

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CALCIOVET Solução injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias Ativas:

Gluconato de cálcio	190 mg
Glucoheptanato de cálcio	45 mg
Sacarato-d-cálcico	10 mg
Cloreto de magnésio	60 mg

Excipientes:

Hipofosfito de sódio	30 mg
Ácido bórico	42 mg
p-Hidroxibenzoato de metilo, sal sódico	1 mg
p-Hidroxibenzoato de propilo, sal sódico	0,1 mg

Para a lista completa de excipientes, ver a secção 6.1

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável límpida e amarelada.

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

Espécie (s)-alvo

Bovinos, ovinos, caprinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos)

4.2. Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

O medicamento veterinário está indicado nas seguintes situações:

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: Hipocalcémias agudas e crónicas (ex: febre vitular, coma puerperal). Osteomalácia, raquitismo e osteoporose.

Caninos (cães) e felinos (gatos): Hipocalcémias (ex: parésia pós-parto). Raquitismo, osteomalácia. Intoxicações. Alterações do metabolismo cálcio-fósforo.

4.3. Contraindicações

Não administrar a animais digitalizados, nas insuficiências renais graves, nas hipercalcémias e hipercalcúrias e na litíase cálcica.

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes

4.4. Advertências especiais <para cada espécie-alvo>

Não se encontram descritas.

4.5. Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para uso em animais

O medicamento veterinário deve ser administrado de forma lenta, quando a via de administração é endovenosa, para evitar os efeitos secundários de um aumento rápido da calcémia.

No caso de ser utilizada a administração por via intramuscular de grandes volumes, deve dividir-se o volume total por diferentes pontos de administração a fim de se evitarem reações locais.

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade.

O medicamento veterinário deve ser administrado com precaução quando exista compromisso da função renal ou cardíaca.

Em bovinos adultos sem alterações cardiovasculares a dose máxima tolerável é de 500 ml. No caso de os animais apresentarem alterações cardiovasculares não se deve ultrapassar os 250 ml.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade.

Em caso de auto-injeção acidental, dirija-se imediatamente a um médico e mostre-lhe o folheto informativo ou o rótulo.

4.6. Reações adversas (frequência e gravidade)

Se a injeção por via endovenosa for muito rápida, pode ocorrer bradicardia, arritmia sinusal, hipotensão e rubefação.

A injeção de sais de cálcio, em particular por administração intramuscular, pode provocar irritação originando reações locais moderadas ou severas.

Em caso de extravasamento após administração endovenosa, podem ocorrer abscessos com necrose.

4.7. Utilização durante a gestação e a lactação

Não se encontram descritas

4.8. Interações medicamentosas e outras formas de interação

Em tratamentos simultâneos com digitálicos pode ocorrer forte sinergismo.

4.9. Posologia e via de administração

Via endovenosa lenta ou intramuscular.

A dose e a duração do tratamento terão uma indicação facultativa a definir pelo médico veterinário, de acordo com o estado do animal.

A título orientativo, propõe-se as seguintes doses diárias:

Espécies	Dose recomendada
Bovinos adultos	200 - 400 ml/animal
Vítelos	50 - 100 ml/animal
Ovinos e caprinos	25 - 50 ml/animal
Suínos	30 - 50 ml/animal
Cães e gatos	2 - 20 ml/animal

Por via intramuscular o intervalo entre administrações sucessivas deve ser de 24 horas. Por via endovenosa é suficiente uma administração.

4.10. Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Doses elevadas, superiores às terapêuticas, ou com uma velocidade excessiva de administração endovenosa, podem produzir cianose grave, dispneia, excitação, fibrilhação ventricular, convulsões, anúria e colapso.

Deve proceder-se ao tratamento sintomático, vigiando especialmente o colapso circulatório, a função cardíaca e o balanço eletrolítico.

Em bovinos adultos sem alterações cardiovasculares a dose máxima tolerável é de 500 ml. No caso de os animais apresentarem alterações cardiovasculares não se deve ultrapassar os 250 ml.

4.11. Intervalo(s) de segurança

Zero dias.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Código ATCvet: QA12AX

Grupo farmacoterapêutico: Suplemento de magnésio e cálcio por via parenteral

5.1. Propriedades farmacodinâmicas

O ião Cálcio, bem como o ião Magnésio, são veiculados pelo medicamento veterinário permitindo o reequilíbrio rápido das concentrações destes iões em situações de deficiência no organismo.

O Cálcio é um componente essencial da estrutura óssea e exerce também várias outras funções, tais como nos processos de contração muscular, de coagulação sanguínea, de ativação enzimática, de excitabilidade neuromuscular, entre outros.

O Magnésio é um cofator essencial de várias enzimas, particularmente das fosfotransferases, sendo um dos catiões principais do fluido intracelular.

A administração intravenosa de sais de cálcio, faz aumentar rapidamente a concentração plasmática de cálcio e conduz a uma hipercalcemia passageira, que permite a recuperação do mecanismo homeostático.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

No sangue, o cálcio é composto de uma fração ligada às proteínas plasmáticas e de uma fração difusa que consiste em cálcio complexado a aniões e cálcio livre biologicamente ativo (forma iónica). Somente o cálcio iónico é ativo. Uma concentração normal de cálcio, entre 8,5 – 11 mg/dl, mantém-se pela interação da hormona paratiroideia, a vitamina D e a calcitonina. O magnésio está presente no organismo maioritariamente como catião intracelular e uma pequena parte no líquido extracelular. O cálcio e o magnésio sanguíneos são excretados principalmente pelo rim.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1. Lista de excipientes

Hipofosfito de sódio

Ácido bórico

p-Hidroxibenzoato de metilo, sal sódico

p-Hidroxibenzoato de propilo, sal sódico

Hidróxido de sódio

Água para injetáveis

6.2. Incompatibilidades

O gluconato de cálcio é incompatível com citratos, carbonatos solúveis, fosfatos e sulfatos, podendo formar complexos.

6.3 Prazo de validade

Prazo de validade do medicamento veterinário tal como embalado para venda: 3 anos.

Prazo de validade do medicamento veterinário após a primeira abertura acondicionamento primário: 5 dias.

6.4. Precauções especiais de conservação

Conservar em local seco, fresco e ao abrigo da luz.

6.5. Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de 250 ml e 500 ml de polipropileno e de cor branca.

Tampas de borracha de bromobutilo.

Cápsulas metálicas de alumínio natural.

Formatos: caixas de cartão contendo:

* 1 frasco 250 ml

* 1 frasco 500 ml

* 12 frascos 500 ml

Podem não estar a ser comercializadas todas as apresentações.

6.6. Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de resíduos derivados da utilização desses medicamentos

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

7. TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 GURB - VIC

Barcelona

Espanha

8. NÚMERO(S) DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Nº de registo: 51185

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

27 de Junho de 1997 / 22 Janeiro de 2016

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Agosto 2018

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Medicamento sujeito a receita médica veterinária.

ROTULAGEM

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO
Frascos de 250 ml e 500 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CALCIOVET solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

1 ml contém:

Substâncias ativas: Gluconato de cálcio, 190 mg; Glucoheptanano de cálcio, 45 mg; Sacarato-d-cálcico, 10 mg; Cloreto de magnésio, 60 mg.

Excipientes: Hipofosfito de sódio, 30 mg; Ácido bórico, 42 mg; p-Hidroxibenzoato de metilo sal sódico, 1 mg; p-Hidroxibenzoato de propilo sal sódico, 0,1 mg.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

250 ml ou 500 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, caprinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos)

6. INDICAÇÕES

O medicamento veterinário está indicado nas seguintes situações:

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: Hipocalcémias agudas e crónicas (ex: febre vitular, coma puerperal). Osteomalácia, raquitismo e osteoporose.

Caninos (cães) e felinos (gatos): Hipocalcémias (ex: parésia pós-parto). Raquitismo, osteomalácia. Intoxicações. Alterações do metabolismo cálcio-fósforo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via endovenosa lenta ou intramuscular. (Antes de utilizar lei-a o Folheto Informativo)

A título orientativo, propõe-se as seguintes doses diárias:

Espécies	Dose recomendada
Bovinos adultos	200 - 400 ml/animal
Vítelos	50 - 100 ml/animal
Ovinos e caprinos	25 - 50 ml/animal
Suínos	30 - 50 ml/animal
Cães e gatos	2 - 20 ml/animal

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade. Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP: {MM/AAAA}

Após a primeira abertura do acondicionamento primário: 5 dias

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco, fresco e ao abrigo da luz

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário.

USO VETERINÁRIO

(fundo verde)

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Mantem fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.

Ctra. Sant Hipòlit, km 71

08503 GURB - VIC

Barcelona

Espanha

16. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Nº de registo: 51185

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO
Cartonagem para frasco de 250 ml e 500 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CALCIOVET solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

1 ml contém:

Substâncias ativas: Gluconato de cálcio, 190 mg; Glucoheptanano de cálcio, 45 mg; Sacarato-d-cálcico, 10 mg; Cloreto de magnésio, 60 mg.

Excipientes: Hipofosfito de sódio, 30 mg; Ácido bórico, 42 mg; p-Hidroxibenzoato de metilo sal sódico, 1 mg; p-Hidroxibenzoato de propilo sal sódico, 0,1 mg.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

250 ml e 500 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, caprinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos):

6. INDICAÇÕES

O medicamento veterinário está indicado nas seguintes situações:

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: Hipocalcémias agudas e crónicas (ex: febre vitular, coma puerperal). Osteomalácia, raquitismo e osteoporose.

Caninos (cães) e felinos (gatos): Hipocalcémias (ex: parésia pós-parto). Raquitismo, osteomalácia. Intoxicações. Alterações do metabolismo cálcio-fósforo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via endovenosa lenta ou intramuscular. (Antes de utilizar leia o folheto Informativo)

A título orientativo, propõe-se as seguintes doses diárias:

Espécies	Dose recomendada
Bovinos adultos	200 - 400 ml/animal
Vítelos	50 - 100 ml/animal
Ovinos e caprinos	25 - 50 ml/animal
Suínos	30 - 50 ml/animal
Cães e gatos	2 - 20 ml/animal

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade. Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP: {MM/AAAA}

Após a primeira abertura do acondicionamento primário: 5 dias

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco, fresco e ao abrigo da luz

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário.

USO VETERINÁRIO

(fundo verde)

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB - VIC
Barcelona
Espanha

16. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Nº de registo: 51185

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO
Cartonagem para 12 frascos de 500 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CALCIOVET solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

1 ml contém:

Substâncias ativas: Gluconato de cálcio, 190 mg; Glucoheptanano de cálcio, 45 mg; Sacarato-d-cálcico, 10 mg; Cloreto de magnésio, 60 mg.

Excipientes: Hipofosfito de sódio, 30 mg; Ácido bórico, 42 mg; p-Hidroxibenzoato de metilo sal sódico, 1 mg; p-Hidroxibenzoato de propilo sal sódico, 0,1 mg.

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

12 frascos de 500 ml.

5. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, caprinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos):

6. INDICAÇÕES

O medicamento veterinário está indicado nas seguintes situações:

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: Hipocalcémias agudas e crónicas (ex: febre vitular, coma puerperal). Osteomalácia, raquitismo e osteoporose.

Caninos (cães) e felinos (gatos): Hipocalcémias (ex: parésia pós-parto). Raquitismo, osteomalácia. Intoxicações. Alterações do metabolismo cálcio-fósforo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Via endovenosa lenta ou intramuscular. (Antes de utilizar leia o folheto informativo)

A título orientativo, propõe-se as seguintes doses diárias:

Espécies	Dose recomendada
Bovinos adultos	200 - 400 ml/animal
Vítelos	50 - 100 ml/animal
Ovinos e caprinos	25 - 50 ml/animal
Suínos	30 - 50 ml/animal
Cães e gatos	2 - 20 ml/animal

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade. Antes de utilizar, leia o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

EXP: {MM/AAAA}

Após a primeira abertura do acondicionamento primário: 5 dias

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco, fresco e ao abrigo da luz

12. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus resíduos devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

13. MENÇÃO “EXCLUSIVAMENTE PARA USO VETERINÁRIO” E CONDIÇÕES OU RESTRIÇÕES RELATIVAS AO FORNECIMENTO E À UTILIZAÇÃO, se for caso disso

Exclusivamente para uso veterinário.

USO VETERINÁRIO

(fundo verde)

14. MENÇÃO “MANTER FORA DO ALCANCE E DA VISTA DAS CRIANÇAS”

Manter fora do alcance e da vista das crianças.

15. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

DIVASA - FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB - VIC
Barcelona
Espanha

16. NÚMERO DE REGISTO DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO

Nº de registo: 51185

17. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}

FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO
CALCIOVET solução injetável

1. NOME E ENDEREÇO DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE INTRODUÇÃO NO MERCADO E DO TITULAR DA AUTORIZAÇÃO DE FABRICO RESPONSÁVEL PELA LIBERTAÇÃO DO LOTE

DIVASA - FARMAVIC, S.A.
Ctra. Sant Hipòlit, km 71
08503 GURB - VIC
Barcelona
Espanha

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

CALCIOVET Solução injetável

3. DESCRIÇÃO DA(S) SUBSTÂNCIA(S) ATIVA(S) E OUTRA(S) SUBSTÂNCIA(S)

1 ml contém:

Substâncias ativas: Gluconato de cálcio, 190 mg; Glucoheptanano de cálcio, 45 mg; Sacarato-d-cálcico, 10 mg; Cloreto de magnésio, 60 mg.

Excipientes: Hipofosfito de sódio, 30 mg; Ácido bórico, 42 mg; p-Hidroxibenzoato de metilo sal sódico, 1 mg; p-Hidroxibenzoato de propilo sal sódico, 0,1 mg.

4. INDICAÇÕES

O medicamento veterinário está indicado nas seguintes situações:

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: Hipocalcémias agudas e crónicas (ex: febre vitular, coma puerperal). Osteomalácia, raquitismo e osteoporose.

Caninos (cães) e felinos (gatos): Hipocalcémias (ex: parésia pós-parto). Raquitismo, osteomalácia. Intoxicações. Alterações do metabolismo cálcio-fósforo.

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais digitalizados, nas insuficiências renais graves, nas hipercalcémias e hipercalcúrias e na litíase cálcica.

Não administrar em caso de hipersensibilidade às substâncias ativas ou a qualquer um dos excipientes.

6. REAÇÕES ADVERSAS

Se a injeção por via endovenosa for muito rápida, pode ocorrer bradicardia, arritmia sinusal, hipotensão e rubefação.

A injeção de sais de cálcio, em particular por administração intramuscular, pode provocar irritação originando reações locais moderadas ou severas.

Em caso de extravasamento após administração endovenosa, podem ocorrer abscessos com necrose.

7. ESPÉCIES-ALVO

Bovinos, ovinos, caprinos, suínos, caninos (cães) e felinos (gatos).

8. DOSAGEM EM FUNÇÃO DA ESPÉCIE, VIA(S) E MODO DE ADMINISTRAÇÃO

Via endovenosa lenta ou intramuscular.

A dose e a duração do tratamento terão uma indicação facultativa a definir pelo médico veterinário, de acordo com o estado do animal.

A título orientativo, propõe-se as seguintes doses diárias:

Espécies	Dose recomendada
Bovinos adultos	200 - 400 ml/animal
Vitelos	50 - 100 ml/animal
Ovinos e caprinos	25 - 50 ml/animal
Suínos	30 - 50 ml/animal
Cães e gatos	2 - 20 ml/animal

Por via intramuscular o intervalo entre administrações sucessivas deve ser de 24 horas. Por via endovenosa é suficiente uma administração.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Não foram descritas.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Conservar em local seco, fresco e ao abrigo da luz.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Precauções especiais para utilização em animais

O medicamento veterinário deve ser administrado de forma lenta, quando a via de administração é endovenosa, para evitar os efeitos secundários de um aumento rápido da calcémia.

No caso de ser utilizada a administração por via intramuscular de grandes volumes, deve dividir-se o volume total por diferentes pontos de administração a fim de se evitarem reações locais.

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade.

O medicamento veterinário deve ser administrado com precaução quando exista compromisso da função renal ou cardíaca.

Em bovinos adultos sem alterações cardiovasculares a dose máxima tolerável é de 500 ml. No caso de os animais apresentarem alterações cardiovasculares não se deve ultrapassar os 250 ml.

Precauções especiais que devem ser tomadas pela pessoa que administra o medicamento aos animais.

O medicamento veterinário contém parabenos que podem induzir reações de hipersensibilidade.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Em tratamentos simultâneos com digitálicos pode ocorrer forte sinergismo.

Utilização durante a gestação e lactação

Não se encontram descritas

Sobredosagem (sintomas, procedimentos de emergência, antídotos), (se necessário)

Doses elevadas, superiores às terapêuticas, ou com uma velocidade excessiva de administração endovenosa, podem produzir cianose grave, dispneia, excitação, fibrilhação ventricular, convulsões, anúria e colapso.

Deve proceder-se ao tratamento sintomático, vigiando especialmente o colapso circulatório, a função cardíaca e o balanço eletrolítico.

Em bovinos adultos sem alterações cardiovasculares a dose máxima tolerável é de 500 ml. No caso de os animais apresentarem alterações cardiovasculares não se deve ultrapassar os 250 ml.

13. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE ELIMINAÇÃO DO MEDICAMENTO NÃO UTILIZADO OU DOS SEUS RESÍDUOS, SE FOR CASO DISSO

O medicamento veterinário não utilizado ou os seus desperdícios devem ser eliminados de acordo com os requisitos nacionais.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Agosto 2018

OUTRAS INFORMAÇÕES

Apresentações: Embalagens de 250 ml, 500 ml e 12 x 500ml

Nº de registo: 51185