

UPUTA O LIJEKU
BOROGLUCONAT DE CALCIU 38%, rastvor za injekciju
za konje,goveda,ovce,koze,svinje,pse,mačke i nutrije
Za upotrebu u veterinarstvu

NAZIV VETERINARSKO-MEDICINSKOG PROIZVODA
BOROGLUCONAT DE CALCIU 38%
rastvor za injekciju za konje,goveda,ovce,koze,svinje,pse,mačke i nutrije

AKTIVNA/E SUPSTANCA/E I OSTALI SASTOJCI

1 ml rastvora za injekciju sadrži:

Kalcij-glukonat.....	380.00 mg
Borna kiselina.....	65.00 mg
Magnezij-hlorid heksahidrat.....	60.00 mg

POMOĆNE TVARI:

Natrij-metabisulfit..... 0.5 mg

INDIKACIJA/E

Preporučuje se za liječenje kod konja, goveda, ovaca, koza, svinja, pasa, mačaka i nutrija, i to:

- pareze i paraplegije prije i nakon poroda,
- hipokalcemije, tetanusa, alergija, metaboličkih poremećaja, otrovanja (intoksikacija), rahitisa, osteomalacije, ketonurije, kravrenja, anemije, arteropatije,
- primjenjuje se nakon stresa poslije vakcinacija, kod distocije, abortusa, vaginalne i materične prolapse, carskog reza, enteropatija, kod oslabljenih životinja, tahikardije ili srčanih aritmija, kod spermatogeneznih poremećaja.

KONTRAINDIKACIJE

Ne koristiti u slučajevima hiperosjetljivosti na aktivne supstance ili bilo koje od pomoćnih tvari.

NEŽELJENE REAKCIJE

Nisu poznata.

U slučaju pojave ozbiljnih neželjenih reakcija ili nekih drugih neželjenih reakcija koje nisu naglašene na ovom uputstvu veterinar mora biti informiran i postupiti u skadu sa odredbama člana 26. Zakona o lijekovima koji se upotrebljavaju u veterinarstvu („Službene novine Federacije BiH“ br. 15/98 i 70/08).

CILJANE VRSTE

Konji, goveda, ovce, koze ,svinje ,psi ,mačke ,nutrije.

DOZA ZA SVAKU VRSTU,NAČIN I METODA PRIMJENE

Lijek se može ubrizgati intravenozno,intramuskularno ili subkutalno (na nekoliko tačaka), sam ili u kombinaciji sa vitaminima A,C i B kompleks:

Konji, goveda: 20-30 ml/ 100 kg tjelesne težine, 1-3 dana u zavisnosti od slučaja.

Telad, ovce, koze i svinje: 10-30 ml subkutalno,dnevno ili jednom svaka 2-3 dana u nekoliko doza.

Mlade svinje,psi,mačke i nutrije: 1-2 ml subkutalno,dnevno ili jednom svaka 2-3 dana.

UPUSTVO ZA PRAVILNU PRIMJENU LIJEKA

Treba slijediti koncentraciju za primjenu.

KARENCA

Nula dana

POSEBEN MJERE OPREZA PRILIKOM SKLADIŠTENJA

Držati izvan vidokruga i dohvata djece. Skladištiti na temperaturi do 25 °C. Zaštiti od svjetlosti. Zaštiti od mraza. Čuvati na suhom. Ne koristiti nakon isteka roka koji se navodi na etiketi.

Rok trajanja nakon prvog otvaranja primarnog pakovanja: 28 dana.

POSEBNO/A UPOZORENJE/A

Posebne mjere opreza za ciljane životinje

Ne postoje

Mjere opreza prilikom upotrebe

Posebne mjere opreza prilikom korištenja na životinjama

Intravenozna primjena proizvoda se vrši tek nakon što se lijek ugrije do tjelesne temperature. Intravenozna primjena se odmah prekida ako dođe do povraćanja,znojenja ili mišićnog tremora. Mjesta subkutalne aplikacije lijeka se trebaju nježno masirati.

Posebne mjere opreza za osobu koja primjenjuje proizvod na životinje

Izbjegavati primjenu na sebi. U slučaju samoubrizgavanja tražiti medicinsku pomoć i pokazati etiketu lijeka ili uputstva o lijeku.

Primjena tokom perioda graviditeta i laktacije

Smije se koristiti tokom perioda graviditeta i laktacije.

Interakcije sa ostalim medicinskim proizvodima ili drugi oblici interakcije

Kalcij-glukonat se ne primjenjuje uz digoksin (Lanatoxid,Lanoxocaps),kalcij ili aluminij-antacide,ostale dodatke prehrani sa kalcijem, kalcitrol ili dodstke prehrani s vitaminom D, antibioticima kao što je tetraciklin, doksiciklin, minociklin ili oksitetraciklin.

Predoziranje(hitne procedure)

Simptomi predoziranja kalcijem uključuju:mučninu,povraćanje,gubitak apetita, konstipaciju, zbuđenost, nesvjesticu, komu.

Nekompatibilnost

Kalcij-glukonat nije kompatibilan u rastvoru sa intravenoznim uljnim emulzijama, amfotericinom B, cefamendol naftat,kafatotin-natrij,dobutamin-hidrohlorid,natrij metilprednisolon suksinat ,imetoklopramid hidrohlorid.

POSEBNE MJERE OPREZA ZA ODLAGANJE NEISKORIŠTENOG PROIZVODA ILI OTPADNIH MATERIJALA AKO POSTOJE

Bilo koji neupotrebljeni lijek ili otpadni materijal dobiven primjenom tog lijeka treba se odlagati u skladu sa Zakonom o upravljanju otpadom („Sl.novine FBiH“ 33/03).

ROK VALJANOSTI

Ne koristiti poslije isteka roka valjanosti naznačenog na pakiranju.

BROJ I DATUM RJEŠENJA

UP-I-06-2-24717-1910/19 J.B; od 27. januara 2020. godine

NAČIN IZDAVANJA

Izdaje se na veterinarski recept

OSTALE INFORMACIJE

PAKOVANJE: Izgled proizvoda

Boćice od smeđeg stakla tipa II/smeđi propilen od 20 ml,50 ml,100 ml,250 ml,500 ml.

NAZIV I ADRESA PROIZVOĐAČA

S.C PASTEUR – FILIALA FILIPEȘTI S.R.L.

Ulica Principală 944, Filipeștii de

Pădure, Okrug Prahova, Rumunja.

Tel.: +40 244.386.888; +40 244.386.699

Fax: +40 244.386.032

e-mail:pasteur.filipesti@pasteur.ro

NAZIV I ADRESA NOSIOCA ODOBRENJA ZA STAVLJANJE LIJEKA U PROMET

Poljovet d.o.o.

Ormanica bb

76250 Gradačac

Bosna i Hercegovina

Tel: +387 35 824 425; +387 35 824 426

Fax: +387 49 745 630; +387 35 745 646

email: poljovet@poljovet.com