



24. marts 2025

PRODUKTRESUMÉ

for

Calciject 40 Vet.

0. D.SP.NR
08711

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Calciject 40 Vet.

Lægemiddelform: Injektionsvæske, opløsning.
Styrke: 30 mg/ml + 65 mg/ml

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

En ml indeholder:

Aktive stoffer:

Calciumgluconat 332 mg (svarende til 30 mg Ca²⁺), borsyre 65 mg

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele
Natriumhydrogencarbonat
Vand til injektionsvæsker

Injektionsvæske, opløsning

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kvæg.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Forebyggelse og behandling af kælvningsfeber og hypocalcæmi hos kvæg.

3.3 Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for de aktive stoffer eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kvæg:
Ingen kendte.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se også afsnit 16 i indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

3.9 Administrationsveje og dosering

½-1 ml pr. kg legemsvægt svarende til 200-400 ml til en voksen ko givet som langsom intravenøs injektion.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 0 dage

Mælk: 0 dage

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode:

QA 12 AX

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Veterinærlægemidlet indeholder calcium.

Calcium er nødvendigt for normal muskelkontraktion i både kropsmuskulatur, ciliær muskulatur

og intracellulære kontraktile elementer. Desuden er det vigtigt for knogleopbygning, overførsel

af nerveimpulser, samt membranpermeabilitet, og det medvirker i blodkoagulation samt visse

enzymssystemer.

Hypocalcæmi er centralt i mælkefeber/kælvningsfeber-komplekset.

Veterinærlægemidlet øger plasmakoncentrationen af calcium.

4.3 Farmakokinetiske oplysninger

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforligeligheder

Ingen kendte.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemiddel i salgspakning: 2 år.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

5.4 Den indre emballages art og indhold

Plastikflasker:

1 x 500 ml

12 x 500 ml

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

ScanVet Animal Health A/S

Kongevejen 66

DK-3480 Fredensborg

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

14711

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

2. juni 1992

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

24. marts 2025

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

BP

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen