

INDLÆGSSEDDEL

Infucal vet., infusionsvæske, opløsning

1. NAVN OG ADRESSE PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGS- TILLADELSEN SAMT PÅ DEN INDEHAVER AF VIRKSOMHEDS- GODKENDELSE, SOM ER ANSVARLIG FOR BATCHFRIGIVELSE

Indehaver af markedsføringstilladelsen:

Nordvacc Läkemedel AB
Västertorpsvägen 135
Box 112
SE-129 22 Hägersten
Sverige

Framstiller ansvarig for batchfrigivelse:

DIVASA-FARMAVIC, S.A. (DFV)
Ctra. Sant Hipolit km 71,
08503-Gurb-Vic
Barcelona
Spanien

2. VETERINÆRLEGEMIDLETS NAVN

Infucal vet., infusionsvæske, opløsning

3. ANGIVELSE AF DE AKTIVE STOFFER OG ANDRE INDHOLDSSTOFFER

Hver ml indeholder:

Aktive indeholder:

Calciumgluconat.....	175.0 mg
Magnesiumchloride.....	.21.9 mg
(som magnesiumchloridehexahydrate)	

Hjælpemidler:

Glucosemonohydrat.....	110.0 mg
Natrium hypophosphite.....	40.5 mg
Borsyre (E-284).....	35.8 mg
Vand til injektionsvæske.....	1.0 ml

4. INDIKATIONER

Paresis puerperalis og andre tilstande med hypocalcæmi i kvæg.
Magnesiumindholdet modvirker hypomagnesiumæmi.

5. KONTRAINDIKATIONER

Bør ikke anvendes til hypereksiterede dyr.

6. BIVERKNINGER

Intravenøs administration kan forårsage flebitis og/eller koagulation på infusionsstedet. For at undgå dette problem kan infusionen gives med et intravenøst kateter. Bradykardi og hjerterytmie kan opstå, hvis den intravenøse infusion gives for hurtigt. Infusionen skal derfor afbrydes indtil hjerterytmen er normaliseret. Bradykardi og hjerterytmie skal kontrolleres før og under behandling.

Kontakt 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.

Alternativt kan du indberette observerede bivirkninger via det nationale bivirkningssystem
Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

7. DYREARTER

Kvæg.

8. DOSERING FOR HVER DYREART, ANVENDELSEMÅDE OG INDGIVELSEVEJ

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid dyrlægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Skal gives langsomt ved intravenøs injektion. Dosis er i almindelighed 1 ml pr. kg. kropsvægt (15.6 mg calcium og 2.6 mg manesium pr. kg. kropsvægt) hvor det behandlede dyrs kliniske status skal vurderes.

Ved hypomangnesiumæmi kan yderligere magnesium administreres intravenøst eller subkutant efter vurdering af det behandlede dyrs kliniske status.

9. OPLYSNINGER OM KORREKT ANVENDELSE

Ved intravenøs infusion af store doser skal opløsningen have kropstemperatur før indgivelsen. Hvis der opstår takhypnø, takykardi eller bradykardi skal infusionen afbrydes indtil hjerterytmen er normaliseret.

10. TILBAGEHOLDELSETID

0 dage.

11. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VEDRØRENDE OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares over 25°C. Opbevares i original beholder/emballage. Må ikke fryses. Den færdige opløsningen skal anvendes straks og må ikke opbevares efter åbning.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på etiketten efter EXP. Utløbsdatoen refererer til den sidste dag i den pågældende måned.

12. SÆRLIG ADVARSLER

Overdosis:

Høje doser gennem længere tid kan medføre kvalme, muskelsvaghed, bradykardi, takykardi og arytmier.

Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Må ikke anvendes sammen med tetracycliner, natriumkarbonat, streptomycin eller dihydrostreptomycinsulfat. Calciumgluconat øger methylxanthens effekt på hjertet.

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed. Kan anvendes under laktation.

13. EVENTUELLE SÆRLIGE FORHOLDSREGLER VED BORTSKAFFELSE AF UBRUGT LÆGEMIDLER ELLER AFFALD FRA SÅDANNE, OM NØDVENDIGT

Ikke anvendte veterinærlægemidler samt affald heraf bør destrueres i henhold til lokale retningslinjer. Infucal vet. må ikke udledes i vandløb, da dette kan være farligt for fisk og andre organismer i vandet. Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand. Kontakt din dyrlæge eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af lægemidler, der ikke længere findes anvendelse for. Disse foranstaltninger skal bidrage til at beskytte miljøet.

14. DATO FOR SENESTE REVISION AF INDLÆGSSEDLEN

19.06.2019

15. ANDRE OPLYSNINGER

Pakningsstørrelser: 1 x 500 ml og 12 x 500 ml. I bunden af flasken er der en ring, så det er lettere at hænge flasken op, når der skal gives en langsom infusion.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

KUN TIL DYR