



PRODUKTRESUMÉ

for

Calciject 30 + 3 Vet., injektionsvæske, opløsning

0. D.SP.NR
8713

1. VETERINÆRLÆGEMIDLETS NAVN

Calciject 30 + 3 Vet.

Lægemiddelform: injektionsvæske, opløsning
Styrke: 249 mg/ml + 51 mg/ml + 30 mg/ml

2. KVALITATIV OG KVANTITATIV SAMMENSÆTNING

1 ml indeholder:

Aktive stoffer:

Calciumgluconat 249 mg (svarende til 23,5 mg Ca²⁺), borsyre 51 mg,
magnesiumhypophosphithexahydrat 30 mg.

Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele

Natriumhydrogencarbonat

Vand til injektionsvæsker

3. KLINISKE OPLYSNINGER

3.1 Dyrearter, som lægemidlet er beregnet til

Kvæg.

3.2 Terapeutiske indikationer for hver dyreart, som lægemidlet er beregnet til

Forebyggelse og behandling af hypocalcæmi/hypomagnesæmi hos kvæg.

3.3 Kontraindikationer

Ingen.

3.4 Særlige advarsler

Ingen.

3.5 Særlige forholdsregler vedrørende brugen

Særlige forholdsregler vedrørende sikker brug hos de dyrearter, som lægemidlet er beregnet til:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler for personer, der administrerer veterinærlægemidlet til dyr:

Ikke relevant.

Særlige forholdsregler vedrørende beskyttelse af miljøet:

Ikke relevant.

3.6 Bivirkninger

Kvæg:
Ingen kendte.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et veterinærlægemiddel. Indberetningerne sendes, helst via en dyrlæge, til enten indehaveren af markedsføringstilladelsen eller til den nationale kompetente myndighed via det nationale indberetningssystem. Se indlægssedlen for de relevante kontaktoplysninger.

3.7 Anvendelse under drægtighed, laktation eller æglægning

Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

3.8 Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion

Ingen kendte.

3.9 Administrationsveje og dosering

½-1 ml pr. kg legemsvægt svarende til 200-400 ml til en voksen ko indgivet langsomt som intravenøs injektion.

3.10 Symptomer på overdosering (og, hvis relevant, nødforanstaltninger og modgift)

Ingen kendte.

3.11 Særlige begrænsninger og betingelser for anvendelse, herunder begrænsninger for anvendelsen af antimikrobielle og antiparasitære veterinærlægemidler for at begrænse risikoen for udvikling af resistens

Ikke relevant.

3.12 Tilbageholdelsestid(er)

Slagtning: 0 dage.

Mælk: 0 dage.

4. FARMAKOLOGISKE OPLYSNINGER

4.1 ATCvet-kode: QA 12 AX

4.2 Farmakodynamiske oplysninger

Veterinærlægemidlet indeholder calcium, fosfat, magnesium.

Calcium er nødvendigt for normal muskelkontraktion i både kropsmuskulatur, ciliær muskulatur og intracellulære kontraktile elementer. Desuden er det vigtigt for knogleopbygning, overførsel af nerveimpulser, samt membranpermeabilitet, og det medvirker i blodkoagulation samt visse enzymesystemer.

Hypocalcæmi er centralt i mælkefeber/kælvningsfeber-komplekset.

Fosfat indgår bl.a. i den biologiske energiomsætning via ATP, i knogleopbygning samt i kroppens bufferkapacitet.

Magnesium er intracellulær co-faktor for mange enzymer, især i den biologiske energiomsætning. For høj plasmakonzentration kan resultere i neuromuskulær paralyse. For lav plasmakonzentration kan resultere i hyperirritabilitet som f.eks. i græstetani.

Veterinærlægemidlet øger plasmakonzentrationen af calcium, fosfat og magnesium.

5. FARMACEUTISKE OPLYSNINGER

5.1 Væsentlige uforlideligheder

Ingen kendte.

5.2 Opbevaringstid

Opbevaringstid for veterinærlægemidlet i salgspakning:

Glasflaske: 2 år.

Plastikflaske: 18 måneder.

5.3 Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringsforhold for dette veterinærlægemiddel.

5.4 Den indre emballages art og indhold

1 glasflaske á 400 ml.

1 plastikflaske á 250 ml.
1 plastikflaske á 500 ml.
12 plastikflasker á 500 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

5.5 Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer fra brugen heraf

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller affaldsmaterialer herfra i henhold til lokale retningslinjer og nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

6. NAVN PÅ INDEHAVEREN AF MARKEDSFØRINGSTILLADELSEN

ScanVet Animal Health A/S
Kongevejen 66
3480 Fredensborg

7. MARKEDSFØRINGSTILLADELSESNUMMER (-NUMRE)

14713

8. DATO FOR FØRSTE TILLADELSE

Dato for første markedsføringstilladelse: 2. juni 1992

9. DATO FOR SENESTE ÆNDRING AF PRODUKTRESUMÉET

29. oktober 2025

10. KLASSIFICERING AF VETERINÆRLÆGEMIDLER

BP

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).