

VÄLISPAKENDIL VÕI SELLE PUUDUMISEL SISEPAKENDIL PEAVAD OLEMA JÄRGMISED ANDMED

500 ml plastikpudel

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele
Kaltsiumglükonaat/Magneesiumkloriid/Boorhape

2. TOIMEAINE(TE) JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml infusioonilahust sisaldab:

Kaltsiumglükonaati	240 mg
(ekvivalentne Ca ²⁺ : 21,5 mg või 0,54 mmol)	
Magneesiumkloriidi 6 H ₂ O	60 mg
(ekvivalentne Mg ²⁺ : 7,2 mg või 0,30 mmol)	
Boorhapet	60 mg

3. RAVIMVORM

Infusioonilahus.

4. PAKENDI SUURUS(ED)

500 ml

1 polüpropüleenpudel
12 polüpropüleenpudelit

5. LOOMALIIGID

Hobune, veis, lammas, kits, siga.

6. NÄIDUSTUS(ED)

Ägedad hüpokaltseemilised seisundid.
Toetav ravi allergia, anafülaksia, hemorraagilise diateesi korral.

7. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intravenoosne
Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

8. KEELUAJAD

Veis, lammas, kits: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.
Piimale: 0 päeva.
Siga, hobune: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva.

9. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Enne ravimi kasutamist lugege pakendi infolehte.

10. KÕLBLIKKUSAEG

Kõlblik kuni:

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: koheseks kasutamiseks.

11. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte hoida külmkapis. Mitte lasta külmuda.

Kasutada vaid selget lahust avamata originaalpakendist.

**12. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD
PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD**

Kasutamata ravim või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikele seadustele.

**13. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED
VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, kui need on kohaldatavad**

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

14. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

15. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

bela-pharm GmbH & Co.KG
Lohner Str. 19
49377 Vechta
Saksamaa

16. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1379

17. TOOTJAPPOOLNE PARTII NUMBER

Partii nr:

VÄLISPAKEND KOOS PAKENDI INFOLEHEGA

PLASTPUDEL 500 ml

1. VETERINAARRAVIMI NIMETUS

C-B-Gluconat 24% plus 6%, infusioonilahus hobustele, veistele, lammastele, kitsedele ja sigadele
Kaltsiumglükonaat/Magneesiumkloriid/Boorhape

2. TOIMEAINE(TE) JA ABIAINETE SISALDUS

1 ml infusioonilahust sisaldab:

Kaltsiumglükonaati	240 mg
(ekvivalentne Ca^{2+} : 21,5 mg või 0,54 mmol)	
Magneesiumkloriidi 6 H_2O	60 mg
(ekvivalentne Mg^{2+} : 7,2 mg või 0,30 mmol)	
Boorhapet	60 mg

Abiaine: süstevesi.

3. RAVIMVORM

Infusioonilahus.

4. PAKENDI SUURUSED

500 ml

5. LOOMALIIGID

Hobune, veis, lammas, kits, siga.

6. NÄIDUSTUSED

Ägedad hüpokaltseemilised seisundid.
Toetav ravi allergia, anafülaksia, hemorraagilise diateesi korral.

7. VASTUNÄIDUSTUSED

Mitte manustada hüperkaltseemia ja hüpermagneseemia korral.
Mitte manustada varssadele idiopaatilise hüpokaltseemia korral,
Mite manustada veistele ja väikemäletsejalistele kaltsinoosi korral.
Mitte manustada septitseemiliste protsesside (näiteks ägedad mastiidid veistel) ajal.
Mitte manustada pärast suurtes doosides D_3 -vitamiini manustamist,
Mite manustada kroonilise neerupuudulikkuse korral,
Mitte manustada anorgaanilist fosforilahust samaaegselt või kohe pärast preparaadi manustamist.

8. MANUSTAMISVIIS JA -TEE(D)

Intravenoosne

Aeglaseks intravenoosseks manustamiseks, soovitavalt 20...30 minuti jooksul.

Veis: äge hüpokaltseemiline seisund:

40...50 ml C-B-Gluconat 24% plus 6% 50 kg kehamassi kohta (vastab 0,43 ... 0,54 mmol Ca^{2+} ja 0,24 ... 0,30 mmol Mg^{2+} kg kehamassi kohta).

Toetav ravi allergia, anafülaksia, hemorraagilise diateesi korral:

25...30 ml C-B-Gluconat 24% plus 6% 50 kg kehamassi kohta (vastab 0,27 ... 0,32 mmol Ca²⁺ ja 0,15 ... 0,18 mmol Mg²⁺ kg kehamassi kohta).

Hobune, vasikas, lammas, kits, siga:

30 ml C-B-Gluconat 24% plus 6% 50 kg kehamassi kohta (vastab 0,32 mmol Ca²⁺ ja 0,18 mmol Mg²⁺ kg kehamassi kohta).

Doseerimisjuhised on küll manustamise juhiseks, kui manustamist tuleb kohandada vastavalt ainete puudusele ja vereringe seisundile.

Teist korda võib ravimit manustada kõige varem 6 tundi pärast esmast manustamist. Lisainfusioonid teha 24-tunniste intervallidega, kui on kindel, et jätkuvad tunnused on põhjustatud hüpokaltseemilisest seisundist.

9. KÕRVALTOIMED

Isegi ravidoosis manustatuna võib kaltsiumi sisaldus põhjustada mööduvat hüperkaltseemiat koos järgnevatel tunnistega:

- esmane bradükardia
- rahutus, lihasvärinad, salivatsioon
- hingamissageduse kiirenemine.

Südametöö kiirenemine esmase bradükardia järgselt viitab üledoosile. Sellisel juhul peatada koheselt preparaadi manustamine. Hilisemad kõrvaltoimed, mis võivad esineda üldise seisundi häiretena ning hüperkaltseemia tunnused 6...10 tundi pärast manustamist ei ole diagnoositavad kui hüpokaltseemia tagajärjed.

Kui täheldate tõsiseid kõrvaltoimeid või muid toimeid, mida pole käesolevas pakendi infolehes mainitud, palun teavitage sellest oma veterinaararsti.

10. KEELUAJAD

Veis, lammas, kits: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva

Piimale: 0 päeva.

Siga, hobune: Lihale ja söödavatele kudedele: 0 päeva

11. ERIHOIATUS(ED), KUI VAJALIK

Erihoiatused kasutamisel loomadel

Ainult aeglaseks intravenoosseks manustamiseks.

Infusiooni ajal tuleb kontrollida südame rütmi ja vere tsirkulatsiooni. Kui esineb mingi üledoseerimise tunnus (südame rütmimuutus, vererõhu langus, rahutus), tuleb infusioon koheselt peatada.

Üleannustamine: Kui intravenooset manustamist teostatakse liiga kiiresti, võib selles preparaadis sisalduva kaltsiumi tõttu tekkida hüperkaltseemia või hüpermagneseemia koos kardiotoksiliste tunnustega, nagu esmane bradükardia koos järgneva tahhükardiaga, südame rütmihäired ning raskematel juhtudel ventrikulaarne fibrillatsioon. Teised hüperkaltseemia tunnused on motoorne nõrkus, lihasvärinad, suurenenud erutuvus, rahutus, higistamine, polüuuria, vererõhu langus, depressioon ja kooma.

Maksimaalse manustatava koguse ületamine võib tekitada allergilisi reaktsioone histamiini vabanemise tõttu. Sellisel juhul tuleb manustamine koheselt lõpetada. Hüperkaltseemia tunnused võivad püsida 6...10 tundi pärast infusiooni ning neid ei tohi segi ajada hüpokaltseemia sarnaste tunnustega.

Kasutamine tiinuse ja laktatsiooni ajal: Kasutada ainult vastavalt loomaarsti tehtud kasu riski suhte hinnangule.

Koostained: Kaltsium suurendab südameglükosiidide toimet. Kaltsium suurendab südames β -adrenergiliste ravimite ja metüülksantiinide toimet. Glükokortikoidid suurendavad neerude kaltsiumi ekskretsiooni D-vitamiini antagonismiga.

Sobivusuuringute puudumisel ei tohi seda veterinaarravimit segada teiste veterinaarravimitega.

11. KÕLBLIKKUSAEG

Kõlblik kuni:

Kõlblikkusaeg pärast vahetu pakendi esmast avamist: koheseks kasutamiseks.

13. SÄILITAMISE ERITINGIMUSED

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte hoida külmkapis. Mitte lasta külmuda.

Kasutada vaid selget lahust avamata originaalpakendist.

14. ERINÕUDED ETTEVAATUSABINÕUDE OSAS KASUTAMATA JÄÄNUD PREPARAADI VÕI JÄÄTMETE HÄVITAMISEL, KUI NEED ON KEHTESTATUD

Kasutamata veterinaarpreparaat või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikule seadusandlusele.

Küsi palun oma veterinaararstilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

15. MÄRGE „AINULT VETERINAARSEKS KASUTAMISEKS” NING TINGIMUSED VÕI PIIRANGUD TARNIMISE JA KASUTAMISE OSAS, kui need on kohaldatavad

Ainult veterinaarseks kasutamiseks. Retseptiravim.

16. MÄRGE ”HOIDA LASTE EEST VARJATUD JA KÄTTESAAMATUS KOHAS”

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

17. MÜÜGILOA HOIDJA NIMI JA AADRESS

bela-pharm GmbH & Co. KG

Lohner Str. 19

49377 Vechta

Saksamaa

18. MÜÜGILOA NUMBER (NUMBRID)

Müügiloa nr: 1379

19. TOOTJAPUOLNE PARTII NUMBER

Partii nr:

20. PAKENDI INFOLEHE VIIMASE KOOSKÕLASTAMISE KUUPÄEV

Pakendi infolehe viimase kooskõlastamise kuupäev: August 2012

21. LISAINFO

Lisaküsimuste tekkimisel selle ravimi kohta pöörduge palun müügiloa hoidja poole.