

Инструкция по применению лекарственного препарата Кальфотон для профилактики и лечения животных при нарушении минерального обмена, тетаниях, парезах, отравлениях, токсикозах, аллергиях (Организация-разработчик: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2)

I. ОБЩИЕ СВЕДЕНИЯ

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кальфотон (Kalfoton). Международное непатентованное наименование: глюконат кальция, глицерофосфат кальция, хлорид магния.
2. Лекарственная форма: раствор для инъекций. В 1 мл Кальфотона в качестве действующих веществ содержится: кальция глюконат – 0,33 г, кальция глицерофосфат – 0,082 г, магния хлорид – 0,042 г и вспомогательные вещества: борная кислота, цитрат натрия безводный (в количестве, необходимом для коррекции pH 3,5 – 4,5), вода для инъекции – до 1 мл.
3. По внешнему виду препарат представляет собой бледно-желтый прозрачный раствор. Срок годности препарата при соблюдении условий хранения – 3 года с даты производства, после первого вскрытия флакона – не более 28 суток. Запрещается применение лекарственного препарата по истечении срока годности.
4. Выпускают лекарственный препарат в виде стерильного раствора по 10, 50, 100, 200 и 500 мл в стеклянных флаконах соответствующей вместимости, герметично укупоренных резиновыми пробками, укрепленными алюминиевыми колпачками. Каждую потребительскую упаковку препарата снабжают инструкцией по применению.
5. Хранят препарат в закрытой упаковке производителя в сухом, защищенном от прямых солнечных лучей месте, отдельно от продуктов питания и кормов при температуре от 5 до 25 °С. После вскрытия флакона – при температуре от 5 до 8 °С.
6. Кальфотон следует хранить в местах, недоступных для детей.
7. Неиспользованный лекарственный препарат утилизируют в соответствии с требованиями законодательства. 8. Отпускается без рецепта ветеринарного врача.

II. ФАРМАКОЛОГИЧЕСКИЕ СВОЙСТВА

9. Кальфотон относится к группе лекарственных препаратов, содержащих кальций, фосфор, магний.
10. Механизм действия лекарственного препарата определяется эффектом входящих в его состав компонентов. Кальций участвует в формировании костной ткани (предотвращает риск развития рахита и остеодистрофии), в 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 находятся в физиологическом соотношении, хорошо и

быстро всасываются при парентеральном введении. По степени воздействия на организм Кальфотон относится к малоопасным веществам (4 класс опасности по ГОСТ 12.1.007).

III. ПОРЯДОК ПРИМЕНЕНИЯ

11. Кальфотон назначают животным в составе комплексного лечения и профилактики при: – тетании (в период беременности, лактации, во время транспортировки, пастбы и т.д.); – парезах, параличах различной этиологии (в том числе послеродовых); – рахите, остеодистрофии, остеомалации; – аллергиях, токсикозах; – нарушениях минерального обмена (нарушения обмена кальция, фосфора, магния); – переломах.

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

13. Кальфотон применяют животным парентерально внутривенно, внутримышечно или подкожно однократно в дозе 2 мл на 10 кг массы животного: – крупному рогатому скоту, лошадям – 20 мл на 100 кг живого веса животного; – молодняку крупного рогатого скота – 10 мл на 50 кг живого веса животного; – свиньям – 20 мл на 100 кг живого веса животного; – ремонтному молодняку – 10 мл на 50 кг живого веса животного; – пороссятам-отъемышам – 2 мл на 10 кг живого веса животного; – овцам и козам – 20 мл на 100 кг живого веса животного; – молодняку – 2 мл на 10 кг живого веса животного; – собакам – 2 мл на 10 кг живого веса животного; – кошкам – 0,5 мл на 5 кг живого веса животного. 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 животных Кальфотон применяют однократно в рекомендованных дозах. Крупному рогатому скоту Кальфотон вводят подкожно в одно и то же место не более 50 мл, 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. Симптомов, возникающих при передозировке препарата, у животных не установлено.

15. Особенности действия лекарственного препарата при первом применении или при его отмене не выявлено.

16. В рекомендуемых дозах не оказывает тератогенного и эмбриотоксического действия. Противопоказаний и особенностей применения в период лактации не установлено.

17. Препарат предназначен для разового применения.

18. При применении Кальфотона согласно настоящей инструкции побочных явлений и осложнений у животных, как правило, не отмечается. В случае появления аллергических реакций использование препарата прекращают и назначают антигистаминные средства и, при необходимости, симптоматическое лечение.

19. Кальфотон не следует применять одновременно с препаратами дигиталиса, витамином Д и его аналогами.

20. Убой животных на мясо и использование в пищевых целях мясопродуктов и молока во время и после применения Кальфотона разрешается без ограничений.

IV. МЕРЫ ЛИЧНОЙ ПРОФИЛАКТИКИ

21. При работе с Кальфотонем следует соблюдать общие правила личной гигиены и техники безопасности, предусмотренные при работе с лекарственными препаратами. При работе с препаратом запрещается курить, пить и принимать пищу. По окончании работы руки следует вымыть теплой водой с мылом.

22. К работе с препаратом не допускаются лица с признаками аллергических, респираторных, желудочно-кишечных заболеваний или кожных поражений. Пустую тару из-под лекарственного препарата запрещается использовать для бытовых целей, она подлежит утилизации с бытовыми отходами.

23. При попадании препарата на кожу или слизистые оболочки, необходимо немедленно промыть их большим количеством воды. Людям с гиперчувствительностью к компонентам лекарственного препарата следует избегать прямого контакта с препаратом. В случае появления аллергических реакций и/или при случайном попадании лекарственного препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению или этикетку).

Наименования и адреса производственных площадок производителя лекарственного препарата для ветеринарного применения: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Наименование, адрес организации, уполномоченной владельцем регистрационного удостоверения лекарственного препарата на принятие претензий от потребителя: ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Инструкция разработана ООО «НПК «Асконт+», 142279, Московская область, Серпуховский р-н, рп. Оболенск, ул. Строителей, строение 2.

Номер регистрационного удостоверения: РК-ВП-4-3249-16