



УТВЕРЖДАЮ

Комитет ветеринарного контроля и
надзора Министерства сельского
хозяйства Республики Казахстан

2016 г.

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 инъекций – 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

погашения 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 находящих 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:

- тетанием (в период беременности, лактации, во время транспортировки, пастбища и т.д.);
- парезах, параличах различной этиологии (в том числе послеродовых);
- рахите, остеодистрофии, остеомаляции;
- 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;
- поросятам-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. Особеностей 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 Кальфотоном 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

Генеральный директор
ООО «НПК «Асконт+»

В.А. Шабанов

