

KALSİMİN
Injekcionalna Otopina
Veterinarski Mineral
Za upotrebu u veterinarstvu

Sastav:

Kalsimin Injekcionalna Otopina, bezbojna, blago žućkaste boje, providna, spremna za upotrebu, sterilna injekcionalna otopina, u 100 ml sadržava 45 g Kalcijum glukonata, 2 g Kalcijum glukoheptonata, 2 g Kalcijum hipofosfita, 1 g Kalcijum D-sakkarata, 3 g Magnezijum klorida.

FARMAKOLOŠKA SVOJSTVA

Kalsimin injekcionalna otopina, gotovi Kalcijum i Magnezijum spremni za parenteralno tretiranje. Prvenstveno namijenjen preživarima, kao i svim ostalim domaćim životinjama koji se susreću sa nedostatkom kalcijuma i magnezijuma. Kalsimin Injekcionalna Otopina zbog aktivnih materija koje posjeduje djeluje kao sredstvo protiv bolova, apcesa i nekroze tkiva. Za sve ove bolesti tretira se parenteralno.

PODRUČJE UPOTREBE / INDIKACIJE

Lijek se koristi u liječenju raznih uzroka hipokalcemije: porodajna grozlica, mlječna tetanija, hipomagnezijski grčevi, transportna i pašna tetanija, rahična, osteomalacija, hipokalcemija kod mlađih životinja u toku razvoja, pri manjenoj reproduktivnoj sposobnosti, različite etiologije, hematurije, alergije, trovanja (hloroform, organofosforni insekticidi, karbotetrahloridi, te teški metali – živa, ovlovo, bakar, kalaj, kadmij i dr.), kao i kod drugih poremećaja kao što su *morbus maculosus*, serumska bolest, anafilaksija, exantema, hemoragične dijateze i dr.

DOZIRANJE PRIMJENA

Ne tretirati osim ako nije preporučio veterinar.

Tabela doziranja:

Goveda	(200-500 kg žive vase)	80-100 ml
Konj	(200-500 kg žive vase)	80-100 ml
Ovca,Koza	(25-50 kg žive vase)	15-25 ml
Svinja	(50 kg žive vase)	15ml

Primjenjuje/tretira se: Intravenozno, intramuskularno i subkutano

Kalsimin Injekcionalna Otopina se tretira intravenozno sporim tempom, subkutane i intramuskularne aplikacije se vrše u 3-4 podijeljene doze.

POSEBNE KLINIČKE INFORMACIJE I POSEBNE MJERE OPREZA ZA CILJANE VRSTE

Iznos koji će se infuziono primjenjivati, osim što treba voditi računa na tjelesnu težinu životinja, treba takođe da se prilagodi na temelju kliničkog statusa i laboratorijskog nalaza. Izbjegavati brzo tretiranje. Temperatura lijeka treba da odgovara temperaturi tijela.

NEŽELJENI EFEKTI / NUSPOJAVE

Nakon intravenozne primjene kalcija, nepravilnost u radu srca, bradikardija, blokada srca, mučnina, povraćanje i promjene na mjestu tretiranja su moguće pojave. Međutim, kod intramuskularnog i potkožnog apliciranja nuspojave su veoma rijetke. O svim neželjenim efektima koji nisu naznačeni u ovom Upuststvu potrebno je odmah obavijestiti nadležnog veterinara u skladu sa članom 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu ("Službene novine Federacije BiH" broj 15/98 i 70/08)

INTERAKCIJE LIJEKOVA

Upotreba kalcijevih spojeva u kombinaciji s oralnim tetraciklinom smanjuje apsorpciju tetraciklina. Također su nespojivi neuromuskularni blokatori, karbonati ili bikarbonati, fosfate, sulfate i tartarati. Upotreba Kalcijuma i D vitamina zajedno, izaziva hiperkalcemiju.

SIMPTOMI PREDOZIRANJA , MJERE I PROTULIJEK

Soli Kalcijuma su otrovi za srce. Kod intravenoznog davanja treba pratiti rad srca. U slučaju povećanja rada otkucaja srca treba prekinuti sa terapijom. Ako je riječ o trovanju kalcijumom tretirati sa 10% magnezijum sulfatske otopine (300 ml). (kod normalne veličine goveda), intravenoznim tretiranjem se sprečava trovanje.

UPOZORENJA O OSTATKU LIJEKOVA U HRANI

Karenca: Meso, mlijeko '0' dana.

KONTRAINDIKACIJE

Ne smije se koristiti u slučaju zatajenja srca, hiperkalcemije i hiperkalciurije.

OPĆE NAPOMENE

Prije upotrebe, u slučaju neočekivanih uticajnih faktora kontaktirajte veterinara.

Čuvajte podalje od djece.

Izbalansirajte temperaturu tijela i temperaturu lijeka.

U slučaju da otopina nije bistra ili da nije vakumirana ne upotrebljavajte.

MJERE OPREZA ZA ONE KOJI TRETIRAJU
Izbjegavajte kontakt sa lijekom, nakon upotrebe isprati ruke.

UVJETI SKLADIŠENJA I ROK TRAJANJA
Rok trajanja je 3 god od datuma proizvodnje.
Čuvajte od izvora svjetlosti.
Skladištitе na temperaturi (15-25°C).

POSEBNE MERE UNIŠTAVANJA NEUPOTREBLJENOGLIKEA ILI OSTATKA LIJEKA
S neiskorištenim pripravkom i praznom ambalažom postupa se u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom (Sl.novine FBiH broj 33/03).

KOMERCIJALNA PREZENTACIJA
Pakovano u bezbojne boćice od po 50,100 i 250 ml.

NAČIN IZDAVANJA
Izdaje se samo na veterinarski recept u apotekama i veterinarskim stanicama.

BROJ I DATUM ODOBRENJA
UP-I-06-2-24/17-53/19 J.B; od 20. 03. 2019.godine

VLASNIK LICENCE I ADRESA PROIZVODAČA
Vilsan Veteriner İlaçları Tic.San.A.Ş.
Çubuk Yolu 2.km, Yenice köyü mevkii, Esenboğa / ANKARA
Tel: 0312 827 18 40

UVOZNIK I ZASTUPNIK
“Terravet” d.o.o. Gradačac, Sarajevska bb, Gradačac