



PRODUKTRESUMÉ

for

Calciject 40 Vet.

- 0. D.SP.NR**
8711
- 1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN**
Calciject 40 Vet.
- 2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING 1**
ml indeholder:
Aktive stoffer: Calciumgluconat 332 mg, borsyre 65 mg.

Alle hjælpestoffer er anført under pkt. 6.1.
- 3. LÆGEMIDDELFORM**
Injektionsvæske, opløsning
- 4. KLINISKE OPLYSNINGER**
 - 4.1 Dyrearter**
Kvæg.
 - 4.2 Terapeutiske indikationer**
Forebyggelse og behandling af kælvningsfeber og hypocalcæmi hos kvæg.
 - 4.3 Kontraindikationer**
Ingen.
 - 4.4 Særlige advarsler**
Ingen.
 - 4.5 Særlige forsigtighedsregler vedrørende brugen**

Særlige forsigtighedsregler for dyret
Ingen.

Særlige forsigtighedsregler for personer, der administrerer lægemidlet

Ingen.

Andre forsigtighedsregler -

4.6 Bivirkninger

Ingen kendte.

4.7 Drægtighed eller diegivning

Drægtighed:

Kan anvendes under drægtighed

Diegivning:

Kan anvendes under diegivning.

4.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

4.9 Dosering og indgivelsesmåde

½-1 ml pr. kg legemsvægt svarende til 200-400 ml til en voksen ko givet som langsom intravenøs injektion.

4.10 Overdosering

-

4.11 Tilbageholdelsestid

Slagtning: 0 dage.

Mælk: 0 dage.

5. FARMAKOLOGISKE EGENSKABER

Farmakoterapeutisk klassifikation: Calcium, kombinationer med andre lægemidler,

ATCvet-kode: QA 12 AX

5.1 Farmakodynamiske egenskaber

Calciject 40 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 f) visse enzymesystemer.

Hypocalcæmi er centralt i mælkefeber/kælvningsfeber-komplekset.

Calcijet 40 Vet. øger plasmakoncentrationen af calcium.

5.2 Farmakokinetiske egenskaber -

5.3 Miljømæssige forhold

-

- 6. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER**
- 6.1 Hjælpemidler**
Natriumhydrogencarbonat
Vand til injektionsvæsker
- 6.2 Uforligeligheder**
Ingen.
- 6.3 Opbevaringstid**
2 år.
- 6.4 Særlige opbevaringsforhold**
Ingen.
- 6.5 Emballage**
Plastikflasker á 500 ml.
- 6.6 Særlige forholdsregler ved bortskaffelse af rester af lægemidlet eller affald**
Ingen.
- 7. INDEHAVER AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN**
ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg
- 8. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (NUMRE)**
14711
- 9. DATO FOR FØRSTE MARKEDSFØRINGSTILLADELSE**
2. juni 1992
- 10. DATO FOR ÆNDRING AF TEKSTEN**
08. november 2023
- 11. UDLEVERINGSBESTEMMELSE**
BP