

VETERINĀRO ZĀĻU APRAKSTS
V/NRP/97/0576

1. VETERINĀRO ZĀĻU NOSAUKUMS

Calciject 40 CM šķīdums injekcijām liellopiem

2. KVALITATĪVAIS UN KVANTITATĪVAIS SASTĀVS

1 ml satur:

Aktīvās vielas:

Borskābe	68,4 mg
Kalcija glikonāts	333,3 mg
Magnija hipofosfīta heksahidrāts	50,0 mg

Palīgviela(-s):

Pilnu palīgvielu sarakstu skatīt 6.1. apakšpunktā.

3. ZĀĻU FORMA

Šķīdums injekcijām.

Dzidrs, gaiši dzeltens šķīdums.

4. KLĪNISKĀ INFORMĀCIJA

4.1 Mērķa sugas

Liellopi.

4.2 Lietošanas indikācijas, norādot mērķa sugas

Hipokalcēmijas ārstēšanai liellopiem, kā arī, ja ir nepieciešams paaugstināt magnija līmeni asinīs.

4.3 Kontrindikācijas

Nelietot gadījumos, ja konstatēta pastiprināta jutība pret aktīvajām vielām vai pret kādu no palīgvielām.

4.4 Īpaši brīdinājumi katrai mērķa sugai

Nav

4.5 Īpaši piesardzības pasākumi lietošanā

Īpaši piesardzības pasākumi, lietojot dzīvniekiem

Pirms lietošanas šķīdums jāsasilda līdz ķermeņa temperatūrai. Intravenozā injekcija vai infūzija jāveic lēni, lai novērstu iespējamo neiromuskulāro disfunkciju un sirds nepietiekamību. Ja parādās pārdozēšanas pazīmes (sirds ritma traucējumi, asinsspiediena samazināšanās, nemiers), infūzija nekavējoties jāpārtrauc. Jāievēro vispārpieņemtie aseptiskas pasākumi. Subkutānās ievadīšanas vieta ir viegli jāpamasē.

Īpaši piesardzības pasākumi, kas jāievēro personai, kura lieto veterinārās zāles dzīvnieku ārstēšanai

Ja notikusi nejauša saskare ar acīm, rūpīgi skalot acis ar tekošu ūdeni. Ja kairinājums saglabājas, meklēt medicīnisku palīdzību.

Ja notikusi nejauša saskare ar ādu, skartā vieta jāmazgā ar ziepēm un ūdeni. Ja kairinājums saglabājas, meklēt medicīnisku palīdzību. Uzmanīties no nejaušas (gadījuma rakstura) pašinjicēšanas, jo tas var izraisīt lokālu kairinājumu injekcijas vietā. Ja notikusi nejauša pašinjicēšana, nekavējoties meklēt medicīnisko palīdzību un uzrādīt lietošanas instrukciju vai iepakojuma marķējumu ārstam.

4.6 Iespējamās blakusparādības (biežums un bīstamība)

Subkutānas injekcijas vietā reizēm var novērot pārejošu pietūkumu.

4.7 Lietošana grūsnības un laktācijas laikā

Drīkst lietot grūsnības un laktācijas laikā.

4.8 Mijiedarbība ar citām zālēm un citi mijiedarbības veidi

Nav zināma.

4.9 Devas un lietošanas veids

Subkutānai vai lēnai intravenozai injekcijai.

Liellopiem: 200 - 400 ml/dzīvnieku.

4.10 Pārdozēšana (simptomi, rīcība ārkārtas situācijā, antidoti), ja nepieciešams

Nav zināma.

4.11 Ierobežojumu periods(-i) dzīvnieku produkcijas izmantošanā

Nulle dienas.

5. FARMAKOLOĢISKAS ĪPAŠĪBAS

Farmakoterapeitiskā grupa: kalcijs, kombinācijas ar citām zāļu vielām.

ATĶ vet. kods: QA12AX.

5.1 Farmakodinamiskās īpašības

Kalcija borglikonāts un magnija hipofosfīts ir šķīstošie kalcija un magnija sāļi, ko plaši lieto šķīdumos infūzijām vielmaiņu traucējumu gadījumos. Parenterāli ievadot, tie ātri paaugstina kalcija, magnija un fosfora koncentrāciju plazmā, efektīvi ārstējot hipokalcēmiju, kas saistīta ar magnija un fosfora trūkumu.

6. FARMACEITISKIE DATI

6.1 Palīgvielu saraksts

Nātrijs bikarbonāts 10% vai

Borskābe 5%

Ūdens injekcijām

6.2 Būtiska nesaderība

Tā kā nav veikti saderības pētījumi, šīs veterinārās zāles nedrīkst lietot maisījumā ar citām veterinārajām zālēm.

6.3 Derīguma termiņš

Veterināro zāļu derīguma termiņš izplatīšanai paredzētā iepakojumā: stikla flakonos 2 gadi; polipropilēna flakonos: 18 mēneši.

Derīguma termiņš pēc pirmās tiešā iepakojuma atvēršanas: izlietot nekavējoties.

Šīs veterinārās zāles nesatur pretmikrobas iedarbības konservantu. Neizlietotais šķīduma daudzums jāiznīcina.

6.4 Īpaši uzglabāšanas nosacījumi

Uzglabāt temperatūrā līdz 25 °C.

Sargāt no gaismas.

6.5 Tiešā iepakojuma veids un saturs

400 ml dzintarkrāsas III tipa stikla flakons, kas noslēgts ar melnu gumijas aizbāzni un skrūvējamu alumīnija vāciņu vai 400 ml polipropilēna flakons, kas noslēgts ar brombutila aizbāzni un alumīnija vāciņu.

6.6 Īpaši norādījumi neizlietotu veterināro zāļu vai to atkritumu iznīcināšanai

Jebkuras neizlietotas veterinārās zāles vai to atkritumi jāiznīcina saskaņā ar nacionālajiem tiesību aktiem.

7. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS ĪPAŠNIEKS

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited
Rossmore Industrial Estate
Monaghan
Īrija

8. REĢISTRĀCIJAS APLIECĪBAS NUMURS(-I)

V/NRP/97/0576

9. REĢISTRĀCIJAS /PĀRREĢISTRĀCIJAS DATUMS

Pirmās reģistrācijas datums: 04/08/1997

Pēdējās pārreģistrācijas datums: 28/06/2012

10. TEKSTA PĒDĒJĀS PĀRSKATĪŠANAS DATUMS

04/2019

RAŽOŠANAS, IEVEŠANAS, IZPLATĪŠANAS, TIRDZNIECĪBAS UN/VAI LIETOŠANAS AIZLIEGUMS

Recepšu veterinārās zāles.