

A. PROSPECTUL

PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Borgluconat de calciu soluție injectabilă uz veterinar pentru bovine, cabaline, ovine, caprine, porcine, câini și pisici

2. Compoziție

100 ml de medicament conține (g):

Gluconat de calciu - 38,00 g.

Acid boric - 6,50 g.

Clorură de magneziu x 6H₂O - 6,00g.

Edetat disodic - 0,05 g

Metabisulfid de sodiu - 0,05g.

Excipient: hidroxid de sodiu ad, apă distilată pentru preparate injectabile până la - 100 ml.

3. Specii țintă

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

4. Indicații de utilizare

Borgluconatul de calciu este utilizat pentru prevenirea și tratamentul animalelor în următoarele boli și stări patologice: pareze și paraplegii ante- și postpartum, hipocalcemie, tetanie, alergii, eclampsia scroafelor și carnișierelor, tulburări metabolice, rahitism, osteomalacie, acetonuri, stări hemoragice, anemii, animale slăbite, accidente postvaccinale, ateropatii, după distocii, avorturi, prolaps vaginal și uterin, operații cezariene, laparatomii, afecțiuni toxice ale ficatului.

5. Contraindicații

Este contraindicată utilizarea Borgluconatului de calciu la animalele cu sensibilitate individuală crescută la componentele medicamentului, hipercalcemie, coagulare crescută a sîngelui, leziuni organice ale rinichilor. A nu se administra la animalele tratate cu digoxine.

6. Atenționări speciale

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Administrarea medicamentului de uz veterinar pe cale intravenoasă se face lent, numai după ce este adus la temperatura corpului. Injectarea intravenoasă se întrerupe imediat dacă apare vomă, sudorații sau tremurături musculare.

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

Cînd lucrați cu medicamentul Borgluconat de calciu, trebuie să urmați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci cînd lucrați cu medicamente de uz veterinar. Persoanele cu hipersensibilitate la componentele medicamentului trebuie să evite contactul direct cu Borgluconat de calciu. Nu fumați, nu beți, nu mîncăți în timpul lucrului. La sfîrșitul lucrului cu medicamentul, mîinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun. În cazul contactului accidental al medicamentului cu pielea sau mucoasele ochilor, acestea trebuie spălate cu multă apă, în cazul reacțiilor alergice sau în cazul ingerării accidentale a medicamentului în corpul uman, trebuie să contactați imediat o instituție medicală (ar trebui să aveți prospectul de utilizare a medicamentului sau o etichetă cu dvs.).

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Gestație și lactație:

Animalele gestante Borgluconat de calciu se administrează cu precauție și sub supravegherea medicului veterinar. Poate fi utilizat în perioada de lactație fără restricții.

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

Borgluconat de calciu nu se administrează împreună cu digoxina, antacide care conțin calciu sau salicilați, sulfati (se formează săruri de calciu insolubile sau puțin solubile). Nu se recomandă utilizarea cu antibiotice din grupa tetraciclinei, deoarece medicamentul formează compuși insolubili cu acestea (ceea ce duce la o scădere a eficacității). În timpul tratamentului cu glicozide cardiace, nu se recomandă utilizarea parenterală a gluconatului de calciu (este posibil efect cardiotoxic crescut al glicozidelor).

Supradozare:

În cazul supradozării de medicament la animale se poate observa bradicardie, aritmie, scăderea tensiunii arteriale, hipercalcemie, vomă, pierderea apetitului, constipație.

În caz de supradozaj pronunțat, este indicată administrarea intravenoasă a medicamentelor care conțin calcitonină.

Incompatibilități majore:

Gluconatul de calciu este incompatibil în soluție cu: emulsiile uleioase intravenoase, cu Amfotericina B, cefamendol naftat, cafalotin sodium, dobutamina clorhidrat, metilprednisolol succinat de sodiu și metoclopramid clorhidrat.

Evenimente adverse

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

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 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

Borgluconatul de calciu, încălzit la o temperatură de 35 – 37°C, se administrează animalelor intravenos (lent), subcutanat sau intramuscular. În cazul administrării subcutanate sau intramusculare, doza de medicament se fracționează și se va administra în locuri diferite. Borgluconatul de calciu se administrează animalelor o dată, iar dacă este necesar, tratamentul se repetă în aceleași doze după 24 de ore.

Se va administra în perfuzii intravenoase lente. Pe cât posibil a se administra la temperatura corporală în următoarele doze:

Bovine, cabaline: 20 - 30 ml/100 kg greutate corporală, 1- 3 zile după caz;

Caprine și ovine: 10 - 30 ml subcutanat, 2- 3 zile după caz;

Suine: 10 - 30 ml subcutanat, 2 - 3 zile după caz;

Câini, pisici: 1- 2 ml subcutanat, zilnic 2 - 3 zile după caz.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Dozele și termenii de utilizare depind de greutatea corporală a animalului și de evoluția bolii.

Nu utilizați Borgluconatul de calciu soluție injectabilă de uz veterinar dacă observați descrierea semnelor vizibile de deteriorare.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe - 0 zile.

Lapte - 0 zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se feri de lumina directă a soarelui.

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

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 10 zile.

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

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

12.2024

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:

Republica Moldova

SA "Farmavet", Chișinău, Petricani 198.

Tel.: 022 - 31-72-70; 022-31-72-67; 022- 99-92-89;

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

E-mail: farmavet2017@gmail.com

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- 99-92-89;

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

E-mail: farmavet2017@gmail.com

17. Alte informații

Ambalajul primar: Flacoane din sticlă cu dop din cauciuc închis emetic și capac securizat din aluminiu a câte Flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 400 și 500 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaje pot fi comercializate.

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

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR