky:

Kyselina boritá (E 284)

Svetložltý roztok.

4. INDIKÁCIA(-E)

Liečba a prevencia chorôb spojených s nedostatkom vápnika, fosforu a horčíka:

- hypokalcémia a puerperálna paréza
- rôzne formy tetánie: transportná a pastvinová tetánia, tetánia počas gravidity a laktácie
- poruchy v metabolizme vápnika, fosforu a horčíka, najmä počas gravidity
- rachitída u mladých zvierat, osteomalácia u starých zvierat
- alergia, toxikóza, puerperálna hemoglobinúria, morbus maculosus, urtikária, exantém, hemoragická diatéza, hematúria a myoglobínúria
- paréza z dôvodu nedostatku vápnika alebo fosforu spôsobená rôznymi príčinami
- prídavná terapia pri intoxikácii olovom, fluórom alebo kyselinou šťaveľovou

5. KONTRAINDIKÁCIE

Nie sú známe.

6. NEŽIADUCE ÚČINKY

Nie sú uvedené.

Ak zistíte akékoľvek vážne účinky alebo iné nežiaduce účinky, informujte vášho veterinárneho lekára.

7. CIEĽOVÝ DRUH

Kone, hovädzí dobytok, ovce, kozy, ošípané a odstavčatá

8. DÁVKOVANIE PRE KAŽDÝ DRUH, CESTA (-Y) A SPÔSOB PODANIA LIEKU

Liek sa môže podávať intravenózne, intramuskulárne alebo subkutánne.

Kone (500 kg): 80-100 ml i.v.

Hovädzi dobytok (500 kg): 80-215 ml i.v., i.m., s.c.

Ovce, kozy: 15-25 ml i.v., i.m., s.c.

Ošípané: 15-25 ml i.v., i.m., s.c.

Odstavčatá: 2-3 ml i.m., s.c.

V prípade potreby sa môže dávka po 24 hodinách opakovať.

9. POKYN O SPRÁVNOM PODANÍ

Najviac 50 ml lieku sa môže podať intramuskulárne alebo subkutánne na jedno miesto podania injekcie.

Osobitná opatrnosť sa odporúča pri používaní lieku u zvierat s ochoreniami srdca alebo obličiek.

10. OCHRANNÁ LEHOTA

Mäso a orgány: 0 dní

Mlieko: 0 dní

11. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA UCHOVÁVANIE

Uchovávať mimo dosahu a dohľadu detí.

Uchovávať pri teplote do 25°C.

Čas použiteľnosti použiteľnosti po prvom otvorení vnútorného obalu. 28 dní.

Nepoužívať liek po uplynutí dátumu expirácie uvedeného na obale.

12. OSOBITNÉ UPOZORNENIA

Najviac 50 ml lieku sa môže podať intramuskulárne alebo subkutánne na jedno miesto podania injekcie.

Osobitná opatrnosť sa odporúča pri používaní lieku u zvierat s ochoreniami srdca alebo obličiek.

Použitie počas gravidity, laktácie

Liek sa môže používať počas gravidity a laktácie.

Osobitné bezpečnostné opatrenia, ktoré má urobiť osoba podávajúca liek zvieratám

Ak dôjde ku kontaktu s očami, vypláchnuť ich veľkým množstvom pitnej vody.

13. OSOBITNÉ BEZPEČNOSTNÉ OPATRENIA NA ZNEŠKODNENIE NEPOUŽITÉHO LIEKU(-OV) ALEBO ODPADOVÉHO MATERIÁLU, V PRÍPADE POTREBY

Každý nepoužitý veterinárny liek alebo odpadové materiály z tohto lieku musia byť zlikvidované v súlade s platnými predpismi.

14. DÁTUM POSLEDNÉHO SCHVÁLENIA TEXTU V PÍ SOMNEJ INFORMÁCII PRE POUŽÍVATEĽOV

4.10.2011

15. ĎALŠIE INFORMÁCIE

Interakcie:

Liek nepodávať súbežne s digitalisovými liekmi, pretože môže spôsobiť arytmiu alebo poruchy vo vedení vzruchu v srdci.

Súbežné podávanie vápnika a vitamínu D alebo jeho analógov môže spôsobiť hyperkalciémiu.

Vzhľadom na možné inkompatibility sa neodporúča miešanie s inými liekmi.

Len pre zvieratá.

Vydáva sa len na veterinárny predpis.

Veľkosť balenia: 100 ml, 250 ml

Nie všetky veľkosti balenia sa musia uvádzať na trh.

Ak potrebuje informáciu o tomto lieku, kontaktujte miestneho zástupcu držiteľa rozhodnutia o registrácii.