

VALMISTEYHTEENVETO

1. ELÄINLÄÄKKEEN NIMI

Camasan vet 380/60/50 mg/ml infuusioneste, liuos naudalle, lampaalille ja sialle

2. LAADULLINEN JA MÄÄRÄLLINEN KOOSTUMUS

Yksi millilitra sisältää:

Vaikuttavat aineet:

Kalsiumglukonaatti, injektionestettä varten	380 mg (vastaan 34,0 mg tai 0,85 mmol Ca ²⁺ :ia)
Magnesiumkloridiheksahydraatti	60 mg (vastaan 7,2 mg tai 0,30 mmol Mg ²⁺ :ia)
Boorihappo	50 mg

Apuaineet:

Täydellinen apuaineluettelo, katso kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Infuusioneste, liuos.

Kirkas, väritön tai kellertävänruskea liuos.

Liuoksen pH 3,0–4,0

Osmolaalisuus 2 040–2 260 mOsm/kg

4. KLIINISET TIEDOT

4.1 Kohde-eläinlajit

Nauta, lammas, sika.

4.2 Käyttöaiheet kohde-eläinlajeittain

Akuutin hypokalseemian hoito, kun tilannetta komplisoi magnesiumvajaus.

4.3 Vasta-aiheet

Ei saa käyttää hyperkalseemian eikä hypermagnesemian yhteydessä.

Ei saa käyttää, jos naudalla tai lampalla on kalsinoosi.

Ei saa käyttää suurten D₃-vitamiinien annon jälkeen.

Ei saa käyttää kroonisen munuaisten vajaatoiminnan eikä verenkierton- tai sydämen toiminnan häiriöiden yhteydessä.

Ei saa käyttää, jos naudalla on akuuttiin mastiittiin liittyvä septikeminen tila.

Epäorgaanisia fosfaattiliuoksia ei saa antaa samanaikaisesti eikä heti infuusion jälkeen.

4.4 Erityisvaroitukset kohde-eläinlajeittain

Akuutin hypomagnesemian yhteydessä saattaa olla tarpeen antaa liuosta, jonka magnesumpitoisuus on suurempi.

4.5 Käyttöön liittyvät erityiset varotoimet

Eläimiä koskevat erityiset varotoimet

Lääkevalmisteen saa antaa vain hitaasti laskimoon.

Liuos on lämmittävä ruumiinlämpöiseksi ennen antoaa.

Sydämen sykettiheyttä ja rytmiä sekä verenkiertoa on seurattava infuusion aikana. Jos yliannostuksen oireita (rytmihäiriötä, verenpaineen alenemista, kiihtyneisyystä) esiintyy, infuusio on lopetettava välittömästi.

Eritetyiset varotoimenpiteet, joita eläinlääkevalmisteesta antavan henkilön on noudatettava

Eläinlääkevalmiste sisältää boorihappoa. Raskaana olevat naiset ja naiset, jotka voivat tulla raskaaksi tai jotka yrittävät raskautta, eivät saa antaa valmistetta.

Jos vahingossa injisoit itseesi valmistetta, käänny välittömästi lääkärin puoleen ja näytä hänelle pakausseloste tai myyntipäällys.

Valmiste voi aiheuttaa lievää iho- ja silmä-ärsytystä valmisten matalan pH-arvon takia. Vältä valmisten joutumista iholle ja silmiin.

Käytä suojakäsineitä ja -laseja.

Jos valmistetta joutuu iholle tai silmiin, huuhdo alue välittömästi vedellä.

4.6 Haittavaikutukset (yleisyys ja vakavuus)

Kalsium saattaa aiheuttaa ohimenevää hyperkalsemiaa, jonka oireita ovat alkuvaiheen bradykardia, kiihtyneisyys, vapina, kuolaaminen ja hengityksen nopeutuminen.

Alkuvaiheen bradykardian jälkeen ilmenevä sykkeen nopeutuminen saattaa olla merkki yliannostuksesta. Tässä tapauksessa anto on lopetettava välittömästi. Viivästyneitä haittavaikutuksia, jotka voivat ilmetä yleistilan häiriönä, ja 6–10 tunnin kuluttua annosta esiintyviä hyperkalsemiaan oireita ei pidä diagnostoida uusiutuneeksi hypokalsemiaksi.

4.7 Käyttö tiineyden, imetyksen tai muninnan aikana

Eläinlääkevalmisten turvallisuutta tiineyden ja imetyksen aikana ei ole selvitetty. Voidaan käyttää ainoastaan hoitavan eläinlääkärin tekemän hyöty-haitta-arvion perusteella.

4.8 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Kalsium lisää sydänglykosidien vaikutuksia.

Kalsium voimistaa beeta-adrenergisten lääkevalmisteiden ja metyyliksantiinien sydänvaikutuksia. Glukokortikoidien aiheuttama D-vitamiiniantagonismi lisää kalsiumin erittymistä munuaisteitse.

4.9 Annostus ja antotapa

Hitaana infuusiona laskimoon, suositeltu kesto 20–30 minuuttia.

Pienemmät määrität (alle 50 ml) annetaan steriilillä injektoruiskulla tai infuusiopumpulla.

Nauta

Annetaan 14–20 mg Ca²⁺:ia (0,34–0,51 mmol Ca²⁺:ia) ja 2,9–4,3 mg Mg²⁺:ia (0,12–0,18 mmol Mg²⁺:ia) / 1 kg, mikä vastaa 0,4–0,6 ml:a valmistetta / 1 kg.

Lammas, vasikka, sika

Annetaan 10–14 mg Ca²⁺:ia (0,26–0,34 mmol Ca²⁺:ia) ja 2,2–2,9 mg Mg²⁺:ia (0,09–0,12 mmol Mg²⁺:ia) / 1 kg, mikä vastaa 0,3–0,4 ml:a valmistetta / 1 kg.

Mainitut annostukset ovat standardiannostuksia. Annos on aina sovitettava kyseessä olevan vajauksen ja verenkiertoelimistön tilan mukaisesti.

Toisen hoidon saa antaa aikaisintaan 12 tunnin kuluttua ensimmäisestä antokerrasta. Anto voidaan toistaa kahdesti 24 tunnin välein, jos hypokalsemia on pitkittynyt.

4.10 Yliannostus (oireet, hätätoimenpiteet, vastalääkkeet) (tarvittaessa)

Lian nopea anto laskimoon saattaa johtaa hyperkalsemiaan ja/tai hypermagnesemiaan, joka aiheuttaa sydäntoksisia oireita kuten ensin bradykardiaa ja myöhemmin takykardiaa, rytmihäiriötä ja vaikeissa tapauksissa kammiovärinää ja sydämenpysähdyksen.

Muita hyperkalsemian oireita ovat motorinen heikkous, vapina, eksitaation lisääntyminen, kiihyneisyys, hikoilu, polyuria, verenpaineen aleneminen, apeus ja kooma.

Hyperkalsemian oireita voi esiintyä vielä 6–10 tunnin kuluttua infuusiosta, eikä niitä pidä diagnostoida virheellisesti hypokalsemian oireiksi.

4.11 Varoika

Nauta, sika, lammast:

Teurastus: nolla vrk.

Nauta, lammast:

Maito: nolla tuntia.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

Farmakoterapeutinen ryhmä: Kalsiumin yhdistelmävalmisteet D-vitamiinin ja/tai muiden lääkeaineiden kanssa

ATCvet-koodi: QA12AX

5.1 Farmakodynamiikka

Eläin saa valmisteesta kalsiumia ja magnesiumia. Parenteraalinen anto nostaa nopeasti näiden ionien pitoisuutta plasmassa hypokalsemian hoidossa.

Kalsium

Kalsium on elimistölle välittämätön kivennäisaine. Vain veren vapaa, ionisoitunut kalsium on biologisesti aktiivista ja säätlee kalsiumaineenvaihduntaa. Vapaa kalsium osallistuu moniin elimistön toimintoihin, esim. hormonien ja välittääjäaineiden vapautumiseen, hermoimpulssien kulkeutumiseen, veren hyytymiseen ja aktiopotentiaalien muodostumiseen herkillä solukalvoilla sekä lihasten supistumiseen.

Magnesium

Magnesium, joka myös on välittämätön kivennäisaine, on osatekijä useissa entsyymiprosesseissa ja välitysmekanismeissa ja tärkeä hermoimpulssien muodostumiselle ja kulkeutumiselle hermo- ja lihassoluissa. Hermo-lihasliitoksessa magnesium vähentää asetyylikoliinin eritymistä motorisessa päätelevyssä. Magnesiumioni voi vaikuttaa välittääjäaineiden vapautumiseen keskushermostossa ja autonomisen hermoston ganglioissa. Magnesium viivästyttää impulssien kulkeutumista sydänlihaksessa. Magnesium myös stimuloi lisäkilpirauhashormonin eritystä ja säätlee täten seerumin kalsiumpitoisuuksia.

Tämä eläinlääkevalmiste sisältää vaikuttavina aineina kalsiumia orgaanisena yhdisteenä (kalsiumglukonaattina) ja magnesiumia magnesiumkloridin muodossa. Boorihapon lisäämisen

seurausena muodostuu kalsiumboroglukonaattia, joka lisää kalsiumglukonaatin liukoisuutta ja kudossiedettävyyttä.

5.2 Farmakokinetiikka

Kalsium ja magnesium jakautuvat nopeasti parenteraalisen annon jälkeen. Kalsium sitoutuu proteiineihin noin 50-prosenttisesti ja magnesium 30–50-prosenttisesti. Kalsium erittyy valtaosin ulosteeseen ja magnesium munuaisteitse.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Injektionesteisiin käytettävä vesi

6.2 Tärkeimmät yhteensopimattomuudet

Koska yhteensopimattomuustutkimuksia ei ole tehty, eläinlääkevalmistetta ei saa sekoittaa muiden eläinlääkevalmisteiden kanssa.

6.3 Kestoaika

Avaamattoman pakkauksen kestoaika: 3 vuotta.

Avatun pakkauksen kestoaika ensimmäisen avaamisen jälkeen: käytettävä heti.

6.4 Säilytystä koskevat erityiset varotoimet

Ei erityisiä säilytysohjeita.

6.5 Pakkaustyyppi ja sisäpakkauksen kuvaus

Mitta-asteikollinen polypropeenipullo, joka on suljettu bromobutylylikumitulpalla ja alumiinikorkilla tai irrotettavalla korkilla ja polypropeenisuojuksella.

Pakkauskoko: 500 ml.

Monipakkauksen koko: 12 x 500 ml pahvilaatikossa.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole markkinoilla.

6.6 Erityiset varotoimet käyttämättömien lääkevalmisteiden tai niistä peräisin olevien jätemateriaalien hävittämiselle

Käyttämättömät eläinlääkevalmisteet tai niistä peräisin olevat jätemateriaalit on hävitettävä paikallisten määräysten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS

Vanapere tee 14, Püünsi

Viimsin kunta

Harjun maakunta 74013

Viro

Puh.: +372 6 005 005

Sähköposti: info@interchemie.ee

8. MYYNTILUVAN NUMERO(T)

37098

**9. ENSIMMÄISEN MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ
/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ**

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

06.01.2025

MYYNTIÄ, TOIMITTAMISTA JA/TAI KÄYTÖÄ KOSKEVA KIELTO

PRODUKTRESUMÉ

1. DET VETERINÄRMEDICINSKA LÄKEMEDELETS NAMN

Camasan vet 380/60/50 mg/ml infusionsvätska, lösning för nötkreatur, får och svin

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

1 milliliter innehåller:

Aktiva substanser:

Kalciumglukonat för injektion	380 mg (motsvarar 34,0 mg eller 0,85 mmol Ca ²⁺)
Magnesiumkloridhexahydrat	60 mg (motsvarar 7,2 mg eller 0,30 mmol Mg ²⁺)
Borsyra	50 mg

Hjälvpännen:

För fullständig förteckning över hjälvpännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Infusionsvätska, lösning.

Klar, färglös till gulaktig brun lösning.

Lösningens pH 3,0 – 4,0

Osmolalitet 2040 – 2260 mOsm/kg

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1. Djurslag

Nötkreatur, får, svin.

4.2. Indikationer, med djurslag specificerade

Behandling av akut hypokalcemi med samtidig magnesiumbrist.

4.3. Kontraindikationer

Använd inte vid hyperkalcemi och hypermagnesemi.

Använd inte vid calcinos hos nötkreatur och får.

Använd inte efter administration av höga doser D-vitamin.

Använd inte vid kronisk njursvikt eller vid cirkulatorisk svikt eller hjärtsjukdom.

Använd inte septikemiska processer vid akut mastit hos nötkreatur.

Använd inte oorganiska fosforlösningar samtidigt, eller omedelbart efter, infusionen.

4.4. Särskilda varningar för respektive djurslag

Vid akut hypomagnesemi kan det vara nödvändigt att administrera en lösning med en högre koncentration av magnesium.

4.5. Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning

Särskilda försiktighetsåtgärder för djur

Vid intravenös infusion måste läkemedlet administreras långsamt och vid kroppstemperatur. Under infusionen måste hjärtrytm och cirkulation övervakas. Vid tecken på överdosering (störd hjärtrytm, blodtrycksfall, rastlöshet) måste infusionen stoppas omedelbart.

Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar läkemedlet till djur

Läkemedlet innehåller borsyra och bör inte administreras av kvinnor som är eller önskar bli gravida eller personer i fertil ålder.

Vid oavsiktlig självinjektion, sök medicinsk rådgivning och visa bipacksedel.

Läkemedlet kan orsaka lindrig hud- och ögonirritation på grund av formuleringens låga pH.

Undvik kontakt med hud och ögon.

Använd skyddande handskar och glasögon.

Skölj omedelbart med vatten om produkten kommer i kontakt med hud eller ögon.

4.6. Biverkningar (frekvens och allvarlighetsgrad)

Kalcium kan orsaka övergående hyperkalcemi med följande symptom: initial bradykardi, rastlöshet, muskeltremor, salivutsöndring, snabbare andning.

Ökad hjärtfrekvens efter initial bradykardi kan tyda på överdosering. Stoppa då infusionen omedelbart. Sena biverkningar kan uppstå som störningar av det allmänna hälsotillståndet och symptom på hyperkalcemi upp till 6 – 10 timmar efter administrering och ska inte diagnostiseras som återgång till hypokalcemi.

4.7. Användning under dräktighet, laktation eller äggläggning

Läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation. Använts efter nyttariskbedömning av ansvarig veterinär.

4.8. Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Kalcium ökar effekten av hjärtglykosider.

Kalcium ökar hjärteffekterna av betablockerande läkemedel och metylxantiner.

Glukokortikoider ökar njurutsöndringen av kalcium genom D-vitaminantagonism.

4.9. Dos och administreringssätt

För långsam intravenös infusion, rekommenderas över en tidsperiod om 20-30 minuter. Mindre volymer (<50 ml) bör administreras med steril spruta eller sprutpump.

Nötkreatur (vuxna)

Administrera 14 – 20 mg Ca²⁺ (0,34 – 0,51 mmol Ca²⁺) och 2,9 – 4,3 mg Mg²⁺ (0,12 – 0,18 mmol Mg²⁺) per kg kroppsvekt motsvarande 0,4 – 0,6 ml läkemedel per kg kroppsvekt.

Får, kalv, svin

Administrera 10 – 14 mg Ca²⁺ (0,26 – 0,34 mmol Ca²⁺) och 2,2 – 2,9 mg Mg²⁺ (0,09 – 0,12 mmol Mg²⁺) per kg kroppsvekt motsvarande 0,3 – 0,4 ml läkemedel per kg kroppsvekt.

Doseringsinstruktionerna är riktlinjer och måste anpassas efter djurets behov och dess cirkulation. När 12 timmar passerat efter behandlingen kan en andra behandling ges. Ytterligare behandlingar kan administreras var 24:e timme vid kvarstående hypokalcemi.

4.10. Överdosering (symptom, akuta åtgärder, motgift), om nödvändigt

Överdosering och alltför snabb intravenös infusion kan leda till hyperkalcaemi och/eller hypermagnesemi med kardiotoxiska symptom såsom initial bradykardi med efterföljande takykardi, hjärtrytmstörningar och, i svåra fall, ventrikelflimmer med hjärtstopp.

Ytterligare symptom vid hyperkalcemi är: svaghet, muskeltremor, ökad excitabilitet, agitation, svettningar, polyuri, blodtrycksfall, depression, koma.

Symtom på hyperkalcemi kan kvarstå i 6 – 10 timmar efter infusionen. Det är viktigt att dessa symptom inte feldiagnostiseras som återfall av hypokalcemi.

4.11. Karenstid(er)

Nötkreatur, svin, får:

Kött och slaktbiprodukter: noll dygn.

Nötkreatur, får:

Mjölk: noll timmar.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

Farmakoterapeutisk grupp: Kalcium, kombinationer med vitamin D och/eller övriga läkemedel
ATCvet-kod: QA12AX

5.1. Farmakodynamiska egenskaper

Läkemedlet tillför djuret kalcium och magnesium. Parenteral administrering ökar snabbt plasmakoncentrationen av dessa joner för behandling av hypokalcemi.

Kalcium

Kalcium är en essentiell mineral i kroppen. Endast fritt joniserat kalcium i blodet är biologiskt aktivt och regulerar metabolismen av kalcium. Fritt kalcium deltar i flertalet viktiga kroppsfunctioner, såsom fristättning av hormoner och neurotransmitter, impulsöverföring, bildning av aktionspotential i känsliga membran och muskelkontraktion samt blodkoagulation.

Magnesium

Magnesium, även det en essentiell mineral, är en co-faktor i ett antal enzymatiska processer och överföringsmekanismer som är viktiga för bildandet av impulser och dess överföring i nerv- och muskelceller. Vid neuromuskulär överföring vid motorändplattor kan impulser av magnesium minska frisättningen av acetylkolin. Magnesiumjoner kan påverka frisättningen av transmittorer i centrala nervsystemet och autonoma ganglia. Magnesium orsakar fördöjd impulsöverföring i hjärtmuskel. Magnesium stimulerar även sekretion av parathyroidhormon och regulerar därav nivåer av kalcium i serum.

Läkemedlet innehåller kalcium i en organisk förening (som kalciumglukonat) och magnesium i form av magnesiumklorid som aktiva substanser. Genom att tillsätta borsyra bildas kalciumborglukonat, vilket ökar dess löslighet och vävnadstolerans.

5.2. Farmakokinetiska egenskaper

Kalcium och magnesium distribueras snabbt efter parenteral administration. Proteinbindningsgraden är omkring 50% för kalcium och 30-50% för magnesium. Kalcium utsöndras mest via avföring och magnesium via njurarna.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1. Förteckning över hjälpmitten

Vatten för injektionsvätskor

6.2. Viktiga inkompatibiliteter

Då blandbarhetsstudier saknas ska detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

6.3. Hållbarhet

Hållbarhet i oöppnad förpackning: 3 år.

Hållbarhet i öppnad förpackning: använd omedelbart.

6.4. Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

6.5. Inre förpackning (förpackningstyp och material)

Graderad flaska av polypropylen, försłuten med en bromobutylgummipropp och förseglad med en aluminiumkapsyl eller med ett avtagbart lock och polypropenhölje.

Förpackningsstorlek: 500 ml.

Multipakningsstorlek: 12 x 500 ml i en kartong.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6. Särskilda försiktighetsåtgärder för destruktion av ej använt läkemedel eller avfall efter användningen

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Interchemie Werken De Adelaar Eesti AS
Vanapere tee 14, Püünsi
Viimsi rural municipality
Harju county 74013
Estland
Tel: +372 6 005 005
E-post: info@interchemie.ee

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

37098

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

06.01.2025

FÖRBUD MOT FÖRSÄLJNING, TILLHANDAHÅLLANDE OCH/ELLER ANVÄNDNING

Ej relevant.