

PROSPECTUL MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

MEDIFERON soluție injectabilă

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament de uz veterinar deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului veterinar sau farmacistului.
- Dacă s-au manifestat orice reacții adverse, adresați-vă medicului veterinar, farmacistului veterinar sau Agenției Naționale pentru Siguranța Alimentelor
- Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect.

1. DENUMIREA ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE ȘI ALE PRODUCĂTORULUI/FABRICANTULUI RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Numele și adresa „Medicamentum” SRL, R. Moldova, r. Anenii Noi,
s. Merenii Noi

telefon/fax: +373 /265/ 62-3-17, 62-2-46, 62-4-39

e-mail: contact@medicamentum.md

2. DENUMIREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR, CONCENTRAȚIA ȘI FORMA FARMACEUTICĂ ALE ACESTUIA

Substanța(ele) activă(e):

1 ml MEDIFERON soluție injectabilă conține:

Substanțe active	Cantitatea la 1 ml
Fier dextran	200 mg
Clorură de cupru	27 µg
Clorură de cobalt	2,6 µg
Vitamina B ₁	30 µg
Vitamina B ₂	11,4 µg
Vitamina B ₅	16 µg
Vitamina B ₆	2,8 µg
Vitamina PP	428,4 µg

Excipienți:

1 ml MEDIFERON soluție injectabilă conține:

Solvent	Solvent la 1 ml
Apă purificată	ad 1 ml





3. INDICAȚII TERAPEUTICE (pe specii țintă)

La purcei, tratamentul și prevenirea anemiei datorită deficienței de fier.

4. CONTRAINDICAȚII

Medicamentul nu se va utiliza în caz de hipersensibilitate la substanța activă sau oricare dintre excipienți.

Nu se administrează parenteral la animalele cu deficiență de Vitamina E și/sau Seleniu.

Nu se administrează la porcii adulți deoarece la animalele cu vârsta de peste 4 săptămâni poate apărea pătarea cărnii.

5. REACȚII ADVERSE

La locul administrării poate să apară impregnație pigmentară cutanată.

6. SPECII ȚINTĂ

Suine (purcei).

7. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, METODA, MODUL DE ADMINISTRARE ȘI DOZA PRESCRISĂ

Atenție! În prealabil de agitat flaconul 5-10 secunde.

Se administrează subcutanat sau intramuscular – 1 ml per purcel, o singură administrare la vârsta de 1 – 4 zile.

8. PERIOADA DE AȘTEPTARE

Zero zile

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemîna copiilor.

A se păstra în loc uscat, la temperatura 18 - 20°C, ferit de lumină, ferit de îngheț.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe ambalaj.

10. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR PROVENITE DE LA MEDICAMENTUL DE UZ VETERINAR

Evaluarea riscurilor asupra mediului
conform HG Nr. 696 din 11-07-2018

pentru aprobarea Regulamentului sanitar privind gestionarea deșeurilor rezultate din activitatea medicală.

În temeiul art. 55 din Legea nr. 209 din 29 iulie 2016 privind deșeurile (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2016, nr. 459-471, art. 916), cu modificările și completările ulterioare, art. 6 alin. (2) din Legea nr.10-XVI din 3 februarie 2009 privind supravegherea de stat a sănătății publice (Monitorul Oficial al Republicii Moldova, 2009, nr. 67, art. 183)



1) INFORMAȚII ECOLOGICE

Se evită contaminarea surselor de apă.

a) Ecotoxicitate:

A nu se scurge în sistemele de canalizare.

2) CONSIDERAȚII PRIVIND ELIMINAREA

Recipientele/ flacoanele de sticlă se vor elimina în tomberoane pentru colectarea sticlei.

Medicamentul de uz veterinar neconsumat se va returna la farmacia veterinară sau punct farmaceutic veterinar, ce dețin tomberoane speciale pentru colectarea medicamentelor expirate.

La sediul companiei Medicamentum SRL se va efectua nimicirea prin următoarele metode:

- ❖ *autoclavarea deșeurilor* – tehnologie de tratare termică la temperaturi scăzute (cuprinse între 100°C și 180°C) a deșeurilor infecțioase/tăietoare-înțepătoare în condiții umede (cu aburi fierbinți sub presiune) în instalații special destinate;
- ❖ *tratarea chimică a deșeurilor* – proces de tratare a deșeurilor prin utilizarea dezinfectanților, a mediului alcalin sau a încapsulării;

3) INFORMAȚII PRIVIND TRANSPORTUL.

Nu este clasificat ca fiind periculos pentru transport.

ADR/RID Fara restrictii la transport.

IMDG Fara restrictii la transport.

IATA/ICAO Fara restrictii la transport.

11. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Precauții speciale de utilizare la animale:

Trebuie urmate tehnicile uzuale pentru injectarea aseptică.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

Trebuie avută grijă pentru a evita auto-injectarea accidentală, mai ales în cazul persoanelor cu hipersensibilitate la fier-dextran. În cazul unei injectări accidentale solicitați imediat sfatul medicului și prezentați prospectul sau eticheta la medic. Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Utilizare în perioada de gestație, lactatie sau în perioada de ouat:

Nu este cazul.

Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune:

Poate reduce absorbția fierului administrat concomitent pe cale orală.

Supradozare:

Pot apărea niveluri de saturație transferină-fier care să ducă la susceptibilitate la infecții bacteriene (sistemice) durere, reacții inflamatorii precum și formarea de abcese la locul injectării;

Poate apărea o decolorare persistentă a țesutului muscular la locul injectării;



Toxemie iatrogenică cu următoarele simptome: mucoase palide, gastroenterită hemoragică, vărsături, tahicardie, hipotensiune, dispnee, edem al membrelor, slăbiciune, șoc. Pot fi utilizate măsuri de susținere cum ar fi agenți chelatici.

Incompatibilități:

În absența studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

12. PERIOADA DE VALABILITATE

Valabilitate 24 luni în ambalaj original.

Valabilitatea de la prima deschidere – 10 zile.

A nu se utiliza după expirarea termenului de valabilitate indicat pe ambalaj.

13. STATUT LEGAL

Se eliberează fără prescripție veterinară.

14. NATURA ȘI COMPOZIȚIA AMBALAJULUI PRIMAR

Flacon de sticlă brună cu volumul de 50 ml, 100 ml ambalat în cutie individuală.

15. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

05.2022

NUMAI PENTRU UZ VETERINAR

