



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 03-09-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Veaux, agneaux, chevreaux et porcelets.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les porcelets, les veaux, les agneaux et les chevreaux :
- Traitement et prévention de l'anémie ferriprive.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voies intramusculaire (porcelets, veaux, agneaux et chevreaux) ou sous-cutanée (veaux, agneaux et chevreaux).

Posologie

- Porcelets

100 à 200 mg de fer par animal, par voie intramusculaire profonde de préférence dans l'échine dans les 3 jours suivant la naissance, soit 1 ml à 2 ml en une seule injection.

- Veaux

300 à 400 mg de fer par animal, par voie intramusculaire ou sous-cutanée au fanon dans les 3 jours suivant la naissance, soit 3 ml à 4 ml en une seule injection.

- Agneaux et chevreaux

100 à 200 mg de fer par animal, par voie intramusculaire ou sous-cutanée dans les 3 jours suivant la naissance, soit 1 ml à 2 ml en une seule injection.

L'injection peut être renouvelée si besoin après 8 jours ou 1 mois.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance active :
Fer (sf de dextran) 100 mg
- Excipient :
Phénol 5 mg

Principes actifs / Molécule

Fer, Phénol

Forme pharmaceutique

Solution

Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance devant être conservée pendant au moins 5 ans.
Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le fer dextran est un anti-anémique agissant en augmentant significativement le taux d'hémoglobine. Après administration, le fer est stocké dans les tissus, puis progressivement libéré du complexe avec le dextran. Il est incorporé dans l'hémoglobine sous forme de protéines telles que la ferritine et l'hémosidérine.

Le fer est administré sous forme d'un complexe fer dextran pour éviter des effets toxiques du fer libre.

Propriétés pharmacocinétiques

Après administration, environ 60 % du fer est absorbé après 3 jours et 90 % après 1 à 3 semaines.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue au fer (sous forme de dextran).

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Coloration au point d'injection.

Occasionnellement, des chocs anaphylactiques ont été observés après administration parentérale de fer (sous forme de dextran).

De très rares cas de morts de porcelets ont eu lieu après administration par voie parentérale de préparations à base de fer. Ces morts ont été associées à des facteurs génétiques ou à des déficiences en vitamine E et/ou sélénium.

Précautions d'emploi

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'auto-injection accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer l'étiquette.

Précautions pharmacologiques

Conservation

Durée de conservation

Après ouverture : 28 jours.

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Après ouverture : ne pas conserver à une température supérieure à 25°C.

Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

Présentation

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

DOPHARMA France S.A.S
23, rue du Prieuré - Saint-Herblon
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE

Classification ATC Vet

- QB03AC90

Laboratoire



DOPHARMA France S.A.S
DOPHARMA France S.A.S
23, Rue du Prieuré - Saint-Herblon
44150 VAIR SUR LOIRE
FRANCE
Tél : 02 40 98 02 16
Fax : 02 40 98 03 99

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9122655 4/1991

Date de première autorisation

1991-04-23

Présentation et quantité

COFAFER® Boîte de 1 Flacon de 100 mL
Code GTIN : 03660144118824