



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 uforlideligheder

Ingen kendte.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemiddel i salgspakning: 2 år.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring