

HASZNÁLATI UTASÍTÁS

Uniferon 200 mg/ml oldatos injekció malacok részére A.U.V.

1. A FORGALOMBA HOZATALI ENGEDÉLY JOGOSULTJÁNAK, TOVÁBBÁ AMENNYIBEN ETTŐL ELTÉR, A GYÁRTÁSI TÉTELEK FELSZABADÍTÁSÁÉRT FELELŐS GYÁRTÓNAK A NEVE ÉS CÍME

A forgalomba hozatali engedély jogosultja és a gyártási tételek felszabadításáért felelős gyártó :

Pharmacosmos A/S
Rørvangsvej 30
DK-4300 Holbæk
Dánia

2. AZ ÁLLATGYÓGYÁSZATI KÉSZÍTMÉNY NEVE

Uniferon 200 mg/ml oldatos injekció malacok részére A.U.V.

3. HATÓANYAGOK ÉS EGYÉB ÖSSZETEVŐK MEGNEVEZÉSE

1 ml oldatos injekció tartalmaz:

Hatóanyag:

Vas(III) (vas-dextrán komplex formájában) 200 mg

Segédanyagok:

Fenol 5 mg

4. JAVALLAT

Malacok vashiányos anémiájának megelőzésére és kezelésére.

5. ELLENJAVALLATOK

Nem alkalmazható E-vitamin és/vagy szelénhiány gyanúja esetén (lásd még a „Mellékhatások” pontot).

Nem alkalmazható a hatóanyaggal vagy bármely segédanyaggal szembeni túlérzékenység esetén.

6. MELLÉKHATÁSOK

A parenterális vas-dextrán beadása után nagyon ritkán elhullás fordulhat elő, amely genetikai tényezőkkel vagy E-vitamin és/vagy szelénhiánnyal lehet összefüggésben. Alkalmanként a malacok elhullás összefüggésben lehet a fertőzések iránti fokozott érzékenységgel, amelyet a retikulo-endoteliális rendszer időszakos gátlása okozhat.

Túlérzékenységi reakció előfordulhat.

Ritkán az intramuszkuláris injekció beadási helyén a szövetek átmeneti elszíneződése és mészlerakódás figyelhető meg.

Ha súlyos nemkívánatos hatást vagy egyéb, ebben a használati utasításban nem szereplő hatásokat észlel, értesítse erről a kezelő állatorvost!

7. CÉLÁLLAT FAJ(OK)

Sertés (malac)

8. ADAGOLÁS, ALKALMAZÁSI MÓD(OK) CÉLÁLLAT FAJONKÉNT

Mély intramuszkuláris vagy szubkután alkalmazásra.

Megelőzésre: 1-4 napos korban 1 ml készítményt kell szubkután, vagy a hátsó lábba mélyen az izomba beadni.

Kezelésre: 1 ml készítményt kell szubkután, vagy a hátsó lábba mélyen az izomba beadni.

9. A HELYES ALKALMAZÁSRA VONATKOZÓ JAVASLAT

Nincs.

10. ÉLELMEZÉS-EGÉSZSÉGÜGYI VÁRAKOZÁSI IDŐ

Sertés

Hús és egyéb ehető szövetek: nulla nap.

11. KÜLÖNLEGES TÁROLÁSI ELŐÍRÁSOK

Gyermekek elől gondosan el kell zárni!

25°C alatt tárolandó. Fagyástól óvni kell.

Az eredeti csomagolásban tárolandó.

Ezt az állatgyógyászati készítményt csak a címkén vagy a dobozon feltüntetett lejárati időn belül szabad felhasználni! A lejárati idő az adott hónap utolsó napjára vonatkozik.

A tartály első felbontása után felhasználható: 28 napig.

12. KÜLÖNLEGES FIGYELMEZTETÉS(EK)

A kezelt állatokra vonatkozó különleges óvintézkedések

Az injekció beadásakor ügyelni kell az aszepszis betartására.

Az állatok kezelését végző személyre vonatkozó különleges óvintézkedések

Véletlen öninjekciózás esetén haladéktalanul orvoshoz kell fordulni, bemutatva a készítmény használati utasítását vagy címkéjét. A hatóanyag iránti ismert túlérzékenység esetén kerülni kell az állatgyógyászati készítménnyel való érintkezést. Az alkalmazást követően kezét kell mosni.

Gyógyszerkölsönhatások és egyéb interakciók

Az injekció csökkentheti az egyidejűleg szájon át beadott vas felszívódását.

Túladagolás (tünetek, sürgősségi intézkedések, antidotumok), ha szükséges

A vas-transzferrin szint megemelkedése a (szisztémás) bakteriális fertőzések iránti fogékonyság növekedésével, valamint fájdalommal és gyulladásos reakciókkal (esetenként tályogok előfordulásával) járhat az injekció beadási helyén.

A beadás helyén az izomszövet tartós elszíneződése előfordulhat.

A iatrogén túladagolás a következő tünetekkel járhat: sápadt nyálkahártyák, vérzéses gyomor- és bélgyulladás, hányás, tachikardia, vérnyomás-csökkenés, légszomj, a végtagok ödémája, sántaság, sokk, májkárosodás, elhullás. Tüneti kezelésként kelátképző anyagok adhatók.

Inkompatibilitások:

Kompatibilitási vizsgálatok hiányában ezt az állatgyógyászati készítményt tilos keverni más állatgyógyászati készítménnyel.

13. A FEL NEM HASZNÁLT KÉSZÍTMÉNY VAGY HULLADÉKAINAK ÁRTALMATLANNÁ TÉTELÉRE VONATKOZÓ UTASÍTÁSOK (AMENNYIBEN SZÜKSÉGESEK)

Az állatgyógyászati készítmény nem kerülhet sem a szennyvízbe, sem a háztartási hulladékba!

Kérdezze meg a kezelő állatorvost, hogy milyen módon semmisítse meg a továbbiakban nem szükséges állatgyógyászati készítményeket! Ezek az intézkedések a környezetet védik.

14. A HASZNÁLATI UTASÍTÁS UTOLSÓ JÓVÁHAGYÁSÁNAK IDŐPONTJA

2024. július 4.

15. TOVÁBBI INFORMÁCIÓK

Előfordulhat, hogy nem minden kiserelés kerül kereskedelmi forgalomba.

Az állatgyógyászati készítménnyel kapcsolatos további kérdéseivel forduljon a forgalomba hozatali engedély jogosultjának helyi képviselőjéhez:

Dunavet-B Co.

Dolgos u.2.III.Ép.

H-1126 Budapest

Tel: +36 1225 0256

Dunavet-bp@externet.hu