

ANNEXE III

NOTICE

NOTICE
Calphone, solution injectable

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Bayer Animal Health GmbH
51368 Leverkusen
Allemagne

Fabricant responsable de la libération des lots:

Provet S.A.
Aspropyrgos
193 00 Attica
Grèce

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Calphone, solution injectable

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

Par 500 ml:

95,0 g gluconate de calcium - 22,5 g gluceptate de calcium - saccharate de calcium - 30,0 g chlorure de magnésium - 2,0 g butaphosphane - acide borique - méthyle parahydroxybenzoate - solution à hydroxyde de sodium - eau pour injection.

4. INDICATIONS

Compensation des carences en minéraux, comme en cas:

- d'hypocalcémie avant, pendant ou après le vêlage ou la mise bas ou pendant la lactation (maladie du lait, lactation, tétanie, éclampsie)
- d'autres troubles aigus du métabolisme de calcium
- d'hypomagnésémie.

5. CONTRE-INDICATIONS

En présence d'altérations graves avérées du système circulatoire, la calcithérapie par voie intraveineuse est contre-indiquée.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

7. ESPÈCES CIBLES

Bovin et chien.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE ET MODE D'ADMINISTRATION

POSOLOGIE

La dose recommandée est de 0,5 - 1 ml/kg de poids corporel.

En général, les doses suivantes peuvent être administrées:

- Bovin d'un poids d'environ 500 kg: 250 ml.
- Veau d'un poids de 50 à 100 kg: 30-50 ml.
- Chien: 2,5-10 ml.

Des animaux plus légers ou plus lourds recevront des doses proportionnellement plus faibles ou plus fortes.

VOIE D'ADMINISTRATION

- Bovin: injection intraveineuse lente.
- Chien: injection intraveineuse, intramusculaire ou sous-cutanée lente.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

-

10. TEMPS D'ATTENTE

Bovin: Viande et abats: 0 jours.
Lait: 0 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à une température ne dépassant pas 25°.
Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire: 7 jours.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Mises en garde particulières

Le produit doit être lentement administré par injection intraveineuse afin d'éviter des effets indésirables comme la bradycardie ou l'arrêt cardiaque possible.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte

Peut être utilisé lors de la grossesse et la lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

En cas de surdosage, le danger d'hypercalcémie existe

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous les médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Janvier 2021

15. AUTRES INFORMATIONS

Peut être utilisé lors de la grossesse et la lactation.

Sur prescription vétérinaire.

BE-V040993