



ANEXO I

RESUMO DAS CARACTERÍSTICAS DO MEDICAMENTO



1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN solução injetável

2. COMPOSIÇÃO QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Gluconato de cálcio para soluções injetáveis	144	mg
Glucoheptonato de cálcio	50	mg
Gluconato de magnésio	30	mg
Glicerofosfato de sódio hidratado	40	mg

Excipientes:

Para a lista completa de excipientes, ver secção 6.1.

Conteúdo em eletrólitos

Cálcio	16,68 mg/ml
Magnésio	1,62 mg/ml
Sódio	5,84 mg/ml
Fósforo	3,93 mg/ml

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável

4. INFORMAÇÕES CLÍNICAS

4.1 Espécie(s)-alvo

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos e suínos.

4.2 Indicações de utilização, especificando as espécies-alvo

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: estados fisiológicos ou patológicos em que exista uma deficiência de cálcio, magnésio e fósforo, tais como:

- Gestação, lactação, crescimento e/ou convalescença.
- Paresia e paralisia relacionadas com o parto e com o puerpério (febre vitular ou febre do leite).
- Tetanias hipocalcémicas/hipomagnesémicas.

Equinos: tetania hipocalcémica (tetania do transporte ou da lactação, eclâmpsia).

4.3 Contraindicações

Não administrar a animais hiperexcitados, uma vez que pode ocorrer morte súbita.



4.4 Advertências especiais para cada espécie-alvo

A hipocalcemia/hipomagnesemia/hipofosfatemia deve ser confirmada antes de iniciar o tratamento.

4.5 Precauções especiais de utilização

Precauções especiais para utilização em animais

A solução deve estar à temperatura corporal no momento da sua administração.

Quando se utilizar a solução para administração por via intravenosa, administrar lentamente e em condições de assepsia rigorosa, controlando simultaneamente a função cardíaca. Caso se observem sinais cardíacos, interromper a administração imediatamente.

Quando se utilizar a solução para administração intramuscular de grandes volumes, deve dividir-se o volume total por diferentes pontos de administração para facilitar a absorção e evitar reações locais.

Deve ter-se especial precaução em animais com doença renal, uma vez que esta é a principal causa de hipermagnesemia.

Precauções especiais a adotar pela pessoa que administra o medicamento veterinário aos animais

Administrar o medicamento veterinário com precaução.

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

4.6 Reações adversas (frequência e gravidade)

A injeção intravenosa demasiado rápida pode provocar alterações cardíacas, tais como arritmias, taquicardia/bradicardia e até paragem cardíaca, assim como sinais respiratórios, tremores, colapso e morte do animal. Caso se observem estes sinais, interromper o tratamento, retomando-o posteriormente uma vez estabelecida a função cardiorrespiratória, por via subcutânea.

4.7 Utilização durante a gestação, a lactação ou a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo veterinário responsável.

4.8 Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não administrar com tetraciclina, sulfato de magnésio, bicarbonato de sódio e sulfato de estreptomicina e de dihidroestreptomicina.

Não administrar conjuntamente com glicósidos cardiotónicos e digitálicos, uma vez que pode provocar arritmias.

Não administrar juntamente com diuréticos, uma vez que aumenta a excreção do medicamento pela urina.

A administração em animais tratados com gentamicina provoca um aumento das necessidades de magnésio devido a um aumento da excreção renal de magnésio.

A administração conjunta com agentes bloqueadores neuromusculares potencia o efeito de bloqueio.

4.9 Posologia e via de administração

Via(s) de administração:

Via intravenosa lenta ou intramuscular.



Nos equinos, a administração deve ser realizada unicamente por via intravenosa.

A posologia deverá ser estabelecida pelo médico veterinário em função do estado clínico do animal. Como referência, a dose recomendada é de 0,5 - 1 ml/kg de p.c., que fornece:

Cálcio:	8,34 – 16,68	mg/kg p.c.
Magnésio:	0,81 – 1,62	mg/kg p.c.
Fósforo:	1,97 – 3,93	mg/kg p.c.
Sódio:	5,84 – 2,92	mg/kg p.c.

Em geral, o volume total necessário para administrar, por espécie, considerando o peso padrão por animal, é:

Bovinos e equinos (500 kg)	250 - 500 ml
Suínos (100 kg)	50 - 100 ml
Ovinos e caprinos (60 kg)	30 - 60 ml

No caso do animal não estar recuperado após a administração do volume indicado, continuar o tratamento até conseguir a recuperação completa. A duração do tratamento será determinada pelo médico veterinário responsável, em função da resposta do animal.

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

A administração de quantidades excessivas durante longos períodos de tempo pode causar náuseas, vômitos, fraqueza muscular, bradicardia, bloqueio cardíaco e alterações renais por depósitos de cálcio no rim.

Em casos de sobredosagem, pode ocorrer arritmia cardíaca, bradicardia e coma. Pode originar um bloqueio cardíaco irreversível.

4.11 Intervalo(s) de segurança

Carne e vísceras: zero dias.

Leite: zero dias.

5. PROPRIEDADES FARMACOLÓGICAS

Grupo Farmacoterapêutico: Aparelho digestivo e metabolismo; Suplementos Minerais

Código ATCVet: QA12AX (cálcio, associação com outros medicamentos)

5.1 Propriedades farmacodinâmicas

SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN é um medicamento que contém uma combinação dos minerais cálcio, magnésio e fósforo.

O cálcio, o magnésio e o fósforo são elementos essenciais para o organismo. A carência ou desequilíbrio nestes elementos produz diversos transtornos, alguns deles muito graves.

O cálcio intervém numa variedade de processos, tais como formação da estrutura óssea e dos dentes, contração muscular, função cardíaca, excitabilidade neuromuscular e transmissão do impulso nervoso, permeabilidade das membranas, ativação específica de certos sistemas enzimáticos, e coagulação do sangue, entre outros.



O magnésio tem um efeito antagonista ao do cálcio e é um cofactor essencial de muitas enzimas, principalmente daquelas que participam na glucólise, no ciclo do ácido cítrico, na síntese das proteínas e do ADN e na transferência de energia em forma de ATP.

O fósforo é um componente principal dos ossos. No interior das células, faz parte dos nucleótidos de RNA e DNA. Intervém na produção e no armazenamento de energia no organismo, mas também tem outras ações, tais como a participação na função de tamponamento do organismo.

O medicamento veterinário foi concebido por forma a assegurar o restabelecimento rápido e efetivo dos níveis de cálcio, fósforo e magnésio e consequente desaparecimento da sintomatologia que acompanha a deficiência dos mesmos.

5.2 Propriedades farmacocinéticas

O cálcio encontra-se no organismo maioritariamente no tecido ósseo (mais de 90%). Apenas 1% está nos fluidos extracelulares. O nível de cálcio no sangue é mantido num intervalo muito estreito, aproximadamente entre 8 e 13 mg/dl (9-11 mg/100 ml) nas espécies-alvo. Cerca de 50% do cálcio no sangue está na forma ionizada, sendo o restante predominantemente ligado às proteínas do plasma e uma pequena fração forma complexos com outras moléculas (citrato, bicarbonato, fosfato...). É excretado principalmente pelos rins e fezes e uma quantidade reduzida pela glândula mamária, através da pele e das secreções genitais.

O magnésio é principalmente intracelular. Cerca de 70% localiza-se na estrutura do osso, 10% do qual é trocado com o magnésio dos tecidos moles. Os níveis séricos de magnésio nas espécies-alvo situam-se entre 1,7 e 3,5 mg/dl. É excretado principalmente na urina, mas também nas fezes, saliva e leite materno.

O fósforo existe no organismo essencialmente na forma de fosfato. A sua maioria (80%) deposita-se com o cálcio nos ossos e nos dentes, enquanto que o remanescente é largamente distribuído pelo corpo. A concentração plasmática de fósforo nas espécies-alvo é de 2-10 mg/dl. A excreção ocorre através dos rins e das fezes.

6. INFORMAÇÕES FARMACÊUTICAS

6.1 Lista de excipientes

Ácido bórico

Água para preparações injetáveis

6.2 Incompatibilidades principais

Incompatível com os antibióticos cefalotina sódica e tetraciclina. Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

6.3 Prazo de validade

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

Prazo de validade após a primeira abertura do acondicionamento primário: Utilizar imediatamente após abertura.



6.4 Precauções especiais de conservação

Manter o frasco dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

6.5 Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de polietileno de baixa densidade, com cápsula de polietileno que incorpora uma membrana de elastómero para garantir o fecho hermético ao conectar um sistema de infusão.

Apresentação

Caixa com 10 frascos de 500 ml.

6.6 Precauções especiais para a eliminação de medicamentos veterinários não utilizados ou de desperdícios 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

B. Braun Medical, Unipessoal Lda.
Est. Consiglieri Pedroso, 80
Queluz de Baixo
2730-053 Barcarena
Tel. (+351) 21 436 82 00
Fax: (+351) 21 436 82 80

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

Nº de AIM: 51367

9. DATA DA PRIMEIRA AUTORIZAÇÃO/RENOVAÇÃO DA AUTORIZAÇÃO

17 de julho de 2001 / 12 de janeiro de 2021

10. DATA DA REVISÃO DO TEXTO

Dezembro 2021

PROIBIÇÃO DE VENDA, FORNECIMENTO E/OU UTILIZAÇÃO

Exclusivamente para uso veterinário

Condições de fornecimento: **Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.**

Condições de administração: **Administração exclusiva pelo veterinário.**



ANEXO III
ROTULAGEM E FOLHETO INFORMATIVO



ROTULAGEM INTERNA

<INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO PRIMÁRIO>

Frasco de polietileno de baixa densidade de 500 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Gluconato de cálcio para soluções injetáveis	144	mg
Glucoheptonato de cálcio	50	mg
Gluconato de magnésio	30	mg
Glicerofosfato de sódio hidratado	40	mg

Excipientes:

Ácido bórico
Água para preparações injetáveis,

Conteúdo em eletrólitos

Cálcio	16,68 mg/ml
Magnésio	1,62 mg/ml
Sódio	5,84 mg/ml
Fósforo	3,93 mg/ml

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

500 ml.

5. ESPÉCIES-ALVO

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos e suínos.

6. INDICAÇÕES

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

Via intravenosa lenta ou intramuscular.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e vísceras: zero dias.

Leite: zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

<VAL {MM/AAAA}>

Utilizar imediatamente após abertura do frasco. Rejeitar o medicamento não utilizado.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o frasco dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

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

Eliminação: Antes de administrar, ler o folheto informativo.

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

Exclusivamente para uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

USO VETERINÁRIO



Administração exclusiva pelo veterinário.

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

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

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

B. Braun Medical, Unipessoal Lda.
Est. Consiglieri Pedroso, 80
Queluz de Baixo
2730-053 Barcarena

Tel. (+351) 21 436 82 00
Fax: (+351) 21 436 82 80

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

N.º de AIM: 51367

15. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> {número}



ROTULAGEM EXTERNA

INDICAÇÕES A INCLUIR NO ACONDICIONAMENTO SECUNDÁRIO

Caixa com 10 frascos de polietileno de baixa densidade de 500 ml

1. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN solução injetável

2. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém:

Substâncias ativas:

Gluconato de cálcio para soluções injetáveis	144	mg
Glucoheptonato de cálcio	50	mg
Gluconato de magnésio	30	mg
Glicerofosfato de sódio hidratado	40	mg

Excipientes:

Ácido bórico
Água para preparações injetáveis,

Conteúdo em eletrólitos

Cálcio	16,68 mg/ml
Magnésio	1,62 mg/ml
Sódio	5,84 mg/ml
Fósforo	3,93 mg/ml

3. FORMA FARMACÊUTICA

Solução injetável.

4. DIMENSÃO DA EMBALAGEM

10 x 500 ml

5. ESPÉCIES-ALVO

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos e suínos.

6. INDICAÇÕES

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

7. MODO E VIA(S) DE ADMINISTRAÇÃO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

Via intravenosa ou intramuscular.

8. INTERVALO DE SEGURANÇA

Intervalo de segurança:

Carne e vísceras: zero dias.

Leite: zero dias.

9. ADVERTÊNCIAS ESPECIAIS, SE NECESSÁRIO

Antes de administrar, ler o folheto informativo.

10. PRAZO DE VALIDADE

<VAL {MM/AAAA}>

Utilizar imediatamente após abertura do frasco. Rejeitar o medicamento não utilizado.

11. CONDIÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter o frasco dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

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

Eliminação: Antes de administrar, ler o folheto informativo.

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

Exclusivamente para uso veterinário. Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.

USO VETERINÁRIO



Administração exclusiva pelo veterinário.

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

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

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

B. |Braun Medical, Unipessoal Lda.
Est. Consiglieri Pedroso, 80
Queluz de Baixo
2730-053 Barcarena
Tel. (+351) 21 436 82 00
Fax: (+351) 21 436 82 80

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

N.º de AIM: 51367

16. NÚMERO DO LOTE DE FABRICO

<Lote> { número }



FOLHETO INFORMATIVO

FOLHETO INFORMATIVO**SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN 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, SE FOREM DIFERENTES**

Titular da autorização de introdução no mercado:

B. Braun Medical, Unipessoal Lda.
Est. Consiglieri Pedroso, 80
Queluz de Baixo
2730-053 Barcarena

Fabricante responsável pela libertação do lote:

B. Braun Medical S.A.
Carretera de Terrassa, 121
08191 Rubí (Barcelona)
Espanha
e
B.Braun Melsungen AG
Carl-Braun Str. 1
34 212 Melsungen - Alemanha

2. NOME DO MEDICAMENTO VETERINÁRIO

SOLUÇÃO DE CÁLCIO BRAUN, solução injetável

3. DESCRIÇÃO DAS SUBSTÂNCIAS ATIVAS E OUTRAS SUBSTÂNCIAS

Cada ml contém:

Substâncias Ativas:

Gluconato de cálcio para soluções injetáveis	144	mg
Glucoheptonato de cálcio	50	mg
Gluconato de magnésio	30	mg
Glicerofosfato de sódio hidratado	40	mg

Excipientes:

Ácido bórico
Água para preparações injetáveis

Conteúdo em eletrólitos

Cálcio	16,68 mg/ml
Magnésio	1,62 mg/ml
Sódio	5,84 mg/ml
Fósforo	3,93 mg/ml



4. INDICAÇÕES

Bovinos, ovinos, caprinos e suínos: estados fisiológicos ou patológicos em que exista uma deficiência de cálcio, magnésio e fósforo, tais como:

- Gestação, lactação, crescimento e/ou convalescença.
- Paresia e paralisia relacionadas com o parto e com o puerpério (febre vitular ou febre do leite).
- Tetanias hipocalcémicas/hipomagnesémicas.

Equinos: tetania hipocalcémica (tetania do transporte ou da lactação, eclâmpsia).

5. CONTRAINDICAÇÕES

Não administrar a animais hiperexcitados, uma vez que pode ocorrer morte súbita.

6. REAÇÕES ADVERSAS

A injeção intravenosa demasiado rápida pode provocar alterações cardíacas, tais como arritmias, taquicardia/bradicardia e até paragem cardíaca, assim como sinais respiratórios, tremores, colapso e morte do animal. Caso se observem estes sinais, interromper o tratamento, retomando-o posteriormente uma vez estabelecida a função cardiorrespiratória, por via subcutânea.

Caso detete quaisquer efeitos mencionados neste folheto ou outros efeitos mesmo que não mencionados, ou pense que o medicamento veterinário não foi eficaz, informe o seu médico veterinário.

Alternativamente, pode notificar através do Sistema Nacional de Farmacovigilância Veterinária (SNFV): farmacovigilancia.vet@dgav.pt

7. ESPÉCIES-ALVO

Equinos, bovinos, ovinos, caprinos e suínos.

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

Via(s) de administração:

Via intravenosa lenta ou intramuscular.

Nos equinos, a administração deve ser realizada unicamente por via intravenosa.

A posologia deverá ser estabelecida pelo médico veterinário em função do estado clínico do animal. Como referência, a dose recomendada é de 0,5 - 1 ml/kg de p.c., que fornece:

Cálcio:	8,34 – 16,68	mg/kg p.c.
Magnésio:	0,81 – 1,62	mg/kg p.c.
Fósforo:	1,97 – 3,93	mg/kg p.c.
Sódio:	5,84 – 2,92	mg/kg p.c.



Em geral, o volume total necessário para administrar por espécie, considerando o peso padrão por animal, é:

Bovinos e equinos (500 kg)	250 - 500 ml
Suínos (100 kg)	50 - 100 ml
Ovinos e caprinos (60 kg)	30 - 60 ml

No caso do animal não estar recuperado após a administração do volume indicado, continuar o tratamento até conseguir a recuperação completa. A duração do tratamento será determinada pelo médico veterinário responsável, em função da resposta do animal.

9. INSTRUÇÕES COM VISTA A UMA UTILIZAÇÃO CORRETA

Administrar o medicamento com precaução.

A solução deve estar à temperatura corporal no momento da sua administração.

10. INTERVALO DE SEGURANÇA

Carne e vísceras: zero dias.

Leite: zero dias.

11. PRECAUÇÕES ESPECIAIS DE CONSERVAÇÃO

Manter fora da vista e do alcance das crianças.

Manter o frasco dentro da embalagem exterior para proteger da luz.

Não utilizar depois de expirado o prazo de validade indicado na embalagem.

Utilizar imediatamente após abertura do frasco. Rejeitar o medicamento não utilizado.

12. ADVERTÊNCIA(S) ESPECIAL(AIS)

Advertências especiais para cada espécie-alvo

A hipocalcemia/hipomagnesemia/hipofosfatemia deve ser confirmada antes de iniciar o tratamento.

Precauções especiais para utilização em animais

Quando se utilizar a solução para administração por via intravenosa, administrar lentamente e em condições de assepsia rigorosa, controlando simultaneamente a função cardíaca. Caso se observem sinais cardíacos, interromper a administração imediatamente.

Quando se utilizar a solução para administração intramuscular de grandes volumes, deve dividir-se o volume total por diferentes pontos de administração para facilitar a absorção e evitar reações locais.

Deve ter-se especial precaução em animais com doença renal, uma vez que esta é a principal causa de hipermagnesemia.

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

Administrar o medicamento veterinário com precaução.

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



Utilização durante a gestação, a lactação e a postura de ovos

A segurança do medicamento veterinário não foi determinada durante a gestação ou lactação. Administrar apenas em conformidade com a avaliação benefício/risco realizada pelo veterinário responsável.

Interações medicamentosas e outras formas de interação

Não administrar com tetraciclínas, sulfato de magnésio, bicarbonato de sódio e sulfato de estreptomicina e de dihidroestreptomicina.

Não administrar conjuntamente com glicósidos cardiotónicos e digitálicos, uma vez que pode provocar arritmias.

Não administrar juntamente com diuréticos, uma vez que aumenta a excreção do medicamento pela urina.

A administração em animais tratados com gentamicina provoca um aumento das necessidades de magnésio devido a um aumento da excreção renal de magnésio.

A administração conjunta com agentes bloqueadores neuromusculares potencia o efeito de bloqueio.

Sobredosagem

A administração de quantidades excessivas durante longos períodos de tempo pode causar náuseas, vômitos, fraqueza muscular, bradicardia, bloqueio cardíaco e alterações renais por depósitos de cálcio no rim.

Em casos de sobredosagem, pode ocorrer arritmia cardíaca, bradicardia e coma. Pode originar um bloqueio cardíaco irreversível.

Incompatibilidades principais

Incompatível com os antibióticos cefalotina sódica e tetracilinas. Na ausência de estudos de compatibilidade, este medicamento veterinário não deve ser misturado com outros medicamentos veterinários.

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

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

Os medicamentos não devem ser eliminados no lixo ou esgotos domésticos.

Pergunte ao seu médico veterinário como deve eliminar os medicamentos que já não são necessários. Estas medidas contribuem para a proteção do ambiente.

14. DATA DA ÚLTIMA APROVAÇÃO DO FOLHETO INFORMATIVO

Dezembro 2021

15. OUTRAS INFORMAÇÕES

Natureza e composição do acondicionamento primário

Frascos de polietileno de baixa densidade, com cápsula de polietileno que incorpora uma membrana de elastómero para garantir o fecho hermético ao conectar um sistema de infusão.

Apresentações:

Caixa com 10 frascos de 500 ml.



N.º de AIM 51367

USO VETERINÁRIO

Exclusivamente para uso veterinário.
Medicamento veterinário sujeito a receita médico veterinária.
Administração exclusiva pelo veterinário.