

B. UPUTA O VETERINARSKOM LIJEKU

Calfoset, otopina za injekciju
za konje, goveda, svinje, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/26-01/292
URBROJ: 525-09/586-26-2

ODOBRENO

svibanj 2026



UPUTA O VETERINARSKOM LIJEKU

1. Naziv veterinarskog lijeka

Calfoset otopina za injekciju za konje, goveda, svinje, ovce i koze

2. Sastav

100 mL otopine za injekciju sadrži:

Kalcijev glukonat za injekciju	32,82 g
Kalcijev glicerofosfat	8,13 g
Magnezijev klorid heksahidrat	4,18 g
100 mL otopine ukupno sadržava: 4,6 g kalcija, 0,5 g magnezija i 1,2 g fosfora.	

Svijetložuta, bistra otopina, gotovo bez čestica.

3. Ciljne vrste životinja

Konj, govedo, svinja, ovca i koza.



4. Indikacije za primjenu

Liječenje i sprječavanje bolesti konja, goveda, svinja, ovaca i koza u kojih se javljaju poremećaji u metabolizmu kalcija, fosfora i magnezija kao što su:

- hipokalcemična stanja (ležanje poslije poroda, rahitis mladih i osteomalacija starih životinja);
- razni oblici tetanija: transportna i pašna tetanija, tetanije koje se javljaju tijekom graviditeta i laktacije;
- reakcije preosjetljivosti, ožarica (urtikarija), egzantemi, toksikoze, puerperijska hemoglobinurija, hemoragična dijateza, hematurija i mioglobinurija, *Morbus maculosus*;
- smetnje u metabolizmu kalcija, fosfora i magnezija posebice tijekom gravidnosti;
- pareze zbog pomanjkanja kalcija i fosfora različite etiologije;
- pomoćno liječenje pri otrovanju olovom, fluorom ili oksalnom kiselinom.

5. Kontraindikacije

Ne primjenjivati u slučaju hiperkalcemije, acidoze, teških oštećenja bubrega, prekomjerne podražljivosti živaca i fibrilacija srčanih pretklijetki.

Ne primjenjivati u slučaju preosjetljivosti na djelatne tvari ili na bilo koje pomoćne tvari.

6. Posebna upozorenja

Posebne mjere opreza za neškodljivu primjenu u ciljnih vrsta životinja:

Poseban oprez pri primjeni nužan je u životinja s poremećajima u radu srca i oštećenjima bubrega.

Veterinarski lijek se primjenjuje sporo intravenski, jer se u suprotnom mogu javiti aritmija i srčani blok.

Nakon intramuskularne ili supkutane primjene takva opasnost znatno je manja.

Posebne mjere opreza koje mora poduzeti osoba koja primjenjuje veterinarski lijek u životinja:

Calfoset, otopina za injekciju
za konje, goveda, svinje, ovce i koze
KLASA: UP/I-322-05/26-01/292
URBROJ: 525-09/586-26-2

ODOBRENO

svibanj 2026

14/17

U slučaju da se veterinarski lijek nehotice samoinjicira, odmah potražite savjet liječnika i pokažite mu uputu o veterinarskom lijeku ili etiketu.

U slučaju nehotičnog kontakta s očima, treba ih odmah isprati s puno čiste vode.

Graviditet i laktacija:

Može se primijeniti tijekom graviditeta i laktacije.

Interakcija s drugim veterinarskim lijekovima i drugi oblici interakcije:

Istovremena primjena kalcija i vitamina D₃, ili njegovih analoga, može uzrokovati hiperkalcemiju.

Veterinarski lijekovi koji sadržavaju kalcij ne smiju se istovremeno primjenjivati s veterinarskim lijekom na bazi digitalisa. U takvim slučajevima mogu se razviti smetnje u radu srca i srčani blok.

Predoziranje:

Podatci nisu dostupni.

Glavne inkompatibilnosti:

U nedostatku ispitivanja kompatibilnosti, ovaj veterinarski lijek ne smije se miješati s drugim veterinarskim lijekovima.

7. Štetni događaji

Konj, govedo, svinja, ovca i koza:

Vrlo rijetko (< 1 životinja / 10 000 tretiranih životinja, uključujući izolirane slučajeve):	Reakcija na mjestu injekcije (nadražaj) ¹
Neodređena učestalost (ne može se procijeniti prema dostupnim podacima):	Bradikardija, aritmija, srčani blok ²

¹ Brzo i spontano nestane, može biti prisutan stanični infiltrat

² U slučaju prebrze intravenske primjene ili primjene prevelike doze

Važno je prijaviti štetne događaje. Time se omogućuje kontinuirano praćenje neškodljivosti proizvoda. Ako primijetite bilo koju nuspojavu, čak i onu koja nije navedena u ovoj uputi o veterinarskom lijeku, ili mislite da veterinarski lijek nije djelovao, obratite se prvo veterinaru. Štetne događaje možete prijaviti i nositelju odobrenja za stavljanje u promet ili lokalnom predstavniku nositelja odobrenja za stavljanje u promet koristeći se podacima za kontakt na kraju ove upute ili putem nacionalnog sustava za prijavljivanje: www.farmakovigilancija.hr.

8. Doziranje za svaku ciljnu vrstu životinja, putovi i način primjene

Veterinarski lijek se primjenjuje intravenski (i.v.), intramuskularno (i.m.) ili supkutano (s.c.).

Vrsta i kategorija	Doza na kg tjelesne težine (t.t.)
Konj (500 kg)	0,16 do 0,20 mL/kg t.t., i.v.
Govedo (500 kg)	0,16 do 0,43 mL/kg t.t., i.v., i.m., s.c.
Ovca, koza (60 kg)	0,25 do 0,43 mL/kg t.t., i.v., i.m., s.c.
Svinja (160 kg)	0,09 do 0,16 mL/kg t.t., i.v., i.m., s.c.
Prase (25 kg)	0,08 do 0,12 mL/kg t.t., i.m., s.c.

Prema potrebi injekcija se može ponoviti nakon 24 sata.

9. Savjeti za ispravnu primjenu

Prilikom intramuskularne ili supkutane primjene volumen veterinarskog lijeka primijenjen na jednom mjestu injekcije ne smije biti veći od 50 mL.

10. Karencije

Konj, govedo, svinja, ovca i koza:
Meso i iznutrice: nula dana.

Konj, govedo, ovca i koza:
Mlijeko: nula dana.

11. Posebne mjere čuvanja

Čuvati izvan pogleda i dohvata djece.

Čuvati na temperaturi ispod 25 °C.
Zaštititi od svjetla.

Ne koristite ovaj veterinarski lijek nakon isteka roka valjanosti naznačenog na pakiranju nakon „Exp“.
Rok valjanosti odnosi se na zadnji dan navedenog mjeseca.

Rok valjanosti nakon prvog otvaranja unutarnjeg pakiranja: 28 dana.

12. Posebne mjere za zbrinjavanje

Veterinarski lijekovi ne smiju se odlagati u otpadne vode ili kućni otpad.

Koristite programe vraćanja proizvoda za sve neiskorištene veterinarske lijekove ili otpadne materijale nastale njihovom primjenom u skladu s lokalnim propisima i svim nacionalnim sustavima prikupljanja. Te bi mjere trebale pomoći u zaštiti okoliša.

Pitajte veterinara ili ljekarnika kako odlagati veterinarske lijekove koji vam više nisu potrebni.

13. Klasifikacija veterinarskih lijekova

Veterinarski lijek izdaje se na veterinarski recept.

14. Brojevi odobrenja za stavljanje u promet i veličine pakiranja

UP/I-322-05/17-01/288

Kutija s bočicom koja sadrži 50 mL, 100 mL ili 250 mL veterinarskog lijeka.

Na tržištu se ne moraju nalaziti sve veličine pakiranja.



15. Datum posljednje revizije upute o veterinarskom lijeku

2. 3. 2026.

Detaljne informacije o ovom veterinarskom lijeku dostupne su u Unijinoj bazi podataka o proizvodima (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/hr>).

16. Podatci za kontakt:

Nositelj odobrenja za stavljanje u promet i podatci za kontakt za prijavu sumnji na štetne događaje:

KRKA-FARMA d.o.o.

Radnička cesta 48

10 000 Zagreb

Republika Hrvatska

Tel: +385 1 6312 101

E-mail: info.hr@krka.biz

Proizvođač odgovoran za puštanje serije u promet:

KRKA, d.d., Novo mesto,

Šmarješka cesta 6

8501 Novo mesto

Slovenija

