

FERRO[®] 2000

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 22-01-2021

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Porcelets.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les porcelets :

- Traitement et prévention de l'anémie ferriprive.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie intramusculaire profonde.

Posologie



Porcelets : 200 mg de fer par porcelet par voie intramusculaire profonde de préférence dans les muscles de la cuisse dans les 3 jours suivant la naissance, soit 1 mL en une seule injection.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance active :

Fer (sf de dextran) 200 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 cinq ans.

Accessible aux groupements agréés pour les productions porcines.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Viande et abats : zéro jour.

Propriétés

Propriétés pharmacodynamiques

Le fer (sous forme de dextran) est un antianémique 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 les 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 cas de chocs anaphylactiques, dont certains mortels, ont été observés suite à l'administration 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 associés à des facteurs génétiques ou à des déficiences en vitamine E et/ou sélénium.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Respecter strictement les règles d'asepsie lors de l'injection.

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/5336895 5/1990

Date de première autorisation

1990-07-10

Présentation et quantité

FERRO[®] 2000 Boîte de 1 flacon de 100 mL

Code GTIN : 03660144110965