

СОГЛАСОВАНО
Заместитель Руководителя
Россельхознадзора
К.А. Савенков
29 января 2025 г.

ИНСТРУКЦИЯ

по ветеринарному применению лекарственного препарата Кальфосет[®]

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

Номер регистрационного удостоверения 705-3-31.12-3244№ПВИ-3-2.2/00985

I. Общие сведения

1. Торговое наименование лекарственного препарата: Кальфосет[®]
(Calfoset[®]).

Международное непатентованное наименование действующих
веществ: 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. Кальфосет[®] представляет собой прозрачный раствор слегка желтого
цвета.

Срок годности лекарственного препарата при соблюдении условий
хранения – 3 года со дня производства. После первого вскрытия флакона – не
более 28 суток.

Запрещается использовать лекарственный препарат по истечении срока
годности.

4. Выпускают лекарственный препарат расфасованным в герметически
закрытые флаконы из темного стекла по 100 мл. Каждый флакон помещают в
картонную коробку и снабжают инструкцией по применению.

5. Хранят лекарственный препарат в закрытой 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, 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 лекарственного препарата Кальфосет[®] 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, остеомаляция, и др.); отравлениях свинцом, фтором, щавелевой кислотой (как дополнительное средство в комплексном лечении); токсикозах, аллергиях.

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

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

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

В случае появления аллергических реакций или при случайном попадании препарата в организм человека следует немедленно обратиться в медицинское учреждение (при себе иметь инструкцию по применению препарата или этикетку).

14. Препарат применяют беременным, лактирующим и новорожденным животным.

15. 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.

16. У отдельных животных при подкожном введении в месте инъекции могут отмечаться эритема и зуд, которые самопроизвольно проходят и не требуют лечения. При быстром внутривенном введении возможно резкое снижение артериального давления, брадикардия, остановка сердца, при внутримышечном введении – некроз в месте введения.

17. Симптомы передозировки у животных не выявлены.

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

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

20. Препарат обычно применяют однократно.

21. Продукты животноводства после применения лекарственного препарата Кальфосет[®] используют без ограничения.

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

ООО «КРКА-РУС», 125212, г. Москва,
Головинское шоссе, дом 5, корпус 1
тел.: +7(495) 981-10-95, факс: +7(495)
981-10-91