FICHA TECNICA

1. DENOMINACIÓN COMERCIAL

Bovikalc

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA

Materias primas para la alimentación animal

Cloruro cálcico 58% Sulfato cálcico 23% Ricinoleato de gliceril-polietilenglicol (E484) 6% Goma xantana (E415) < 1%

Constituyentes analíticos

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

Bovikale está especialmente indicado después del parto, cuando las necesidades de calcio son más elevadas como consecuencia del inicio de la lactación.

5.2 C	ontraindicaciones	
No se han descrito.		
5.3 E	fectos indeseables	
No se har	n descrito.	
5.4 Pi	recauciones particulares que deben adoptarse durante su uso	
	r el bolo en el aplicador, con el extremo redondeado hacia el exterior. Verificar que quede ate 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 bolo.	el aplicador haya alcanzado el fondo de la cavidad oral, presionar el émbolo para liberar el	
5.5 U:	so durante la gestación y la lactancia	
No se har	n descrito contraindicaciones durante estos períodos.	
5.6 In	teracciones con otros medicamentos veterinarios y otras formas de interacción	
No se hai	n descrito.	
5.7 Po	osología y modos de administración	
Administ	rar 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 Sc	obredosis	
Tiene un	amplio margen de seguridad.	
5.9 A	dvertencias particulares según la especie animal a la que vaya destinado	
Ninguna.		
5.10 Ti	iempo 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
Ningu	ina.
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	3.
6.3	Precauciones especiales de conservación
Conse	ervar por debajo de 30°C, en lugar seco y al abrigo de la luz.
6.4	Naturaleza y contenido del envase
Caja c	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 pro	ecisa.
7. INF	FORMACIÓN ADICIONAL
Número de autorización de comercialización: 24.445-CAT Fecha de autorización: 11.06.01 Fecha de revisión del texto del SPC:	