

PROSPECTUL**1. Denumirea medicamentului de uz veterinar**

Cabufol, soluție injectabilă

2. Compoziție

1 ml conține:

Substanțe active:

Calciu gluconat - 328 mg,

Calciu glicerofosfat - 81 mg

Clorură de magneziu (calculată în substanță anhidră) - 42 mg

Butofosfan - 8 mg

Excipienți:

Compoziția calitativă a excipienților a altor constituenți	Compoziția cantitativă
Alcool benzilic	10 mg
Acid boric	31 mg
Apă pentru injecții	până la 1 ml.

Soluție transparentă de culoare de la galben-pal la galben-brun.

3. Specii țintă

Bovine.

4. Indicații de utilizare

Se indică bovinelor în profilaxia și tratamentul bolilor metabolice provocate de carența de calciu, fosfor și magneziu, inclusiv în caz de rahitism, osteodistrofie, osteomalacie, tetanii, pareze și alte tulburări a metabolismului legate de deficitul de micro- și macro- elemente în organism, la fel în calitate de remediu suplimentar în terapii complexe, în cazul toxicozelor și a reacțiilor alergice.

5. Contraindicații

Cabufol este contraindicat în caz de hipercalcemie, acidoză, disfuncție renală severă, fibrilație atrială, sensibilitate sporită la componentele medicamentului.

6. Atenționări specialeAtenționări speciale:

Se permite administrarea tineretului nou-născut.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă

Particularitățile acțiunii în caz de administrare pentru prima dată și în caz de anulare a medicamentului nu sunt stabilite.

Se administrează de regulă o singură dată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale
În timpul lucrului cu Cabufol e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu medicamentele de uz veterinar.

Persoanelor cu hipersensibilitate cunoscută la substanțele active se recomandă evitarea contactului direct cu medicamentul dat.

În timpul lucrului este interzis fumatul, consumul de alimente și băuturi.

La finisarea lucrului mâinile trebuie spălate cu apă caldă și săpun.

În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă.

În caz de ingerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

Precauții speciale pentru protecția mediului

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere.

Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

Gestație și lactație

Se permite administrarea femelelor gestante și lactante.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

Nu se recomandă administrarea concomitentă cu extracte de *Degetalis purpurea*, cu preparatele vitaminei D și analogii acestora.

Supradozare

Nu au fost depistate simptome specific supradozării.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare

Nu este cazul.

Incompatibilități majore

A nu se amesteca cu niciun alt medicament de uz veterinar.

7. Evenimente adverse

La unele animale în cazul administrării subcutanate pe locul injectării se poate observa eritem sau prurit care trece de la sine. În urma administrării intravenoase rapide se poate manifesta hipotensiune, aritmie, bradicardie, la administrarea intramusculară - iritare în locul injectării.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnnotificare@ansa.gov.md, tel. 022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Cabufol poate fi administrat bovinelor subcutanat, intramuscular sau intravenos în doză de 2-5 ml la 10 kg greutate corporală.

Se administrează o singură dată, la necesitate se va face rapel la interval de 24 ore.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Volumul maxim administrat într-un singur punct nu trebuie să depășească 50 ml pentru administrare subcutanată și 20 ml pentru administrare intramusculară. Administrarea intravenoasă trebuie să fie lentă și constantă (perfuzie).

10. Perioade de așteptare

Zero zile.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

250057

Se ambalează în flacoane din sticlă a câte 50; 100; 250 ml și în butelii de sticlă a câte 500 ml cu dop din cauciuc și capac securizat din aluminiu.

Este posibil ca nu toate dimensiunile de ambalaj să fie comercializate.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

08/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

OOO "NITA-FARM",

Federația Rusă, 410010, or. Saratov, str. Osipov V.I. 1.

Tel/fax +7(4852)338-600

e-mail: client@nita-farm.ru

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SRL "ZooFarmAgro",

MD-2001, Republica Moldova, mun. Chișinău, str. Camenița, 4a

tel.: (022) 855 073; tel.: (022) 355 240; gsm.: 069 827 427

e-mail: zoofarmagro@mail.ru; www.zoofarmagro.md;

17. Alte informații

Codul ATCvet: QA12AX