

PŘÍBALOVÁ INFORMACE =ETIKETA
MEGACAL–M BVP injekční roztok

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

B.V.P. (Ballinskelligs Veterinary Products),
Ballinskelligs, Co. Kerry, Irsko.

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

MEGACAL–M BVP injekční roztok
Calcium
Phosphorus
Magnesium

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Megacal-M BVP je bezbarvý až světle žlutý roztok obsahující v 1 ml:

Léčivé látky:

Calcium (ut Calcii borogluconas) 46,0 mg

Phosphorus (ut Magnesii hypophosphis hexahydricus) 20,0 mg

Magnesium (ut Magnesii hypophosphis hexahydricus) 8,0 mg

Pomocné látky:

Kyselina boritá 100,0 mg

4. INDIKACE

Léčba následujících chorobných stavů komplikovaných deficitem fosforu a hořčíku:

- parézy způsobené hypokalcémií (před a během březosti, po otelení a v průběhu laktace)

Syndrom neduživosti (včetně období březosti) vyvolaný nedostatkem vápníku, hořčíku a fosforu a poruchami minerálního metabolismu.

5. KONTRAINDIKACE

Nepoužívat v případě přecitlivělosti na léčivou(é) látku(y) , nebo na některou z pomocných látek.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Kardiotoxické účinky při příliš rychlém podání nebo předávkování.

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Skot.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Doporučené dávkování: **100-200ml**.

Doporučená dávka na jedno aplikační místo pro s.c. podání je 50 ml.

Přesnou dávku pro i.v. aplikaci určuje veterinární lékař podle aktuálního stavu léčeného zvířete. Zbytek dávky lze podat s.c.

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Subkutánní, pomalé intravenózní podání.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt.

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25°C.

Po prvním otevření vnitřního obalu ihned spotřebujte.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené po EXP.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Předcházejte náhodnému samopodání injekce. Chraňte jehlu až do okamžiku podání přípravku. Náhodná intramuskulární aplikace může vyvolat podráždění v místě vpichu.

V případě náhodného sebepoškození injekčně aplikovaným přípravkem vyhledejte ihned lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

V případě náhodného zasažení očí vypláchněte oči důkladně vodou. V případě náhodného potřísnění kůže umyjte zasažené místo mýdlem a vodou.

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužitý veterinární léčivý přípravek nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE

Únor 2011

15. DALŠÍ INFORMACE

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.

Výhradní dovozce pro ČR:

VELE spol. s r.o.

Ústí 30

588 42 Větrný Jeníkov

Tel./fax. 567 275 200

odbyt@vele-leciva.cz

16. LÉKOVÁ FORMA

Injekční roztok

17. VELIKSTI BALENÍ

100 ml

18. DATUM EXSPIRACE

EXP: {měsíc/rok}

19. ČÍSLO ŠARŽE OD VÝROBCE

Č.š.: