

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

CALFOSTAR

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nemenționate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

- Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Întreprinderea Particulară „OLKAR-AgroZooVet-Service”

str. Eroilor Maidanului (Lenin), 272B, or. Șargorod, reg. Vinița, 23500, Ucraina

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

100 ml de preparat conține substanțe active (g):

Gluconat de calciu - 32,82;

Glicerofosfat de calciu - 8,13;

Clorură de magneziu - 4,18.

Excipienți: acid boric, apă pentru preparate injectabile

3. INDICAȚII TERAPEUTICE

Preparatul se administrează animalelor în tratamentul hipocalcemiei și a formei sale clinice – pareză puerperală, în tratamentul rahitismului, osteodistrofiei, hipofosfatemiei puerperale, bolilor alergice, hipomagnezemiei (tetanie de iarbă), proceselor inflamatorii exudative, hemoragiilor și a diatezei hemoragice, paraplegiei pre- și postpartum, subinvoluției uterine.

4. CONTRAINDICAȚII:

Hipersensibilitate la componentele preparatului. Hipercalcemie, insuficiență renală, excitabilitate nervoasă excesivă, fibrilație ventriculară.

5. REACȚII ADVERSE:

Lipsesc.



6. SPECII ȚINTĂ:

Bovine, caprine, ovine, suine, cabaline.

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Intravenos, intramuscular sau subcutanat în următoarele doze:

bovine - 80-150 ml;

cabaline - 80-100 ml (intravenos);

ovine, caprine, suine - 15-25 ml;

purcei - 2-3 ml (intramuscular, subcutanat).

În caz de necesitate, tratamentul poate fi repetat după 24 de ore.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Carnea și laptele animalelor, cărora li s-a administrat preparatul, pot fi utilizate pentru consumul uman fără restricții.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la loc uscat, întunecat, inaccesibil copiilor, la o temperatură de la 5 până la 25°C.

A se păstra separat de alimente, băuturi și hrana animalelor.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

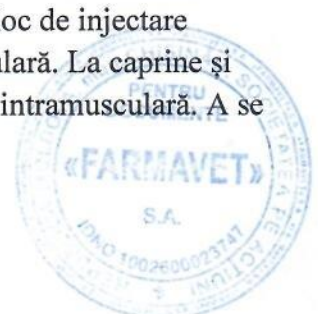
La bovine preparatul nu trebuie administrat mai mult de 50 ml în același loc de injectare subcutanată și nu mai mult de 25 ml în același loc de injectare intramusculară. La caprine și ovine nu trebuie administrat mai mult de 15 ml în același loc de injectare intramusculară

Precauții speciale pentru utilizare

A se utiliza cu precauție la animalele cu boli cardiace și renale. Pe cale intravenoasă preparatul se administrează lent întru evitarea aritmiei și a stopului cardiac.

Precauții speciale pentru utilizare la animale:

La bovine preparatul nu trebuie administrat mai mult de 50 ml în același loc de injectare subcutanată și nu mai mult de 25 ml în același loc de injectare intramusculară. La caprine și ovine nu trebuie administrat mai mult de 15 ml în același loc de injectare intramusculară. A se utiliza cu precauție la animalele cu boli cardiace și renale.



Pe cale intravenoasă preparatul se administrează lent întru evitarea aritmiei și a stopului cardiac. Administrarea concomitentă a preparatelor de calciu și vitamina D poate determina hipercalcemie.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul utilizării preparatului este necesar să se respecte regulile generale de igienă personală și de tehnică a securității prevăzute în timpul lucrului cu preparate de uz veterinar.

Utilizare în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Contraindicații lipsesc.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Nu sunt cunoscute.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

3 ani.

După prima deschidere a flaconului preparatul trebuie utilizat în decurs de 28 zile.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează în baza prescripției veterinare.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacoane din sticlă cu capacitatea de 50, 100, 250 ml, închise cu dop din cauciuc sigilat cu capsă din aluminiu.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

02/2021

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

