

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

CALCEMAG

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

-Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.

-Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.

-Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor.

-Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

Suplimentar pentru medicamentul de uz veterinar disponibil numai cu prescripție veterinară:

-Acest medicament de uz veterinar a fost prescris numai pentru animalele dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane, care îl pot utiliza greșit.

1. Denumirea și adresa deținătorului certificatului de înregistrare și ale producătorului/fabricantului responsabil pentru eliberarea medicamentului de uz veterinar

Producător : Compania cu răspundere limitată "Belekokotekhnika", per. Promyshlenniy 9, 222823, p. Svisloci, districtul Pukhovicischii, regiunea Minsk, Republica Belarus.

Distribuitor: "NUTRITFARM" SRL, m. Chișinău, str. Petru Rareș 77, Republica Moldova, office@nutritfort.md; telefon: +37379518904

2. Denumirea medicamentului de uz veterinar, concentrația și forma farmaceutică ale acestuia

2.1 **Calcemag** (Calcemagnum).

2.2 Preparatul reprezintă un lichid limpede, incolor până la galben deschis, fără impurități mecanice.

2.3 În 100 ml soluție injectabilă se conține: 20 g de gluconat de calciu, 3 g de clorură de magneziu hexahidric, 10 g de glucoză, excipienți și solvent.

3. Indicații terapeutice și farmacologie (pe specie țintă)

3.1 Medicamentul este destinat tratamentului animalelor, care prezintă pareză prenatală sau postpartum, eclampsie. Se întrebunțează pentru prevenirea tulburărilor metabolice (hipocalcemie, cetoză, osteomalacie, rahitism), culcarea patologică prenatală și postpartum, retenții placentare, ca agent desensibilizant și antitoxic; ca parte a terapiei complexe în tratamentul animalelor cu procese inflamatorii și exudative (endometrita, mastita, răni infectate, boli hepatice, pneumonie, sepsis). Prescrierea medicamentului se face și în cazurile de otrăvire cu săruri ale acizilor oxalici și fluorici (când se interacționează cu ioni de calciu se formează oxalati netoxic și nedisociabil, și fluorură de calciu), săruri ale metalelor grele (mercur, arseniu, plumb).

3.2 Calcemag este un medicament complex, are un efect desensibilizant, antitoxic și antiinflamator, crește nivelul de calciu ionizat și magneziu în sânge, stimulează metabolismul.

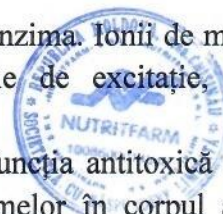
3.3 Gluconatul de calciu activează sistemul de fagociti mononucleari și activitatea fagocitară a leucocitelor, mărește tonusul inervației simpatice, stimulează inima. Ioni de calciu influențează procesele de coagulare a sângelui, contribuie la transferul de protrombină în trombină.

Magneziul este implicat în metabolizarea fosforului și carbohidraților ca coenzimă. Ioni de magneziu au un efect calmant asupra sistemului nervos central, reducând procesele de excitație, acționează anticonvulsiv și antispasmodic.

Glucoza reglează procesele de oxidoreducere în organism, îmbunătățește funcția antitoxică a ficatului, este utilizată ca sursă de energie, stimulează sinteza hormonilor și enzimelor în corpul animalelor, mărește mecanismele de apărare a organismului.

3.4 După administrare, medicamentul se absoarbe rapid din locul inoculării, se răspândește în țesuturile animalului și este utilizat de către organism.

3.5 Medicamentul are toxicitate redusă, este bine tolerat de animale de diferite vârste, în doze recomandate, nu are acțiune locală iritantă, sensibilizantă, teratogenă și embriotoxică, nu are proprietăți cumulative. Se elimină din organism în special cu urina.



4. Contraindicații

4.1 Utilizarea medicamentului nu exclude utilizarea altor medicamente, dar este interzisă amestecarea medicamentului cu alte medicamente în aceeași seringă sau picurătoare.

4.2 Medicamentul este contraindicat în leziuni cerebrale traumatiche, afecțiuni ale rinichilor (oligurie, anurie), insuficiență cardiacă, niveluri ridicate de calciu și magneziu în sânge și tendință spre tromboză.

5. Reacții adverse

5.1 În dozele recomandate medicamentul nu provoacă efecte secundare și complicații la animale

6. Specii țintă

6.1 Medicamentul este folosit pentru tratamentul rumegătoarelor mari și mici, cailor, porcilor, câinilor și pisicilor.

7. Posologie pentru fiecare specie, metoda, modul de administrare

7.1 Medicamentul se administrează o dată sau de două ori pe zi, la intervale egale, în funcție de severitatea bolii, timp de 2-3 zile, în următoarele doze:

- **la bovine** - intravenos, prin metoda jetului lent 150-300 ml pe animal. Ca măsură preventivă pentru vaci, medicamentul este utilizat de două ori (50-60 și 10-15 zile înainte de ziua prognozată a parturii), în doză de 150-200 ml per animal, intravenos;
- **pentru viței, ovine, caprine** - intravenos (prin metoda picurare) sau intraperitoneal a câte 2-5 ml per kg de vie;
- **la cai** - prin metoda intravenoasă, lent, a câte 150-250 ml per animal;
- **la porcine** - intramuscular sau intraperitoneal, 1-3 ml per kg de animal, nu mai mult de 10 ml intramuscular într-un singur loc de elecție;
- **pentru câini și pisici** - intravenos (prin metoda picăturilor), intraperitoneal sau intramuscular a câte 3-5 ml per kg de greutate vie, nu mai mult de 10 ml intramuscular într-un singur loc de elecție.

7.2 Înainte de utilizare, medicamentul trebuie încălzit la temperatura corpului animalului într-o baie de apă. Pentru administrare utilizați numai seringi, ace și sisteme de picurat uscate.

8. Timpul de așteptare

8.1 Produsele de origine animală în timpul și după utilizarea medicamentului sunt utilizate fără restricții.

9. Precauții speciale pentru depozitare

9.1 Preparatul se păstrează în ambalajul producătorului din lista B, într-un loc uscat și întunecat, la o temperatură de + 5 ° C până la + 25 ° C.

10. Precauții speciale pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite de la medicamentul de uz veterinar

10.1 Produsul veterinar fără etichetă, cu termenul de valabilitate expirat, deteriorate sau deschise, trebuie eliminate în conformitate cu cerințele legale în vigoare.

11. Atenționări speciale

11.1 Când lucrați cu medicamentul, trebuie să respectați măsurile de igienă personală și reglementările de siguranță.

12. Termenul de valabilitate

12.1 Termenul de valabilitate este de 2 ani de la data fabricației, în funcție de respectarea condițiilor de depozitare.

13. Statutul legal

13.1 Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. Natura și compoziția ambalajului primar

14.1 Preparatul este ambalat în flacoane de sticlă de 50, 100, 200, 250, 400, 450 și 500 ml.

15. Data ultimei revizuirii a textului

27 / 02 / 2015



NUMAI PENTRU UZ VETERINAR