

**Fachinformation in Form der Zusammenfassung der Merkmale des  
Tierarzneimittels (Summary of Product Characteristics)**

**1. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS**

Ferriphor 100 mg/ml, Injektionslösung für Schweine (Ferkel),  
Eisen(III)-ionen (als Eisen(III)-hydroxid-Dextran-Komplex)

**2. QUALITATIVE UND QUANTITATIVE ZUSAMMENSETZUNG**

1 ml Injektionslösung enthält:

**Wirkstoff:**

Eisen(III)-ionen.....100 mg  
(als Eisen(III)-hydroxid-Dextran-Komplex.....280 mg)

**Sonstiger Bestandteil:**

Phenol.....5 mg

Eine vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

**3. DARREICHUNGSFORM**

Dunkelbraune Injektionslösung

**4. KLINISCHE ANGABEN**

**4.1 Zieltierarten**

Schwein (Ferkel)

**4.2 Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierart(en)**

Prophylaxe und Therapie von Eisenmangelzuständen bei Ferkeln (Ferkelanämie).

**4.3 Gegenanzeigen**

Nicht anwenden bei Ferkeln, die an einer Infektion erkrankt sind, insbesondere nicht bei Durchfallerkrankungen.

**4.4 Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart**

Keine Angaben.

**4.5 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung**

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Anwendung bei Tieren**

Keine Angaben.

**Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender**

Keine Angaben.

#### **4.6 Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)**

Bei Vitamin E- bzw. Selenmangel neugeborener Ferkel kann es nach Applikation von Eisen(III)-hydroxid-Dextran-Komplex zu Muskeldegenerationen und Todesfällen kommen.

Das Auftreten von Nebenwirkungen nach Anwendung von Ferriphor 100 mg/ml sollte dem Bundesamt für Verbraucherschutz und Lebensmittelsicherheit, Mauerstraße 39 - 42, 10117 Berlin oder dem pharmazeutischen Unternehmer mitgeteilt werden. Meldebögen können kostenlos unter o. g. Adresse oder per E-Mail (uaw@bvl.bund.de) angefordert werden. Für Tierärzte besteht die Möglichkeit der elektronischen Meldung (Online-Formular unter folgender Adresse: <http://www.vet-uaw.de>).

#### **4.7 Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode**

Die Unbedenklichkeit des Tierarzneimittels während der Trächtigkeit, Laktation oder Legeperiode ist nicht belegt.

#### **4.8 Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen**

Verabreichung mit anderen Präparaten in der Mischspritze ist nicht zu empfehlen, da Wirkung und Verträglichkeit beeinträchtigt werden können.

#### **4.9 Dosierung und Art der Anwendung**

Injektionslösung zur intramuskulären Anwendung.

Einmalig 2 ml/Saugferkel entsprechend ca. 150-200 mg Fe<sup>+++</sup>/kg KGW intramuskulär in die Oberschenkelmuskulatur während der ersten 3 Lebenstage.

#### **4.10 Überdosierung (Symptome, Notfallmaßnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich**

Bei Überdosierung können gastrointestinale Störungen sowie Herz-Kreislaufversagen auftreten.

#### **4.11 Wartezeit(en)**

Ferkel:

Essbare Gewebe: 0 Tage

### **5. PHARMAKOLOGISCHE EIGENSCHAFTEN**

Pharmakotherapeutische Gruppe: Antianämika, Eisenpräparate  
ATCvet-Code: QB03AC06

#### **5.1 Pharmakodynamische Eigenschaften**

Stoff- oder Indikationsgruppe: Eisenpräparate

#### **5.2 Angaben zur Pharmakokinetik**

Ferriphor 100 mg/ml wird nach intramuskulärer Verabreichung zügig resorbiert und zu den Depotstätten Leber, Knochenmark, Milz transportiert, dort gespeichert und je nach Bedarf der Hämoglobinbildung zur Verfügung gestellt.

## **6. PHARMAZEUTISCHE ANGABEN**

### **6.1 Verzeichnis der sonstigen Bestandteile**

Phenol

Natriumchlorid

Salzsäure 36% / Natriumhydroxid 40%ig

Wasser für Injektionszwecke.

### **6.2 Inkompatibilitäten**

Verabreichung mit anderen Präparaten in der Mischspritze ist nicht zu empfehlen, da Wirkung und Verträglichkeit beeinträchtigt werden können.

### **6.3 Dauer der Haltbarkeit**

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis:

Glasflaschen: 5 Jahre

Kunststoffflaschen: 2 Jahre

Haltbarkeit nach Anbruch des Behältnisses: 28 Tage

### **6.4 Besondere Lagerungshinweise**

Nicht über +25°C lagern!

### **6.5 Art und Beschaffenheit der Primärverpackung**

Packung mit einer Durchstechflasche aus Weißglas mit Stopfen (Brombutyl-Gummi) mit 50 ml / 100 ml/ 12 x 50 ml/ 12 x 100 ml/ 6 x 250 ml/ 6 x 500 ml

Packung mit Durchstechflasche aus Kunststoff (Polypropylen) mit 50 ml/ 100 ml/ 12 x 50 ml /12 x 100 ml / 6 x 250 ml / 6 x 500 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

### **6.6 Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle**

Nicht aufgebrauchte Tierarzneimittel sind vorzugsweise bei Schadstoffsammelstellen abzugeben. Bei gemeinsamer Entsorgung mit dem Hausmüll ist sicherzustellen, dass kein missbräuchlicher Zugriff auf diese Abfälle erfolgen kann. Tierarzneimittel dürfen nicht mit dem Abwasser bzw. über die Kanalisation entsorgt werden.

## **7. ZULASSUNGSINHABER**

aniMedica GmbH

Im Südfeld 9

48308 Senden-Bösensell

## **8. ZULASSUNGSNUMMER**

Zul.-Nr.: 14339.00.00

**9. DATUM DER ERTEILUNG DER ERSTZULASSUNG / VERLÄNGERUNG DER ZULASSUNG**

23.08.1989 / 27.09.2001

**10. STAND DER INFORMATION**

07.01.2015

**11. VERBOT DES VERKAUFS, DER ABGABE UND/ODER DER ANWENDUNG**

Nicht zutreffend.

**13. VERSCHREIBUNGSSTATUS / APOTHEKENPFLICHT**

Verschreibungspflichtig