

FERRIPHOR® 10% / 20% ad us. vet.

Solution injectable

Prévention et traitement des carences en fer chez le porcelet (anémie du porcelet)

Ferrum

fr 1. Dénomination du médicament vétérinaire

Ferriphor 10% / 20% ad us.vet., solution injectable pour porcelets

2. Composition qualitative et quantitative

1 ml contient :

Substance active :

	<u>Ferriphor 10%</u>	<u>Ferriphor 20%</u>
Fe ³⁺	100 mg	200 mg
(sous forme de complexe d'hydroxyde de fer (III)-dextran	280 mg	560 mg)

Excipient :

Phenolum 5 mg 5 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. Forme pharmaceutique

Solution injectable brun foncé

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Porcelet

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Préparation ferrugineuse pour porcelets

Prévention et traitement des carences en fer chez le porcelet (anémie du porcelet)

Dans les conditions d'élevage modernes, il faut toujours s'attendre à une carence en fer dans les premières semaines de vie des porcelets.

Pour éviter qu'il en résulte une anémie avec des conséquences telles qu'un sous-développement, un gain de poids insuffisant ou une disposition accrue aux maladies, il est conseillé de créer un dépôt de fer afin de franchir la période critique des trois semaines durant laquelle le porcelet est incapable de couvrir ses besoins en fer. Ce but est atteint avec Ferriphor 10% / 20% ad us. vet., une préparation bien tolérée qui contient du fer sous forme d'un complexe d'hydroxyde de fer (III)-dextran.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser chez des porcelets souffrant d'une infection, en particulier de diarrhées.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune

4.5. Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Sans objet

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Sans objet

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Chez les porcelets nouveau-nés présentant une carence en vitamine E ou en sélénium, l'administration du complexe de fer-dextran peut causer des réactions anaphylactoïdes pouvant entraîner la mort. Des colorations tissulaires et/ou des œdèmes peuvent apparaître au site d'injection, mais ces manifestations régressent généralement au bout de quelques jours. Lors d'une application inappropriée, des colorations de viande peuvent apparaître.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue

4.9. Posologie et voie d'administration

Solution pour injection intramusculaire

Ferriphor 10% ad us. vet. : administration intramusculaire unique de 2 ml par porcelet nouveau-né dans la musculature de la cuisse, dans les 3 jours suivant la naissance

Ferriphor 20% ad us. vet. : administration intramusculaire unique de 1 ml par porcelet nouveau-né dans la musculature de la cuisse, dans les 3 jours suivant la naissance

Chez les porcelets à croissance rapide qui présentent des gains de poids quotidiens dépassant 200 g, il est recommandé de procéder à une deuxième injection intramusculaire au 28^e jour de vie.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Un surdosage peut provoquer des troubles gastro-intestinaux ou une défaillance cardiovasculaire.

4.11. Temps d'attente

Aucun

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : antianémiques, préparations à base de fer

Code ATCvet : QB03AC01

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Groupe de substances ou d'indications : préparation à base de fer

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Après administration intramusculaire, Ferriphor 10% / 20% est rapidement résorbé, transporté vers les sites de dépôts (foie, moëlle osseuse et rate), y est stocké et mis à disposition en cas de besoin lors de la formation d'hémoglobine.

5.3. Propriétés environnementales

Aucune donnée

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Phenolum

Natrii chloridum

Acidum hydrochloridum conc.

Natrii hydroxidum

Aqua ad iniectionabilia

6.2. Incompatibilités majeures

L'administration de Ferriphor avec d'autres produits dans une même seringue n'est pas recommandée afin de ne pas compromettre l'efficacité et la tolérance du médicament.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 ans

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours

6.4. Précautions particulières de conservation

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon en verre transparent contenant 100 ml de Ferriphor 10% avec bouchon en caoutchouc dans un carton

Flacon en verre transparent contenant 100 ml de Ferriphor 20% avec bouchon en caoutchouc dans un carton

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Berne

Tél. : 031 980 27 27

Fax : 031 980 27 28

info@graeub.com

8. Numéros d'autorisation de mise sur le marché

Swissmedic 35'475'036 10%, 100 ml

Swissmedic 35'475'044 20%, 100 ml

Catégorie de remise B : remise sur ordonnance vétérinaire

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

Date de première autorisation : 03.01.1973

Date du dernier renouvellement : 24.04.2019

10. Date de mise à jour du texte

11.03.2020

Interdiction de vente, délivrance et/ou d'utilisation

Sans objet