

# FERRIPHOR® 10% / 20% ad us. vet.

## Soluzione iniettabile

## Profilassi e terapia degli stati carenziali di ferro nei suinetti (anemia dei suinetti)

### Ferrum

#### **it** 1. Denominazione del medicinale veterinario

Ferriphor 10% / 20% ad us. vet., soluzione iniettabile per suinetti

#### 2. Composizione qualitative e quantitativa

1 ml contiene:

##### Principio attivo:

	<u>Ferriphor 10%</u>	<u>Ferriphor 20%</u>
Fe <sup>3+</sup>	100 mg	200 mg
(sotto forma di complesso destrano idrossido di ferro (III))	280 mg	560 mg

##### Eccipienti:

Phenolum 5 mg 5 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

#### 3. Forma farmaceutica

Soluzione per iniezione marrone scuro

#### 4. Informazioni cliniche

##### 4.1. Specie di destinazione

Suinetto

##### 4.2. Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le specie di destinazione

Preparazione a base di ferro per suinetti

Profilassi e terapia degli stati carenziali di ferro nei suinetti (anemia dei suinetti)

Con le moderne condizioni di allevamento, una carenza di ferro nelle prime tre settimane di vita dei suinetti è sempre possibile. Per evitare una conseguente anemia con conseguenze come preoccupazioni, scarso aumento di peso, suscettibilità a malattie, è necessario creare un deposito di ferro che possa coprire il periodo critico di tre settimane in cui il suinetto non è in grado di coprire il proprio fabbisogno attivamente. Con il ben tollerato Ferriphor 10% / 20% ad us. vet., che contiene ferro sotto forma di complesso destrano idrossido di ferro (III), l'obiettivo viene raggiunto.

##### 4.3. Controindicazioni

Non utilizzare con i suinetti che soffrono di un'infezione, in particolare di diarrea.

##### 4.4. Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna

##### 4.5. Precauzioni speciali per l'impiego

###### Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Non pertinente

###### Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Non pertinente

##### 4.6. Reazioni avverse (frequenza e gravità)

In caso di carenza di Vitamina E o selenio, in seguito all'applicazione del complesso destrano idrossido di ferro il suinetto neonato può sviluppare reazioni anafilattoidi con esiti letali. Sul sito di iniezione possono verificarsi alterazioni del colore del tessuto e/o edema, che normalmente scompaiono dopo pochi giorni. In caso di utilizzo improprio, possono presentarsi alterazioni del colore della carne.

##### 4.7. Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza ed l'allattamento non è stata stabilita.

##### 4.8. Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta

##### 4.9. Posologia e via di somministrazione

Soluzione per iniezione intramuscolare

Ferriphor 10% ad us. vet.: una tantum 2 ml/suinetto lattante per via intramuscolare nel muscolo della coscia entro i primi 3 giorni di vita

Ferriphor 20% ad us. vet.: una tantum 1 ml/suinetto lattante per via intramuscolare nel muscolo della coscia entro i primi 3 giorni di vita

Nei suinetti che crescono bene e presentano un aumento giornaliero superiore a 200 g si raccomanda una seconda iniezione intramuscolare il 28° giorno di vita.

##### 4.10. Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

In caso di sovradosaggio possono comparire disturbi gastrointestinali e arresto cardiaco.

##### 4.11. Tempi di attesa

Nessuna

#### 5. Proprietà farmacologiche

Gruppo farmacoterapeutico: antianemici, preparazioni a base di ferro

Codice ATCvet: QB03AC01

##### 5.1. Proprietà farmacodinamiche

Gruppo di sostanze o indicazioni: preparazioni a base di ferro

##### 5.2. Informazioni farmacocinetiche

Dopo la somministrazione intramuscolare, Ferriphor 10% / 20% viene riassorbito rapidamente e trasportato ai centri di deposito fegato, midollo osseo e milza, qui accumulato e reso disponibile in base alla necessità per la formazione di emoglobina.

##### 5.3. Proprietà ambientali

Nessuna informazione

#### 6. Informazioni farmaceutiche

##### 6.1. Elenco degli eccipienti

Phenolum

Natrii chloridum

Acidum hydrochloridum conc.

Natrii hydroxidum

Aqua ad iniectionabilia

##### 6.2. Incompatibilità principali

Si sconsiglia la somministrazione mista con altre preparazioni per possibile compromissione dell'azione e della tollerabilità.

##### 6.3. Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 4 anni

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 28 giorni

##### 6.4. Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

##### 6.5. Natura e composizione del confezionamento primario

Flaconcino di vetro trasparente con tappo in gomma in scatola di cartone da 100 ml di Ferriphor 10%

Flaconcino di vetro trasparente con tappo in gomma in scatola di cartone da 100 ml di Ferriphor 20%

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

##### 6.6. Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato e dei rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinario non utilizzato o i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

#### 7. Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Berna

Tel.: +41 31 980 27 27

Fax: +41 31 980 27 28

info@graeub.com

#### 8. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio

Swissmedic 35'475'036 10%, 100 ml

Swissmedic 35'475'044 20%, 100 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

#### 9. Data della prima autorizzazione/rinnovo dell'autorizzazione

Data della prima autorizzazione: 03.01.1973

Data dell'ultimo rinnovo: 24.04.2019

#### 10. Data di revisione del testo

11.03.2020

#### Divieto di vendita, fornitura e/o impiego

Non pertinente