

## ЛИСТОВКА

### 1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

НИКАЛЦИМАГ инжекционен разтвор  
NICALCIMAG solution for injection

### 2. Състав

#### Активни вещества:

|                          |             |
|--------------------------|-------------|
| Calcium borogluconate    | 100 mg/1 ml |
| Magnesium gluconate      | 60 mg/1 ml  |
| Calcium glycerophosphate | 50 mg/1 ml  |
| Glucose                  | 50 mg/1 ml  |

#### Помощни вещества:

Chlorocresol  
Water for injections

### 3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Коне, кончета, говеда, телета, овце, кози, агнета, ярета, свине, прасета, кучета и котки.

### 4. Показания за употреба

При болестни състояния, свързани с дефицит на калций, магнезий и фосфор – рахит, остеоомалация, задържане преди и след раждане, родилна кома, тревни, млечни и транспортни тетании и ацидоза, при хеморагична диатеза, интоксикации с хлорирани въглеводороди, флуорни и оловни съединения.

### 5. Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активните вещества или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при хиперкалцемия и склонност към тромбози.

Да не се използва при нарушена чернодробна и бъбречна функция.

### 6. Специални предупреждения

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Продуктът се прилага във ветеринарната медицина за съответния вид животни от ветеринарни специалисти.

С продукта трябва да се работи при спазване на асептични условия, защото не съдържа антимикробни средства и е богата хранителна среда за бактериите.

Преди употреба стъклата и съдържанието им следва да се темперират до телесната температура.

При възникване на висцерален или сърдечен синдром намалете скоростта на въвеждане на разтвора или го преустановете.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие:

При работа с калциевы продукти, спринцовките или инфузионните апарати не трябва да съдържат спирт. Калциевият йон изкрystalизира. Да се комбинира с витаминни продукти и особено Витамин D – Хидро AD<sub>3</sub>E в перорална доза от 0.5 до 2 ml на животно. Избягване на строфантинovy продукти.

Предозиране:

При бърза интравенозна инфузия и ако разтворът не е затоплен до телесна температура могат да настъпят смущения в сърдечния ритъм и изпотяване на животното. Това е в резултат на бързото насищане на кръвта с калциевы йони.

Мерки при предозиране:

При поява на такава клинична картина се намалява скоростта на въвеждане на разтвора или се преустановява инфузията.

Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба:

Не е приложимо.

Основни несъвместимости:

Спринцовките или инфузионните апарати не трябва да съдържат спирт, тъй като активното вещество се утаява и кристализира, като кристалите могат да предизвикват реакция при животното.

Избягване на строфантинovy продукти.

## **7. Неблагоприятни реакции**

Коне, кончета, говеда, телета, овце, кози, агнета, ярета, свине, прасета, кучета и котки

|                                                 |                                                                   |
|-------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|
| Редки<br>(1 до 10 на 10 000 третирани животни): | Изпотяване, треперене, нарушения в сърдечния ритъм <sup>1</sup> . |
|-------------------------------------------------|-------------------------------------------------------------------|

<sup>1</sup>По време на инжектирането.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарния лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване:

<https://kvmp.bfsa.bg/phv>

## **8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение**

### **Доза:**

Коне и говеда 100-200 ml; кончета и телета 100 ml; овце, кози и свине 25-30 ml; агнета, ярета и прасета 5-10 ml и кучета и котки 2-10 ml.

### **Начин на приложение:**

-Интрамускулно, ако разтворът е в по-големи количества да се раздели в няколко места на инжектиране.

-Подкожно, ако разтворът е в по-големи количества да се раздели в няколко места на инжектиране.

-Интравенозно (бавно).

Продуктът не съдържа антимикробни средства и съдържанието трябва да се използва еднократно. Преди употреба стъклата и съдържанието им да се затоплят до телесна температура.

## **9. Съвети за правилното прилагане на продукта**

Винаги използвайте ветеринарният лекарствен продукт съгласно инструкциите на Вашия ветеринарен лекар. Ако не сте сигурни в нещо, попитайте Вашия ветеринарен лекар.

## **10. Карентни срокове**

Месо и вътрешни органи: нула дни.

Мляко: нула дни.

## **11. Специални условия за съхранение**

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се съхранява при температура под 25 °C.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

## **12. Специални предпазни мерки при унищожаване**

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

## **13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти**

Да се отпуска само по лекарско предписание.

## **14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки**

0022-2512

Размер на опаковката: 100 ml

**15. Датата на последната редакция на текста**

10/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Данни за връзка**

Притежател на разрешението за търговия, производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

ВЕТПРОМ АД,

ул. „Отец Паисий” №26

2400 гр. Радомир,

Тел.: +35924519300

Р. България

8.12.2025 г.

**X**

---

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV