

INDLÆGSSEDDEL

1. Veterinærlægemidlets navn

Calciject 30 + 3 Vet., injektionsvæske, opløsning til kvæg.

2. Sammensætning

En ml indeholder:

Aktive stoffer:

Calciumgluconat 249 mg, borsyre 51 mg, magnesiumhypophosphithexahydrat 30 mg.

Hjælpestoffer:

Natruimhydrogencarbonat

Vand til injektionsvæsker

3. Dyrearter

Kvæg.

4. Indikation(er)

Forebyggelse og behandling af hypocalcæmi/hypomagnesæmi hos kvæg.

5. Kontraindikationer

Ingen.

6. Særlige advarsler

Særlige advarsler: Ingen.

Særlige forholdsregler vedrørende sikker anvendelse hos den dyreart, som lægemidlet er beregnet til:
Ingen.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidler til dyr: Ingen.

Drægtighed: Kan anvendes under drægtighed.

Diegivning: Kan anvendes under diegivning.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion: Ingen kendte.

Væsentlige uforlideligheder: Ingen.

7. Bivirkninger

Kvæg:

Ingen

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: www.meldenbivirkning.dk

8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

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

9. Oplysninger om korrekt administration

-

10. Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 0 dage

Mælk: 0 dage

11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter udløbsdatoen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den pågældende måned.

12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

13. Klassificering af veterinærlægemidler

Kræver recept.

14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser

MTnr. 14713

Glasflaske á 400 ml.

Plastikflasker á 250 ml og 500 ml.

15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen

02 juni 1992

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktoplysninger

Indehaver af markedsføringstilladelse og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
DK-3480 Fredensborg
Tlf.: 48 48 43 17

Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Norbrook Laboratories Ltd.
Newry, BT35 6JP
Nordirland

17. Andre oplysninger

Seneste indlægsseddel findes på indlaegsseddel.dk