



ИНСТРУКЦИЯ

по применению Кальфосета®

для лечения сельскохозяйственных животных при тетаниях, парезах, отравлениях, токсикозах, нарушениях обмена кальция, фосфора и магния

(организация-разработчик АО «КРКА, д.д., Ново место»/«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°C до 25°C.
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, антитоксическим 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, пастбы и т.д.); парезах, вызванных недостатком кальция и фосфора; нарушениях обмена кальция, фосфора, магния (рахит, остеодистрофия, остеомаляция, 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»/«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 АО «КРКА, д.д., Ново место» в РФ, 125212, г. Москва, Головинское шоссе, дом 5, корпус 1 Тел.: (495) 981-10-95, факс: (495) 981-10-91

Номер регистрационного удостоверения 705-3-31/12-3244-1784-3-2.2/00985

С согласованием настоящей инструкции теряет силу инструкция по применению Кальфосета®, утвержденная 21.04.2011.