

**HASZNÁLATI UTASÍTÁS**  
egyben címkeszöveg a 250 ml és 500 ml palackhoz  
Cofacalcium oldatos injekció A.U.V.

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

A forgalomba hozatali engedély jogosultja:

COOPHAVET

23 rue du Prieuré, Saint Herblon, 44150 ANCENIS, Franciaország

A gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó:

COOPHAVET

Saint Herblon, 44150 ANCENIS, Franciaország

**2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE**

Cofacalcium oldatos injekció A.U.V.

kalcium-glükonát, bórsav, magnézium-hipofoszfít-hexahidrát

**3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE**

**Hatóanyagok:**

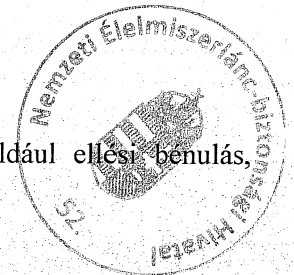
kalcium-glükonát	280 mg/ml
bórsav	57,5 mg/ml
magnézium-hipofoszfít-hexahidrát	90 mg/ml

**Segédanyagok:**

metil-parahidroxibenzoát-nátrium	1 mg/ml
propil-parahidroxibenzoát-nátrium	0,1 mg/ml

**4. JAVALLAT(OK)**

Akut kalciumhiány (hipokalcémia) és magnéziumhiány okozta kórképek, mint például elési benuulás, laktációs tetánia, eklampszia kezelésére és megelőzésére javasolt.



**5. ELLENJAVALLATOK**

Nem adható szívbeteg állatoknak.

Nem alkalmazható a hatóanyagokkal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

**6. MELLÉKHATÁSOK**

A mellékhatások a hatóanyagok idegműködésre és izom ingerlékenységre gyakorolt hatásához kötöttek. A beadás helyén az intramuszkuláris és szubkután alkalmazást követően helyi szöveti reakciók alakulhatnak ki. A gyors intravénás adagolás szívritmus zavart és fatális kollapszust idézhet elő. A kalcium túladagolás (hiperkalcémia) tünetei (remegés, izgatottság, izzadás, hipotónia egészen a kollapszusig) a beadás után 30 perccel jelentkezhetnek.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

**7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)**

Szarvasmarha, sertés, juh, kecske, ló, kutya, macska.

## 8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Lassú intravénás, mély intramuszkuláris, vagy szubkután alkalmazásra.

Általános adagja valamennyi állatfajban: 0,5 - 1 ml Cofacalcium oldatos injekció/ ttkg, amely megfelel 12,5 - 25 mg kalcium és 26,5 - 52,9 mg magnézium-hipofoszfát / ttkg adagolásnak 12 óránként, 1-2 egymást követő nap.

## 9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

A pontos adagot az állatorvos határozza meg a kezelendő állatok testtömegétől és a klinikai állapottól függően. A túladagolás elkerülése érdekében a testtömeget a lehető legpontosabban kell meghatározni.

## 10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

**Szarvasmarha, juh, kecske, ló:**

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

Tej: nulla nap

**Sertés:**

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

## 11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

25°C alatt tárolandó. Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

## 12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések:

Az oldatot testhőmérsékletűre kell felmelegíteni. Az intravénás beadási módnál az injekciót lassan kell adagolni. Az intramuszkuláris beadási módnál az injekciót mélyen az izomba kell fecskendezni. Intramuszkuláris és szubkután alkalmazáskor egy helyre legfeljebb 20 ml adható.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések:

A hatóanyagok iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Alkalmazást követően kezet kell mosni.

Gyógyszerkölcsonhatások és egyéb interakciók:

A kalcium potenciálja a digitálisz-glikozidok hatását, ezzel digitálisz intoxikációt idézhet elő.

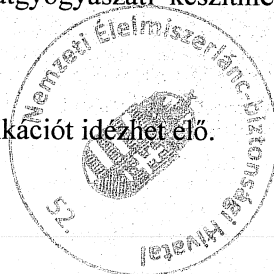
Vemhesség, laktáció: Vemhesség és laktáció ideje alatt alkalmazható.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok):

Túladagolás esetén hiperkalcémia, hipermagnezémia és hiperfoszfatémia alakulhat ki. Túladagolás esetén be kell szüntetni a gyógyszer alkalmazását és rendezni kell az ionháztartást

## 13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE 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. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA**

2015. március 11.

**15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK**

250 ml, alacsony sűrűségű polietilén (LDPE) palackban.

500 ml, alacsony sűrűségű polietilén (LDPE) palackban.

Előfordulhat, hogy nem minden kiszereles kerül kereskedelmi forgalomba.

**16. „KIZÁRÓLAG ÁLLATGYÓGYÁSZATI ALKALMAZÁSRA” SZAVAK ÉS A KIADHATÓSÁGRA ÉS FELHASZNÁLÁSRA VONATKOZÓ FELTÉTELEK ÉS KORLÁTOZÁSOK, AMENNYIBEN ALKALMAZHATÓ**

Kizárólag állatgyógyászati alkalmazásra. Kizárólag állatorvosi rendelvényre adható ki.

**17. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY SZÁMA(I)**

3636/1/15 NÉBIH ÁTI (250 ml)

3636/2/15 NÉBIH ÁTI (500 ml)

**18. A GYÁRTÁSI TÉTEL SZÁMA**

Lot {szám}

**19. LEJÁRATI IDŐ**

EXP {hónap/év}

Felbontás után azonnal felhasználandó.

