

FICHA TECNICA	
1. DENOMINACIÓN COMERCIAL	
Bovikalc	
2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA	
<u>Materias primas para la alimentación animal</u> Cloruro cálcico 58% Sulfato cálcico 23% Ricinoleato de gliceril-polietilenglicol (E484) 6% Goma xantana (E415) < 1% <u>Constituyentes analíticos</u> Cenizas brutas: 67% Humedad: 30% Mat. Grasas brutas: 3% Calcio: 22% Fósforo: 0% Sodio: 0% Magnesio: 0%	
3. FORMA FARMACÉUTICA	
Bolo oral.	
4. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS	
Bovikalc es un complemento de calcio para vacas indicado en situaciones de demanda incrementada de este mineral. Bovikalc se presenta en forma de bolo recubierto, para facilitar su administración por vía oral. Su especial cobertura protege la mucosa de la garganta y esófago de posibles irritaciones que podrían ser causadas por el cloruro cálcico. Una vez en el rumen, la cobertura se disuelve en 15-30 minutos y el cloruro cálcico es instantáneamente liberado y asimilado, mientras que el sulfato cálcico proporciona una fuente de calcio adicional retardada.	
5. DATOS CLÍNICOS	
5.0	Especies de destino
Bóvidos: Vacas.	
5.1	Indicaciones terapéuticas
Bovikalc está especialmente indicado después del parto, cuando las necesidades de calcio son más elevadas como consecuencia del inicio de la lactación.	

5.2	Contraindicaciones
No se han descrito.	
5.3	Efectos indeseables
No se han descrito.	
5.4	Precauciones particulares que deben adoptarse durante su uso
Introducir el bolo en el aplicador, con el extremo redondeado hacia el exterior. Verificar que quede firmemente acoplado. Sujetando por los ollares la mandíbula superior, mantener la cabeza de la vaca ligeramente inclinada hacia arriba y dirigida hacia el aplicador. Introducir con suavidad el aplicador en el interior de la boca, hasta sobrepasar la base de la lengua. Una vez el aplicador haya alcanzado el fondo de la cavidad oral, presionar el émbolo para liberar el bolo.	
5.5	Uso durante la gestación y la lactancia
No se han descrito contraindicaciones durante estos períodos.	
5.6	Interacciones con otros medicamentos veterinarios y otras formas de interacción
No se han descrito.	
5.7	Posología y modos de administración
Administrar por vía oral, con ayuda del aplicador, 4 bolos por vaca: Primer bolo a los primeros signos del parto Segundo bolo inmediatamente después del parto Tercer bolo 10-14 horas después del parto Cuarto bolo 24 horas después del parto	
5.8	Sobredosis
Tiene un amplio margen de seguridad.	
5.9	Advertencias particulares según la especie animal a la que vaya destinado
Ninguna.	
5.10	Tiempo de espera
No procede.	

5.11. Precauciones específicas que deberá tomar la persona que administre el producto a los animales y los operarios de la fabricación de piensos, en referencia a las premezclas medicamentosas
Ninguna.
6. CARACTERÍSTICAS FARMACÉUTICAS
6.1 Incompatibilidades
No se han descrito.
6.2 Período de validez, cuando sea necesario después de la reconstitución del producto o cuando el recipiente se abre por primera vez
3 años.
6.3 Precauciones especiales de conservación
Conservar por debajo de 30°C, en lugar seco y al abrigo de la luz.
6.4 Naturaleza y contenido del envase
Caja con 4 bolos de 190 gramos.
6.5 Nombre y dirección del que posee la autorización de comercialización
Boehringer Ingelheim España, S.A. División Veterinaria Prat de la Riba, s/n. Sector Turó Can Matas 08173 Sant Cugat del Vallés (Barcelona)
6.6 Precauciones especiales que deban observarse para eliminar el medicamento no utilizado y/o sus residuos
No precisa.
7. INFORMACIÓN ADICIONAL
Número de autorización de comercialización: 24.445-CAT Fecha de autorización: 11.06.01 Fecha de revisión del texto del SPC: