

**КРАТКА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА
КЪМ РАЗРЕШЕНИЕ ЗА ТЪРГОВИЯ С ВЛП № 0022-1103**

1. НАИМЕНОВАНИЕ НА ВЕТЕРИНАРНИЯ ЛЕКАРСТВЕН ПРОДУКТ

Калциев Бороглюконат 20% инжекционен разтвор
Calcium Borogluconate 20% solution for injection

2. КАЧЕСТВЕН И КОЛИЧЕСТВЕН СЪСТАВ

Активно вещество:
Calcium Borogluconate 0.20 g/ml

Помощни вещества:

Качествен състав на помощните вещества и другите съставки
Water for injections

3. КЛИНИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

3.1 Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда, овце, кози, коне, свине, кучета и котки.

3.2 Показания за употреба за всеки вид животни, за който е предназначен продуктът

При възпалителни процеси с различна етиология в началната фаза (включително при оток на белия дроб); при кръвотечения и хеморагична диатеза; при алергични състояния-уртикария, серумна болест; при акутен тотален асептичен пододерматит и др.; при хипокалцемични състояния-тетания при кравите, рахит, остеомаляция, родилна пареза; при паралитична миоглобинурия при коне; при отравяния.

3.3 Противопоказания

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое от помощните вещества.

Да не се използва при заболявания на сърцето и бъбреците, при животни с дихателна недостатъчност, респираторна ацидоза, стомашна фибрилация, хиперкалцемиа.

3.4. Специални предупреждения

Няма.

3.5. Специални предпазни мерки при употреба

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Не е приложимо.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Не е приложимо.

3.6. Неблагоприятни реакции (честота и важност)

Говеда, овце, кози, коне, свине, кучета и котки:

Редки (1 до 10 на 10 000 третирани животни):	Оток в мястото на приложение ¹ Хиперкалцемия ² Хипотензия, сърдечна аритмия, спиране на сърцето ³
--	---

¹ При нужда се прави масаж.

² При животни със заболявания на сърцето и бъбреците.

³ При много бързо въвеждане.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на ветеринарния лекарствен продукт. Съобщенията трябва да се изпращат, за предпочитане чрез ветеринарен лекар, или на притежателя на разрешението за търговия, или на националния компетентен орган чрез националната система за съобщаване. За съответните данни за връзка вижте листовката.

3.7 Употреба по време на бременност, лактация или яйценосене

В указаната дозировка може да се прилага преди, по време на и след раждане при крави, овце, кучета и котки, както и за лечение на следродилна пареза при хипокалцемия.

3.8 Взаимодействие с други ветеринарни лекарствени продукти и други форми на взаимодействие

Приемането на калциеви продукти едновременно с тиазидни диуретици, витамин А, витамин Д или негови аналози може да предизвика хиперкалцемия. Калцият при парентерално приложение може да намали ефекта на неполярните миорелаксанти. Известно е, че калцият усилва действието на тубокуарина.

3.9 Начин на приложение и дозировка

Ветеринарният лекарствен продукт се прилага интравенозно (бавно), подкожно, интрамускулно – за предпочитане в няколко места.

Едри животни	50 до 150 ml, рядко 200 ml;
Овце, свине и кози	10 – 20 ml
кучета	5 – 10 ml
котки	0.5 –2.0 ml

3.10 Симптоми на предозиране (и когато е приложимо — процедури на действие при спешни случаи и антидоти)

При приемане на по-високи дози най-често се наблюдава хиперкалцемия. Има случаи на хиперкалцемия и при едновременно парентерално прилагане на калциеви продукти с витамин Д или негови аналози.

3.11 Специални ограничения за употреба и специални условия за употреба, включително ограничения за употребата на антимикробни и противопаразитни ветеринарни лекарствени продукти, с цел да се ограничи рискът от развитие на резистентност

Не е приложимо.

3.12. Карентни срокове

Нула дни.

4. ФАРМАКОЛОГИЧНА ИНФОРМАЦИЯ

4.1 Ветеринарен лекарствен анатомо-терапевтичен код (ATCvet Code): QB05XA30

4.2. Фармакодинамика

Калциевите продукти тонизират симпатиковия дял на нервната система. Уплътняват стените на кръвоносните съдове и проявяват противовъзпалителен и противоалергичен ефект, предимно в началната, ексудативна фаза на възпалението. Калцият активира ретикулоендотелната система и повишава фагоцитната функция на левкоцитите. Тонизира сърдечната дейност и намалява токсичното действие на някои отрови. Ускорява съсирваемостта на кръвта, създавайки условия протромбинът да премине в тромбин. Калциевият бороглюконат по-слабо дразни тъканите, по-лесно се резорбира и е по-добре поносим в сравнение с калциевия глюконат.

4.3. Фармакокинетика

Калцият се резорбира от тънкото черво единствено в йонизирана форма. Наличието на витамин Д в активна форма и кисело рН са необходими за перорална резорбция. След резорбцията, йонизирания калций навлиза в екстрацелуларните течности и бързо се включва в скелетните тъкани. Калцият се резорбира чрез активен транспорт и пасивна дифузия през интестиналната мукоза. Калцият се елиминира предимно чрез фекалиите, подпомогнат от нерезорбирания калций и калция, екскретиран от жлъчката и панкреатичния сок. Само малки количества от калция се екскретират в урината.

5. ФАРМАЦЕВТИЧНИ ДАННИ

5.1 Основни несъвместимости

Приемането на калциеве продукти едновременно с тиазидни диуретици, витамин А, витамин Д или негови аналози може предизвика хиперкалцемия. Калцият при парентерално приложение може да намали ефекта на неполярните миорелаксанти. Известно е, че калцият усилва действието на тубокурарина.

5.2. Срок на годност

Срок на годност на крайния ветеринарен лекарствен продукт: 2 години.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

5.3. Специални условия за съхранение

Да се съхранява при температура под 25 °С.

Да се пази от светлина.

Да се съхранява на сухо място.

5.4. Вид и състав на първичната опаковка

Стъклени флакони от 100 ml I-ви хидролитичен клас, съгл. Eur.Ph., затворени с каучукови тапи и последващо обкатени с алуминиеви капачки.

5.5. Специални мерки за унищожаване на неизползвани продукти или остатъци от тях

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички национални системи за събиране, приложими за съответния ветеринарен лекарствен продукт.

6. ИМЕ НА ПРИТЕЖАТЕЛЯ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

ВЕТПРОМ АД

7. НОМЕР НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

0022-1103

8. ДАТА НА ПЪРВОТО ИЗДАВАНЕ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА ТЪРГОВИЯ

Дата на първото издаване на разрешението за търговия: 02/12/2002.

9. ДАТА НА ПОСЛЕДНАТА РЕДАКЦИЯ НА КРАТКАТА ХАРАКТЕРИСТИКА НА ПРОДУКТА

11/2025

10. КЛАСИФИКАЦИЯ НА ВЕТЕРИНАРНИТЕ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ

Да се отпуска само по лекарско предписание.

18.11.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ
ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП
Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV