

PACKUNGSBEILAGE**1. Bezeichnung des Tierarzneimittels**

FERRAJECT 200, 200 mg/ml, Injektionslösung für Schweine und Rinder

2. Zusammensetzung

Jeder ml enthält:

Wirkstoff:

Eisen (als Dextran) 200 mg

Klare, grünlich-gelbe bis bräunlich-gelbe Lösung, frei von sichtbaren Partikeln.

3. Zieltierart(en)

Schwein (Ferkel, Mastschweine) und Rind (Kälber).

4. Anwendungsgebiet(e)

Präventive und kurative Behandlung von Anämie bei jungen Ferkeln sowie Wachstumsförderung bei anämischen Jungtieren.

5. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Pferden.

Nicht anwenden bei Tieren, die einen absoluten oder relativen Vitamin-E-Mangel aufweisen.

Nicht anwenden bei Tieren mit einer infektiösen Anämie.

Nicht anwenden bei Tieren mit einer Überempfindlichkeit gegenüber dem Eisendextran-Komplex.

6. Besondere Warnhinweise

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei versehentlicher Selbstinjektion ist unverzüglich ein Arzt zu Rate zu ziehen und die Packungsbeilage oder das Etikett vorzuzeigen.

Wechselwirkung mit anderen Arzneimitteln und sonstige Wechselwirkungen:

Aufgrund von Wechselwirkungen niemals gleichzeitig mit Tetracyclinen verabreichen.

Überdosierung:

Überdosierung kann Apathie, Dyspnoe, Diarrhöe und Koma führen.

Als Antidota können Chelatbildner wie Äthylendiaminacetat, Diäthylentriamin-Penta-Acetat, Desferrioxamin-B und Natriumferrocyanid verwendet werden.

Wesentliche Inkompatibilitäten:

Vorzugsweise nicht mit anderen Tierarzneimitteln in ein und derselben Spritze kombinieren.

7. Nebenwirkungen

Schwein (Ferkel, Mastschweine) und Rind (Kälber):

Sehr selten (< 1 Tier/10 000 behandelte Tiere, einschließlich Einzelfallberichte):	Tod ^a
Häufigkeit unbekannt (Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht	Muskeldegeneration ^a

abschätzbar):	
---------------	--

^a können im Ausnahmefall auftreten Bei Ferkeln. Ein Vitamin-E-Mangel oder ein Übermaß an ungesättigten Fettsäuren im Futter prädisponieren für solche Reaktionen.

Die Meldung von Nebenwirkungen ist wichtig. Sie ermöglicht die kontinuierliche Überwachung der Verträglichkeit eines Tierarzneimittels. Falls Sie Nebenwirkungen, insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, oder falls Sie vermuten, dass das Tierarzneimittel nicht gewirkt hat, teilen Sie dies bitte zuerst Ihrem Tierarzt mit.

Sie können Nebenwirkungen auch an den Zulassungsinhaber oder den örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers unter Verwendung der Kontaktdaten am Ende dieser Packungsbeilage oder über Ihr nationales Meldesystem melden: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosierung für jede Tierart, Art und Dauer der Anwendung

Anwendung:

Zur parenteralen Anwendung, durch tiefe intramuskuläre Injektion. Injektion in die Glutaeusmuskulatur wird nicht empfohlen.

Dosierung:

Präventiv: gegen ferriprive Anämie bei Ferkeln. 1 ml am dritten bis fünften Lebenstag.

Kurativ: für ältere Tiere, Mastschweine und Kälber. 1 ml je 40 kg Körpergewicht.

Um eine korrekte Dosierung zu gewährleisten, sollte das Körpergewicht so genau wie möglich ermittelt werden.

9. Hinweise für die richtige Anwendung

10. Wartezeiten

Essbare Gewebe: null Tage.

11. Besondere Lagerungshinweise

Arzneimittel unzugänglich für Kinder aufbewahren.

Vor Frost schützen.

Sie dürfen das Tierarzneimittel nach dem auf dem Etikett angegebenen Verfalldatum nach Exp nicht mehr anwenden.

Haltbarkeit nach erstmaligem Anbruch des Behältnisses: 28 Tage.

12. Besondere Vorsichtsmaßnahmen für die Entsorgung

Arzneimittel sollten nicht über das Abwasser oder den Haushaltsabfall entsorgt werden.

Nutzen Sie Rücknahmesysteme für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder daraus entstandener Abfälle nach den örtlichen Vorschriften und die für das betreffende Tierarzneimittel geltenden nationalen Sammelsysteme. Diese Maßnahmen dienen dem Umweltschutz.

Fragen Sie Ihren Tierarzt oder Apotheker, wie nicht mehr benötigte Arzneimittel zu entsorgen sind.

13. Einstufung von Tierarzneimitteln

Tierarzneimittel, das der Verschreibungspflicht unterliegt.

14. Zulassungsnummern und Packungsgrößen

BE-V179864

Packungsgrößen: 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

15. Datum der letzten Überarbeitung der Packungsbeilage

Juni 2025

Detaillierte Angaben zu diesem Tierarzneimittel sind in der Produktdatenbank der Europäischen Union verfügbar (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Kontaktangaben

Zulassungsinhaber :

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Niederlande

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25
5531 AE Bladel
Niederlande

Örtlicher Vertreter und Kontaktdaten zur Meldung vermuteter Nebenwirkungen:

Dechra Veterinary Products NV
Atealaan 34
2200 Herentals
Belgien
Tel: +32 14 44 36 70

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

17. Weitere Informationen