

ЛИСТОВКА:

НИКАЛЦИМАГ инжекционен разтвор,

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

1. ИМЕ И ПОСТОЯНЕН АДРЕС НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА ЛИЦЕНЗА ЗА УПОТРЕБА И НА ПРОИЗВОДИТЕЛЯ, АКО ТЕ СА РАЗЛИЧНИ

ВЕТПРОМ АД,
ул. „Отец Паисий” №26,
2400 гр. Радомир,
България

2. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНОМЕДИЦИНСКИЯ ПРОДУКТ

НИКАЛЦИМАГ инжекционен разтвор
NICALCIMAG solutio pro injectionibus

3. СЪДЪРЖАНИЕ НА АКТИВНИТЕ СУБСТАНЦИИ И ЕКСЦИПИЕНТИТЕ

Активни субстанции:

Calcium borogluconate	100 mg/1 ml
Magnesium gluconate	60 mg/1 ml
Calcium glicerophosphate	50 mg/1 ml
Glucose	50 mg/1 ml

Ексципиенти:

Chlorocresol
Water for injections

4. ТЕРАПЕВТИЧНИ ПОКАЗАНИЯ

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 въглеродороди, флуорни и оловни съединения.

5. ПРОТИВОПОКАЗАНИЯ

Да не се използва при свръхчувствителност към активните субстанции или към някои от ексципиентите.

Да не се използва при хиперкалцемиа и склонност към тромбози.

Да не се използва при нарушена чернодробна и бъбречна функция.

6. НЕБЛАГОПРИЯТНИ РЕАКЦИИ

Ако по време на инжектирането възникне висцерален или сърдечен синдром (изпотяване, треперене, нарушения в сърдечния ритъм) се намалява скоростта на въвеждане или се преустановява приложението на продукта.

Честотата на неблагоприятните реакции се определя чрез следната класификация:

- много чести (повече от 1 на 10 третирани животни, проявяващи неблагоприятни реакции по време на курса на едно лечение)
- чести (повече от 1, но по-малко от 10 третирани животни на 100 животни)
- не чести (повече от 1, но по-малко от 10 третирани животни на 1,000 животни)
- редки (повече от 1, но по-малко от 10 третирани животни на 10,000 животни)

- много редки (по-малко от 1 животно на 10,000 третиранни животни, включително изолирани съобщения).

Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарномедицинският продукт не работи, моля да уведомите Вашия ветеринарен лекар.

7. ВИДОВЕ ЖИВОТНИ, ЗА КОИТО Е ПРЕДНАЗНАЧЕН ВМП

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

8. ДОЗИРОВКА ЗА ВСЕКИ ВИД ЖИВОТНО, МЕТОД И НАЧИНИ НА ПРИЛАГАНЕ

Доза:

Коня 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. СЪВЕТ ЗА ПРАВИЛНО ПРИЛОЖЕНИЕ

Винаги използвайте НИКАЛЦИМАГ инжекционен разтвор точно както Ви е казал 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 НА ПРОДУКТА

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.

Да се пази от пряка слънчева светлина.

12. СПЕЦИАЛНИ ПРЕДУПРЕЖДЕНИЯ

Специални предпазни мерки за всеки вид животно, за които е предназначен ВМП:

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

Специални предпазни мерки за лицата, прилагащи ветеринарномедицинския продукт на животните:

Не е приложимо.

Бременност и лактация:

Може да се прилага по време на бременност и лактация.

Предозирание (симптоми, спешни мерки, антидоти):

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 калциеви йони.

Мерки при предозирание:

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

Основни несъвместимости:

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

Избягване на строфантонинови продукти.

13. СПЕЦИАЛНИ МЕРКИ ЗА УНИЩОЖАВАНЕ НА НЕИЗПОЛЗВАН ПРОДУКТ ИЛИ ОСТАТЪЦИ ОТ НЕГО, АКО ИМА ТАКИВА

ВМП не трябва да бъдат изхвърляни чрез битови отпадъци или отпадни води.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар какво да правите с ненужните ВМП. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

14. ДАТАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА ТЕКСТА

01/2023

15. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

За всяка информация относно този ветеринарномедицински продукт, моля свържете се с териториалния представител на притежателя на лиценза за употреба.

Д-Р АНТОНИО РАДОЕВ

ЗАМ. ИЗПЪЛНИТЕЛЕН ДИРЕКТОР