

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja: V.M.D.n.v., Hoge Mauw 900, 2370 Arendonk, Belgium

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó: Sanochemia Pharmaceutica AG. Landeggerstrasse 7, A-2491 Neufeld/Leitha, Ausztria

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Surcalce injekció A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml injekció tartalmaz:

Hatóanyag:

Kalcium-glükonát	465 mg
Kalcium-acetát	37 mg
Magnézium-hipofoszfít-hexahidrát	30 mg

Segédanyagok:

Bórsav
Nátrium-hidroxid
Víz parenterális célra

4. JAVALLAT(OK)

Hipokalcémiával járó kórképek, mint:

- magasvemhes vagy frissen ellett kancákban előforduló tetánia
- tehének ellési bénulása, ellés utáni elfekvés
- ellés körüli hipokalcémia kiskérődzőkben
- hipokalcémiás tetánia malacokban
- hipokalcémia és oszteomalácia kocákban

Hipomagnezémiával járó kórképek, mint:

- legeltetési tetánia (fütetánia, tejelési tetánia)
- istállótetánia (téli tetánia)
- szállítási tetánia

Valamint: allergiás reakciók, urtikária, mérgezések, fájásgyengeség, laminitisz.

5. ELLENJAVALLATOK

Szív-, vese- és májelégtelenségben valamint digitális-glikozidokkal kezelt állatokon a készítmény alkalmazása fokozott elővigyázatosságot igényel.

Nem alkalmazható a készítmény valamely összetevőjével szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

A beadást követően 30 percig tachycardia, arrhythmia jelentkezhet.

20 mg/ttkg-nál nagyobb dózis esetén 6-10 órán belül a vércukorszint és a testhőmérséklet emelkedése (esetenként 41°C-ig) fordulhat elő. Ezek a tünetek általában 24 órán belül megszűnnek.

Túl gyors intravénás beadás esetén kamrai extrasystolék és szívmegállás jelentkezhetnek.

Nagy mennyiségű oldat bőr alá adva helyi elhalást okozhat.

7. CÉLÁLLAT FAJOK

Ló, szarvasmarha, juh, kecske, sertés.

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Adagolás és alkalmazás módja

Állatfaj	Adagolás és az alkalmazás módja	
	Intravénás alkalmazás	Subcután alkalmazás
Ló (kb. 500 kg)	80-100 ml/állat	
Szarvasmarha (kb. 500 kg)	80-100 ml/állat	80-100 ml/állat több helyre elosztva
Juh, kecske	15-25 ml/állat	15-25 ml/állat több helyre elosztva
Sertés	15-25 ml/állat	15-25 ml/állat több helyre elosztva
Malac	-	2-3 ml/állat

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A készítményt a beadás előtt testhőmérsékletűre kell melegíteni. A készítményt bőr alá több helyre elosztva kell adni.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Ehető szövetek, tej: nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Fénytől védve, 25°C alatt tárolandó.

A kereskedelmi csomagolású állatgyógyászati készítmény felhasználható: 5 évig.

A közvetlen csomagolás első felbontása után nem tárolható!

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

Az intravénás injekciót lassan kell infundálni és a szív működését folyamatosan ellenőrizni kell. Extrasystole, arrhythmia esetén a kezelést abba kell hagyni. Együtt adva szívglikozidokkal, adrenerg hatású készítményekkel és koffeinnel megnő az arrhythmia és a kamrai extrasystolék kialakulásának veszélye.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2020. május 3.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőjéhez.

Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

Kiszerezési egységek

100 ml, gumidugóval és alumínium kupakkal lezárt színtelen injekciós üvegben, papírdobozban

Törzskönyvi szám

3213/1/12 NÉBIH ÁTI (100 ml)

