

ETIQUETADO

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL EMBALAJE EXTERIOR

Caja con 1 vial de 20 ml
Caja con 10 viales de 20 ml
Caja con 1 vial de 50 ml
Caja con 4 viales de 50 ml

O
AV

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPPIRON solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Hierro sacarosa [Complejo hidróxido férrico-sacarosa].....20 mg
(Equivalente a 20 mg de hierro (III))

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

1 x 20 ml
1 x 50 ml
10 x 20 ml
4 x 50 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Caballos

6. INDICACIONES DE USO

Prevención y tratamiento de la anemia ferropénica en caballos

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

CORREO ELECTRÓNICO

smuvaem@aemps.es

F-DMV-13-04

Lea el prospecto antes de usar.

Vía intravenosa

Potros después del destete: 10 ml del medicamento [200 mg hierro (III)] al día

Yeguas y caballos adultos: 50 ml del medicamento cada [1000 mg hierro (III)] dos días hasta un total de 200 ml (4 inyecciones), o bien 20 ml del medicamento [400 mg hierro (III)] al día durante 10 días consecutivos como máximo.

El método de administración puede ser:

Por inyección intravenosa directa en la vena yugular o mezclando 20 ml con 500 ml de solución salina fisiológica estéril y administrándolo inmediatamente por perfusión lenta.

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: Cero días

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

En caso de auto-inyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

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

No debe ser inyectado en los tejidos perivenosos. Evitar la extravasación.

Este medicamento no debe administrarse con preparaciones orales de hierro.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto, uso inmediato

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

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

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria
Administración exclusiva por el veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

CZ Vaccines S.A.U.
36410 O Porriño – España

Representante del titular:
Vetia Animal Health, S.A.U.
36410 O Porriño – España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2353 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}

DATOS QUE DEBEN APARECER EN EL ENVASE PRIMARIO

Vial de 20 ml
Vial de 50 ml

O
AV

1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO

HIPPIRON solución inyectable

2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA

Cada ml contiene:

Sustancia activa:

Hierro sacarosa [Complejo hidróxido férrico-sacarosa].....20 mg
(Equivalente a 20 mg de hierro (III))

3. FORMA FARMACÉUTICA

Solución inyectable

4. TAMAÑO DEL ENVASE

20 ml
50 ml

5. ESPECIES DE DESTINO

Caballos

6. INDICACIONES DE USO

Prevención y tratamiento de la anemia ferropénica en caballos

7. MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Lea el prospecto antes de usar.

Vía intravenosa

Potros después del destete: 10 ml del medicamento [200 mg hierro (III)] al día

Yeguas y caballos adultos: 50 ml del medicamento cada [1000 mg hierro (III)] dos días hasta un total de 200 ml (4 inyecciones), o bien 20 ml del medicamento [400 mg hierro (III)] al día durante 10 días consecutivos como máximo. El método de administración puede ser:

Por inyección intravenosa directa en la vena yugular o mezclando 20 ml con 500 ml de solución salina fisiológica estéril y administrándolo inmediatamente por perfusión lenta.

8. TIEMPO DE ESPERA

Carne: Cero días

9. ADVERTENCIAS ESPECIALES, SI PROCEDEN

En caso de auto-inyección 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 afectada con agua abundante.

No debe ser inyectado en los tejidos perivenosos. Evitar la extravasación.

Este medicamento no debe administrarse con preparaciones orales de hierro.

10. FECHA DE CADUCIDAD

CAD {Mes/Año}

Una vez abierto, uso inmediato

11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz.

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

Eliminar los residuos de conformidad con las normativas locales.

13. LA MENCIÓN “USO VETERINARIO”, Y LAS CONDICIONES O RESTRICCIONES DE DISPENSACIÓN Y USO, SI PROCEDE

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria
Administración exclusiva por el veterinario.

14. ADVERTENCIA ESPECIAL QUE INDIQUE “MANTENER FUERA DE LA VISTA Y EL ALCANCE DE LOS NIÑOS”

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

15. NOMBRE Y DOMICILIO DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

CZ Vaccines S.A.U.
36410 O Porriño – España

Representante del titular:
Vetia Animal Health, S.A.U.
36410 O Porriño – España

16. NÚMERO DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN

2353 ESP

17. NÚMERO DE LOTE DE FABRICACIÓN

Lote {número}