

HASZNÁLATI UTASÍTÁS



1. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI GYÓGYSZERKÉSZÍTMÉNY NEVE

Ferro 2000 injekció A.U.V.

2. HATÓ- ÉS SEGÉDANYAGOK MEGNEVEZÉSE

100 ml oldat tartalmaz:

Hatóanyag:

Vas(III)-dextrán 20 g

Segéd- és vivőanyagok:

Fenol, víz parenterális célra.

3. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK NEVE ÉS CÍME, VALAMINT AZ EEA TERÜLETÉN A KÉSZTERMÉK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓ NEVE ÉS CÍME, HA NEM AZONOS AZ ELŐBBIVEL

Coophavet

Saint Herblon 44150 Ancenis , Franciaország

4. CÉLÁLLAT FAJOK

Sertés (malac).

5. JAVALLATOK

Malacok vashiányos anaemiájának megelőzésére és gyógykezelésére.

6. ADAGOLÁS CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

1 ml Ferro 2000 injekció/állat, mélyen izomba adva, 3 napos kor előtt. Egyszeri alkalmazás elegendő.

7. ELLENJAVALLATOK

Nem ismertek.

8. MELLÉKHATÁSOK

A készítmény a vérplazma vaskoncentrációját a fiziológiás érték többszörösére növeli, ami csökkenti az ellenálló képességet.

A beadás helyén szöveti károsodás, tartós elszíneződés, tályog alakulhat ki.

A vas-dextrán ritkán anaphylaxiás reakciót okozhat.

Egyidejűleg fennálló E-vitamin/szelén-hiány esetén hányinger, hányás, hirtelen elhullás jelentkezhet.

9. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés chető szövetek: 0 nap.

10. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Az állatgyógyászati készítményt gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt, fénytől védve tárolandó.

Felhasználható a gyártástól számított 3 évig, a csomagoláson feltüntetett időpontig. Felbontás után nem tárolható el.

11. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

11.1 Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Ne adjuk más készítményekkel együtt.

11.2 Túladagolás

Túladagoláskor megnő a mellékhatások kialakulásának kockázata.

11.3 Az állatok kezelését végző személyekre vonatkozó munkavédelmi óvőrendszabályok

Nem szükségesek.

12. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKÁNAK KEZELÉSÉRE, MEGSEMISÍTÉSÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK, (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

A fel nem használt állatgyógyászati készítményt, valamint az állatgyógyászati készítményekből származó hulladék anyagokat a helyi hatósági követelményeknek megfelelően kell megsemmisíteni.

13. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK DÁTUMA

2008. június 23.

14. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának magyarországi képviselőjéhez.

14.1. Rendelhetőség

Csak állatorvosi rendelvényre kiadható állatgyógyászati készítmény. Kizárólag állatorvosi felhasználásra.

14.2. Forgalmazhatóság

Állatgyógyászati készítmények forgalmazására jogosultak forgalmazhatják.

14.3. Kiszerezési egységek és (amennyiben a forgalomba hozatali engedélyben fel van tüntetve) bonthatóság

50 ml, 100 ml injekciós üvegben, 12x50 ml illetve 10x100 ml dobozban.

14.4. Törzskönyvi szám

1115/1999.

