

ИНСТРУКЦИЯ
по применению препарата Кальфосет®
для лечения сельскохозяйственных животных
при тетаниях, парезах, отравлениях, токсикозах,
нарушениях обмена кальция, фосфора и магния

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место»,
Словения /«KRKA, d.d., Novo mesto»,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija)

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кальфосет® (Calfoset®).
Группировочное название: кальция глюконат + кальция глицерофосфат + магния хлорид.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций.
Кальфосет® в 100 мл в качестве действующих веществ содержит кальция глюконат 32,82 г, кальция глицерофосфат 8,13 г, магния хлорид 4,18 г, а в качестве вспомогательных веществ – борную кислоту, цитрат натрия безводный и воду для инъекций.
3. Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий хранения – 3 года со дня изготовления. После первого вскрытия флакона – не более 28 суток.
Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока годности.
4. Кальфосет® представляет собой прозрачный раствор с желтоватым оттенком, без запаха. Выпускают лекарственный препарат расфасованным в герметически закрытые флаконы из темного стекла по 100 и 250 мл. Каждый флакон помещают в картонную коробку и снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят лекарственный препарат в упаковке производителя, отдельно от продуктов питания и кормов, в защищенном от прямых солнечных лучей месте, при температуре от 5 °С до 25 °С.
6. Хранить лекарственный препарат следует в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный препарат с истекшим сроком годности утилизируют с бытовыми отходами.
8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. Фармакологические свойства

9. Препарат относится к группе микро- и макроэлементов для парентерального введения.
10. Действие препарата определяется эффектом входящих в состав компонентов. Кальций участвует в формировании костной ткани (предотвращает риск развития рахита и остеодистрофии), свертывании крови, в регуляции процессов нервной проводимости и мышечных сокращений, в поддержании стабильной сердечной деятельности. Обладает общеукрепляющим, антиоксическим эффектом.
Фосфор является составным элементом костной ткани, нуклеопротеинов и фосфолипидов. Он принимает участие во всех процессах ассимиляции в организме животного, положительно влияет на обмен веществ в тканях организма.
Магний участвует в обмене фосфора и углеводов в качестве кофермента. При парентеральном введении блокирует нейромышечную трансмиссию и предотвращает развитие судорог.

Действующие вещества Кальфосета® находятся в физиологическом соотношении, хорошо и быстро всасываются при парентеральном введении.

Кальфосет® по степени воздействия на организм согласно ГОСТ 12.1.007-76 относится к 4 классу опасности (вещества малоопасные), хорошо переносится животными разного возраста, в рекомендуемых дозах не оказывает местно-раздражающего, сенсибилизирующего, тератогенного и эмбриотоксического действия, не обладает кумулятивными свойствами.

III. Порядок применения

11. Кальфосет® применяют для лечения сельскохозяйственных животных при: тетаниях (в период беременности, лактации, во время транспортировки, пастьбы и т.д.); парезах, вызванных недостатком кальция и фосфора; нарушениях обмена кальция, фосфора, магния (рахит, остеодистрофия, остеомалация, и др.); отравлениях свинцом, фтором, щавелевой кислотой (как дополнительное средство при комплексном лечении); токсикозах, аллергиях.

12. Кальфосет® противопоказан при гиперкальциемии, ацидозе, тяжелых нарушениях функции почек, мерцательной аритмии предсердий, повышенной чувствительности к компонентам лекарственного препарата.

13. Кальфосет® вводят животным внутривенно, внутримышечно или подкожно в следующих дозах:

Вид животного	Доза в мл на одно животное	Способ введения
Лошади массой до 500 кг	80-100	Внутривенно
Крупный рогатый скот массой до 500 кг (всех возрастов)	80-215	Внутривенно, внутримышечно, подкожно
Овцы, козы (всех возрастов)	15-25	Внутривенно, внутримышечно, подкожно
Свиньи	15-25	Внутривенно, внутримышечно
Поросята	2-3	Внутримышечно

Кальфосет® назначают животным однократно. Допускается повторное применение препарата через 24 часа в тех же дозах.

Для профилактики нарушений обмена кальция, фосфора и магния во время беременности, лактации, а также рахита молодняка сельскохозяйственных животных Кальфосет® применяют однократно в рекомендованных дозах.

Крупному рогатому скоту Кальфосет® вводят подкожно в одно и то же место не более 50 мл препарата, внутримышечно – не более 25 мл. Свиньям, овцам и козам внутримышечно в одно и то же место - не более 15 мл препарата. Внутривенно препарат вводят медленно и равномерно.

14. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

15. Особенности действия лекарственного препарата при его первом применении не установлено.

16. Препарат применяют беременным, лактирующим и новорожденным животным.

17. Препарат обычно применяют однократно.

18. Побочных явлений и осложнений у животных при применении лекарственного препарата в соответствии с настоящей инструкцией не наблюдается.

19. Кальфосет[®] не рекомендуется назначать животным одновременно с препаратами дигиталиса, витамином Д и его аналогами.

20. Продукты животноводства после применения Кальфосета[®] используют без ограничения.

IV. Меры личной профилактики

21. При работе с лекарственным препаратом необходимо соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные для работы с лекарственными препаратами для животных.

22. Людям с повышенной чувствительностью к компонентам препарата следует избегать прямого контакта с Кальфосетом[®]. Пустую упаковку из-под препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При случайном попадании лекарственного препарата на кожу или слизистые оболочки его необходимо смыть обильным количеством проточной воды; при попадании в глаза - немедленно промыть их водой, при необходимости обратиться к врачу.

Наименование и адрес производственной площадки производителя препарата

АО «КРКА, д.д., Ново место»
Словения/«KRKA, d.d., Novo mesto»,
Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenija.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем или держателем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя.

Представительство фирмы «КРКА» в
Казахстане, 050059, Алматы, Бизнес центр
Нурлы Тау, проспект Аль-Фараби 5/1, секция
1Б, 2 этаж.

Номер регистрационного удостоверения: