

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

PŘÍBALOVÁ INFORMACE

FERRIBION 100 mg/ml injekční roztok

1. JMÉNO A ADRESA DRŽITELE ROZHODNUTÍ O REGISTRACI A DRŽITELE POVOLENÍ K VÝROBĚ ODPOVĚDNÉHO ZA UVOLNĚNÍ ŠARŽE, POKUD SE NESHODUJE

Držitel rozhodnutí o registraci a výrobce:

Bioveta, a. s.
Komenského 212
683 23 Ivanovice na Hané
Česká republika

2. NÁZEV VETERINÁRNÍHO LÉČIVÉHO PŘÍPRAVKU

FERRIBION 100 mg/ml injekční roztok

Dextraferranum

3. OBSAH LÉČIVÝCH A OSTATNÍCH LÁTEK

Složení na 1 ml:

Léčivá látka:

Dextraferranum 100 mg

Pomocné látky:

Fenol 5,0 mg

Červenohnědý čirý slabě viskózní injekční roztok v silnější vrstvě neprůhledný s možným výskytem sedimentu.

4. INDIKACE

Primární anémie, zejména hypochromní, aferické, u druhů hospodářských zvířat s příznačnou skleslostí, bledostí sliznic, subnormální teplotou a případnými průjmy neinfekčního původu. Sekundární anémie v důsledku delšího krvácení při úrazech, déletrvajících chirurgických zásazích a komplikovaných porodech; anémie vyvolaná primárně nebo sekundárně parazitárními afekcemi; podpůrná léčba při infekčních onemocněních a při stavech vyčerpanosti.

5. KONTRAINDIKACE

Nejsou.

6. NEŽÁDOUCÍ ÚČINKY

Nejsou.

Jestliže zaznamenáte kterýkoliv z nežádoucích účinků a to i takové, které nejsou uvedeny v této příbalové informaci, nebo si myslíte, že léčivý přípravek není účinný, oznamte to, prosím, vašemu veterinárnímu lékaři.

Nežádoucí účinky můžete hlásit prostřednictvím formuláře na webových stránkách ÚSKVBL elektronicky, nebo také přímo na adresu: Ústav pro státní kontrolu veterinárních biopreparátů a léčiv, Hudcova 56a, 621 00 Brno, Mail: adr@uskvbl.cz, Webové stránky: <http://www.uskvbl.cz/cs/farmakovigilance>

7. CÍLOVÝ DRUH ZVÍŘAT

Skot, koně, ovce, kozy, psi, selata, norci, lišky.

8. DÁVKOVÁNÍ PRO KAŽDÝ DRUH, CESTA(Y) A ZPŮSOB PODÁNÍ

Intramuskulární podání.

	preventivně	léčebně
Dospělý skot, kůň	4 - 8 ml	8 - 12 ml
Tele, ovce, koza	2 - 4 ml	4 - 6 ml
Sele (2. – 3. den stáří)	1 - 2 ml	2 - 2,5 ml
Jehně	1,5 - 2,5 ml	2 - 4 ml
Pes	1 - 2 ml	Preventivní dávky opakovat 2 - 3x v intervalu 1 - 2 týdny
Norek (8 – 12 týdnů)	0,5 ml	
Norek (nad 3 měsíce)	1 ml	
Liška (6 – 12 týdnů)	1 ml	
Liška (nad 3 měsíce)	2 ml	

9. POKYNY PRO SPRÁVNÉ PODÁNÍ

Intramuskulárně, přiměřeně tenkou jehlou tak, aby množství vpravené na jedno místo injekčního podání nebylo větší než 5 ml. U selat se injikuje do gluteální svaloviny na mediální plochu stehna, u ostatních zvířat do svaloviny krku.

10. OCHRANNÁ LHŮTA

Bez ochranných lhůt

11. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO UCHOVÁVÁNÍ

Uchovávat mimo dosah dětí.

Uchovávejte při teplotě do 25 °C.

Chraňte před světlem.

Chraňte před mrazem.

Nepoužívejte po uplynutí doby použitelnosti uvedené na obalu.

Doba použitelnosti po prvním otevření obalu: 28 dnů.

12. ZVLÁŠTNÍ UPOZORNĚNÍ

Zvláštní opatření pro každý cílový druh

Neuplatňuje se.

Zvláštní opatření určené osobám, které podávají veterinární léčivý přípravek zvířatům

Zabraňte kontaktu s pokožkou, očima a sliznicemi. V případě zasažení pokožky či sliznice opláchněte exponovanou část ihned po expozici velkým množstvím vody a odstraňte kontaminovaný oděv, který je v přímém kontaktu s pokožkou. Při zasažení očí je vypláchněte velkým množstvím vody. Pokud dojde k podráždění, vyhledejte lékařskou pomoc.

Parenterálně aplikované přípravky železa mohou vyvolat alergickou nebo anafylaktoidní reakci.

V případě náhodného požití ústy nebo v případě, že injekci aplikujete sami sobě, vyhledejte okamžitě lékařskou pomoc a ukažte příbalovou informaci nebo etiketu praktickému lékaři.

Březost a laktace

Lze aplikovat i gravidním a laktujícím zvířatům při léčbě a prevenci anémie.

Interakce s dalšími léčivými přípravky a další formy interakce

Nejsou známy.

Předávkování (symptomy, první pomoc, antidota)

Přípravek vyhovuje zkoušce snášenlivosti u selat. Při dvojnásobném předávkování nebyly pozorovány negativní účinky přípravku.

Inkompatibility

Nejsou známy

13. ZVLÁŠTNÍ OPATŘENÍ PRO ZNEŠKODŇOVÁNÍ NEPOUŽITÝCH PŘÍPRAVKŮ NEBO ODPADU, POKUD JE JICH TŘEBA

Všechny nepoužité veterinární léčivé přípravky nebo odpad, který pochází z tohoto přípravku, musí být likvidován podle místních právních předpisů.

14. DATUM POSLEDNÍ REVIZE PŘÍBALOVÉ INFORMACE
Září 2020

15. DALŠÍ INFORMACE

Pouze pro zvířata.

Veterinární léčivý přípravek je vydáván pouze na předpis.