

A. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

CLORURĂ DE CALCIU 10%, soluție injectabilă uz veterinar

2. Compoziție

Substanța activă:

100 ml de medicament conține:

Clorură de calciu - 10 g

Excipient:

Apă pentru preparate injectabile.

3. Specii țintă

Bovine, cabaline, caprine, ovine, porcine, câini.

4. Indicații de utilizare

Soluția de clorură de calciu 10% injectabilă este utilizată ca agent antiinflamator pentru tratamentul animalelor cu pneumonie, pleurezie, peritonită, leziuni hepatice toxice, hepatită parenchimoasă, nefrită, radiații, edem pulmonar toxic, boli de edem, boli de edem, edem, ca agent hemostatic pentru sângerări nazale, gastrointestinale, pulmonare, uterine și postoperatorii. Ca agent desensibilizant pentru boli alergice (astm, boala serului, mâncărimi ale pielii, urticarie cronică la cabaline și bovine), manifestări alergice după utilizarea medicamentelor. Ca agent calmant și normalizator pentru sistemul nervos pentru nevrozele autonome, eclampsie la câini, acetonemie la vaci, mioglobinurie paralytică la cai. În practica obstetrică și ginecologică, este utilizat la animalele cu endometrită, metrită, pareză de travaliu, hematurie postpartum la vaci, pentru a stimula travaliul, pentru a accelera separarea placentei și pentru a preveni avortul. Medicamentul este utilizat pentru hipotensiune arterială și atonia proventriculului la rumegătoare, gastroenterita hemoragică, tetanie la animalele tinere, pentru a crește nivelul de calciu din sânge, a calma convulsii, ca antidot pentru otrăvirea cu săruri de magneziu, acid oxalic, săruri de fluor solubile și sare.

5. Contraindicații

A nu se utiliza la animale cu tendință de tromboză sau niveluri crescute de calciu în sânge. A nu se administra subcutanat sau intramuscular, deoarece aceasta va provoca iritații severe și necroză tisulară.

6. Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Înainte de administrare, medicamentul trebuie încălzit la temperatura corpului animalului.

Medicamentul se administrează lent, asigurându-se că acul seringii se află în lumenul venei.

La administrare rapidă, poate apărea fibrilație ventriculară. Dacă o parte a medicamentului ajunge subcutanat în timpul administrării, este necesar să se injecteze o cantitate mare de soluție izotonică de clorură de sodiu 0,9% în jurul locului de injectare nereușită pentru a preveni necroza tisulară.

Uneori este posibil să încetinească pulsul la animale, care dispare de la sine și rapid.

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

Când lucrați cu Clorura de calciu 10%, trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar. În cazul contactului

accidental al medicamentului cu pielea sau ochii, acestea trebuie spălate imediat cu multă apă. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele medicamentului ar trebui să evite contactul direct cu medicamentul.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu se cunosc efecte toxice asupra mediului. După golire ambalajele se vor depozita în recipiente de colectare. 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.

Gestație și lactație:

Nu este cazul.

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

Medicamentul are un efect antagonist asupra preparatelor de magneziu, reacționează cu acidul oxalic și sărurile sale, acidul fluoridic, formând compuși netoxici.

Supradozare:

Nu sunt date disponibile.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

Nu este cazul.

Evenimente adverse

Bovine, cabaline, caprine, ovine, porcine, câini.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: detalii sistem național.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Medicamentul se administrează foarte lent pe cale intravenoasă!

Lent în doze (ml per animal):

bovine 150-400;

cabaline 100-300;

ovine, caprine 10-30;

porcine 10-20,

câini 5-15.

Înainte de administrare, medicamentul este încălzit la temperatura corpului animalului.

Aplicați o dată pe zi. Dacă este necesar, cursul de tratament se repetă după 24-48 de ore.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de administrare, medicamentul trebuie încălzit la temperatura corpului animalului.

Medicamentul se administrează lent, asigurându-se că acul seringii se află în lumenul venei.

La administrare rapidă, poate apărea fibrilație ventriculară. Dacă o parte a medicamentului ajunge subcutanat în timpul administrării, este necesar să se injecteze o cantitate mare de soluție izotonică de clorură de sodiu 0,9% în jurul locului de injectare nereușită pentru a preveni necroza tisulară.

10. Perioade de așteptare

Carne și lapte: zero zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp.
Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

Fiole de sticlă de 5 și 10 ml, sticle de sticlă de 10, 50, 100 și 200 ml.
Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuiți a prospectului

10.2024

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Întreprindere Individuală „O.L.KAR-AgroZooVet-Service”

Sf. Gheroev Maidan (Lenin), 272V, Shargorod, regiunea Vinnitsa, Ucraina, 23500 tel.: (043) 442-12-54, fax: (043) 442-17-87, e-mail: vet@olkar.com.ua, www.agroolkar.com.ua

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-9289;

Fax: 022-31-72-68; www.farmavet.md

E-mail: farmavet2017@gmail.com

17. Alte informații