

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Cabufol, soluție injectabilă

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

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. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Bovine.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

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.

3.3 Contraindicații

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

3.4 Atenționări speciale

Se permite administrarea tineretului nou-născut.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

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 hipesensibilitate 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 îngerare 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.

3.6 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 medicamentului de uz veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului certificatului de înregistrare sau reprezentantului local al acestuia, fie Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea 16 din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizare în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Se permite administrarea femelelor gestante și lactante.

3.8 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.

3.9 Căi de administrare și dozaj

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.

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).

3.10 Simptome de supradozaj (și după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu au fost depistate simptome specific supradozării.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea medicamentelor de uz veterinar antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioada de așteptare

Zero zile.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QA12AX

4.2 Farmacodinamie

Mecanismul de acțiune a medicamentului se determină prin efectele manifestate de substanțele active din compoziția lui.

Glicerofosfatul de calciu este forma cea mai biodisponibilă și ușor asimilabilă de calciu și fosfor, posedă capacitate de remineralizare a țesutului osos datorită raportului de substanțe active de calciu (19,1%) și fosfor (14,7%). Calciu previne distrucția și degenerarea oaselor, normalizează funcția musculară și neurotransmisia. Fosforul contribuie la normalizarea metabolismului energetic și la buna funcționare a membranelor celulare.

Calciu gluconat posedă acțiune antiinflamatoare, antialergică, hemostatică, de dezintoxicare, diminuează fragilitatea și permeabilitatea vaselor sangvine. Acoperă deficitul relativ sau total de calciu în organism. Ionii de calciu participă la transmiterea impulsurilor nervoase, în contracția mușchilor scheletici și netezi, în amplificarea contracțiilor mușchiului cardiac, este implicat în coagularea sangvină, formarea țesutului osos și în alte procese fiziologice.

Clorura de magneziu acționează hipotensiv, sedativ și anticonvulsiv, diuretic și vasodilatator. Reglează procesele metabolice, transmiterea informației între neuroni și a excitabilității musculare, micșorează cantitatea de acetilcolină în sistemul nervos periferic și SNC. În cazul administrării parenterale, blochează transmiterea neuromusculară.

Butofosfanul participă la procesele de asimilare și la asigurarea funcțiilor vitale a organismului, stimulează transformarea ADP în ATP, normalizează metabolismul, participă în metabolismul proteic, glucidic și lipidic, reface funcția hepatică, stimulează formarea țesutului osos, sporește procesele de regenerare, activitatea motorie musculară, rezistența organismului la factorii nefavorabili ai mediului și favorizează creșterea și dezvoltarea tineretului.

Datorită compoziției complexe a medicamentului dat, se reglează procesele metabolice și de asimilare, se echilibrează concentrația și raportul de calciu, fosfor și magneziu în organism.

4.3 Farmacocinetica

Substanțele active din Cabufol fiind în raport asemănător cu cel fiziologic sunt ușor și rapid resorbite în urma administrării parenterale.

Cabufol, după gradul de impact asupra organismului face parte din substanțele cu pericol redus (clasa 4 de pericol conform GOST 12.1.007-76). În doze recomandate nu exprimă acțiunea iritantă locală, sensibilizantă, embriotoxică, teratogenă, mutagenă și cancerogenă, nu are proprietăți cumulative.

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

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

5.2 Termen de valabilitate

Termen de valabilitate al medicamentului de uz veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 de zile.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra separat de produsele alimentare și hrană pentru animale.

A se feri de lumină directă a soarelui.

A se păstra la T°C de la +5°C până la +25°C

A nu se lăsa la vederea și îndemîna copiilor.

5.4 Naura și compoziția ambalajului primar

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.

5.5 Precauții special pentru eliminarea medicamentului de uz veterinar neutilizat sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu sistemele de colectare aplicabile medicamentului de uz veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

OOO "NITA-FARM", Federația Rusă, 410010, or. Saratov, str. Osipova V.I. 1.

Tel/fax +7(4852)338-600; e-mail: client@nita-farm.ru

7. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

250057

8. DATA PRIMEI ÎNREGISTRĂRI

11/08/2025

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

08/2025

10. CLASIFICAREA MEDICAMENTELOR DE UZ VETERINAR

Medicament de uz veterinar care se eliberează cu prescripție.

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