

PROSPECTO

HIERRODEXINA

1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES

<u>Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:</u> Industrial Veterinaria, S.A.

Esmeralda, 19

E-08950 Esplugues de Llobregat

Barcelona, España

2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIERRODEXINA

3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LAS SUSTANCIAS ACTIVAS Y OTRAS SUSTANCIAS

Hierro (III) (como complejo de hierro dextrano) 100 mg Fenol 5 mg Excipiente c.s.p. 1 ml

4. INDICACIÓNES DE USO

Prevención y tratamiento de la anemia ferropénica.

5. CONTRAINDICACIONES

No usar en animales con:

- Historial conocido de hipersensibilidad al hierro dextrano.
- Anemias de tipo infeccioso.
- Animales con patologías hepáticas o renales.
- Deficiencias de Vitamina E y/o Selenio (puede ocasionar la muerte).
- Diarrea colibacilar (puede ocasionar la muerte).

6. REACCIONES ADVERSAS

Coloración en el punto de inoculación.

Puede producirse una reacción local como inflamación en el punto de inoculación, edemas y necrosis.

Pueden aparecer reacciones de hipersensibilidad sistémica.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

7. ESPECIES DE DESTINO

Lechones.

8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA(S) DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular profunda

Lechones:

Prevención: entre el 1º y el 4º día de edad, administrar 100-150 mg de hierro/animal en dosis única (equivalente a 1-1,5 ml).

Si es necesario, puede repetirse la dosis a las dos semanas de edad.

Tratamiento: 100-200 mg de hierro/animal en dosis única (equivalente 1-2 ml).

Si es necesario, repetir la dosis a los 10-15 días.

9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

No procede.



10. TIEMPO DE ESPERA

Carne: Cero días.

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase después de CAD.

Período de validez después de abierto el envase: uso inmediato.

12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Advertencias especiales para cada especie de destino

Si se administra la inyección en los músculos semitendinosos o semimembranosos se pueden provocar lesiones del nervio peroneo y del tibial, con la subsiguiente pérdida del tono muscular.

Precauciones especiales para su uso en animales

La administración de hierro en cerdos mayores puede causar decoloración de la carne.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento a los</u> animales

En caso de autoinyección accidental consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

En caso de contacto con la piel o los ojos, lavar la zona con agua abundante.

Las personas con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción

No administrar conjuntamente con preparados de hierro por vía oral.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos)

Por una administración indiscriminada puede producirse toxicosis o almacenamiento patológico de hierro. Se manifiesta como hemosiderosis o como hemocromatosis.

La intoxicación aguda puede resultar mortal; se manifiesta clínicamente con postración y debilidad muscular.

Incompatibilidades

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ

29 de octubre de 2013

15. INFORMACIÓN ADICIONAL

Formato: Caja con un vial de 100 ml.

NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2.911 ESP

De uso veterinario - Medicamento sujeto a prescripción veterinaria Administración bajo control o supervisión del veterinario