

BIJSLUITER

CALCITAT® 50

oplossing voor infusie voor runderen

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

aniMedica GmbH
Im Südfeld 9
D-48308 Senden-Bösensell
Duitsland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Calcitat 50, oplossing voor infusie voor runderen

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIG BESTANDDEEL

Per ml:

Werkzame bestanddelen:

Calciumhydroxyde	13,2 mg
Calciumgluconaat-monohydraat	31,0 mg
Calciumborogluconaat	429,0 mg
Magnesiumchloride-hexahydraat	65,0 mg

Hulpstoffen:

Methyl-4-hydroxybenzoaat	1,0 mg
--------------------------	--------

Heldere, lichtgele oplossing.

INDICATIES

Melkziekte en kopziekte.

CONTRA-INDICATIES

Geen.

BIJWERKINGEN

Te snelle toediening kan tot hartaritmieën leiden.

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORT(EN) WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL

BESTEMD IS

Rund.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEG

Intraveneus toedienen.

Dosering: eenmalig 100 – 150 ml per 500 kg lichaamsgewicht.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Zie onder "Dosering".

WACHTTERMIJN

Nul dagen.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 3 jaar

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: direct gebruiken, niet bewaren.

Niet te gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht en vorst.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren

Langzaam intraveneus toedienen op lichaamstemperatuur. De toedieningsduur dient minimaal 5 minuten te bedragen. De hartslag controleren tijdens de toediening. Als er reacties optreden doordat de substantie onverenigbaar is (hartkloppingen, onrust, transpiratie, toename van traan- resp. speekselsecretie), dient de infusie onmiddellijk te worden gestopt.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota)

Bij overdosering kunnen cyanose, dyspneu, excitatie of ventrikelfibrillatie optreden.

Onverenigbaarheden

Aangezien er geen onderzoek is verricht naar de verenigbaarheid, moet het diergeneesmiddel niet met andere diergeneesmiddelen worden vermengd.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

26 november 2014

OVERIGE INFORMATIE

Glazen (type I) of kunststof (PP) injectieflacon à 100, 250 of 500 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

REG NL 3745

KANALISATIE

VRIJ



AST Farma B.V.
Oudewater