

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

Ferran^R (Ferran).

2.COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

2.1 Descrierea generală

Preparatul se prezintă ca o soluție opacă de culoare roșu-marou, se permite prezența sedimentului.

2.2Compoziția calitativă și cantitativă

1 ml de preparat conține fier trivalent(în complex cu dextran) – 100 mg ciancobalamină – 0,005 mg, acid folic – 0,2 mg hidroclohid .

2.2.1Substanța activă : fier trivalent, vitamina B₉, vitamina B₁₂.

2.2.2Excipienți: apă pentru injecții.

3.FORMA FARMACEUTICĂ

Forma farmaceutică: soluție injectabilă.

4.PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1Specii țintă:Tineret bovin, ovin, caprin,cabalin, porcine, animale de blană, cîini.

4.2Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Ferran^R se indică la tineretul bovin, caprin, ovin, cabalin, porcine și la animalele de blană și cîini în tratamentul și profilaxia anemiilor (post hemoragice,hemolitice, hipoplastică, aplastică și alimentară).

4.3Contraindicații: Se interzice administrarea preparatului Ferran^R animalelor cu hiperensibilitate la substanțele active sau oricare din excipienți, în surplus de fier în organism, în dereglarea asimilării fierului, boli alergice a pielii, glomerulonefrită acută, în disfuncții hepatice (hepatite) și renale(glomerulonefrită, pielonefrită), în carență de vitamina E. Nu se administrează în cazul anemiilor nebazate pe deficitul de fier(anemiesideroblastică sau în intoxicare cu plumb).

4.4Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă: nu sunt.

4.5Precauții speciale pentru utilizare

4.5.1Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Injectarea se efectuează prin alunecarea planului cutanat (în timpul injectării, pielea se “mișcă”) pentru a evita scurgerea preparatului. În perioada rece a anului, preparatul se încălzește la baie cu aburi pînă la T⁰C+36+39⁰C.

4.5.2Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează medicamentul de uz veterinar la animale:

În timpul lucrului cu preparatul Ferran^R, e important de respectat regulile comune de igienă personală și a tehnicii securității prevăzute în lucru cu preparate farmaceutice.

Persoanelor cu hipesensibilitate se recomandă evitarea



contactului direct cu preparatul Ferran^R. În caz de contact accidental cu pielea sau tunicile mucoase oculare, ele se spală din abundență cu apă. În caz de îngerare sau apariție a reacțiilor alergice e necesar de adresat la o instituție medicală (cu sine de avut eticheta sau instrucțiunea).

4.6 Reacții adverse: În locul injectării, țesuturile își pot schimba temporar culoarea. Preparatele parenterale de fier pot provoca reacții alergice și anafilactice. În caz de reacții alergice relative se indică preparate antihistaminice (calciu borgluconat, clorură de calciu 10%), în caz de reacție anafilactică severă se administrează adrenomimetice.

4.7 Utilizarea în perioada de gestație, lactație sau în perioada de ouat:

Animalelor în perioada de gestație și lactație se administrează preparatul Ferran^R cu precauție, sub supravegherea medicului veterinar.

4.8 Interacțiuni cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune: a nu se administra simultan cu antibiotice din grupa tetraciclinei sau penicilinei (se formează compuși chelatori care încetinesc resorbția fierului și a antibioticelor).

Administrarea concomitentă a glucocorticosteroizilor sporește eritropoeza.

4.9 Doza și calea de administrare

4.9.1 Doze: 1-10 ml.

4.9.2 Mod de administrare: Ferran^R se administrează animalelor i/muscular în latura gâtului sau coapsă.

Injectarea se efectuează prin alunecarea planului cutanat (în timpul injectării, pielea se "mișcă") pentru a evita scurgerea preparatului. În perioada rece a anului, preparatul se încălzește la baie cu aburi până la $T^{\circ}C + 36 + 39^{\circ}C$.

Ca profilaxie Ferran^R se administrează în următoarele doze (ml/animal):

scroafe – cu 15-20 zile până la fătare-8-10 ml;

purcei la 3-5 zi de viață-1-1,5 ml;

viței, mînji la 3-4 zi de viață-4-6 ml;

miei la 5-6 zi de viață-1-1,5 ml;

cățeilor și tineretului animalelor de blană la 3-5 zi de viață-1 ml.

Cu scop curativ Ferran^R se administrează animalelor cu vîrsta mai mare de 2 săptămîni în următoarele doze (ml/animal):

purcei-2-3 ml;

viței, mînji-6-8 ml;

miei-2-3 ml;

căței și tineretul animalelor de blană-2 ml.

În cazuri severe, se recomandă rapel la 10-12 zile.

4.10 Supradozare

În caz de supradozare animalul poate manifesta inapetență, inflamație în locul injectării. În astfel de cazuri se indică terapie cu agenți chelatori.

4.11 Perioada de așteptare: nu este cazul.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: preparate care influențează



hematopoeza.

5.1.2 Mecanism de acțiune

După gradul de impact asupra organismului, Ferran^R face parte din substanțele puțin toxice (clasa 4 conform GOST 12.1.007-76).

Ferran^R - complex de vitamine și fier, în urma administrării parenterale compensază carența de fier, acid folic (vitamin B₉) și ciancobalamina (vitamin B₁₂) provocată de condiții ecologice nefavorabile, de hemoragii, de nutriție neechilibrată sau boli a animalelor.

5.1.3 Efecte farmacodinamice

Activizează procesele de hematopoeză și reacțiile de oxido- reducere, sporește rezistența organismului.

5.1.4 Eficacitate și siguranță clinică: Se recomandă respectarea termenilor recomandați a administrărilor pentru a nu diminua eficiența terapeutică. În caz de omitere a unei sau mai multor doze, administrarea se reea în aceeași doză conform aceeași scheme. Nu se folosește dozaj dublu în locul celui omis.

5.2 Proprietăți farmacocinetice: fierul și vitaminele din compoziția preparatului sunt rapid absorbite din locul injectării și pătrund în sânge, se depozitează în ficat și organele de formare și stocare a sângelui neglijând deficitul de fier în organism, ca apoi să fie folosit în procesul de eritropoeză, de sinteză a hemoglobinei și reacțiile de oxido- reducere.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților: apă pentru injecții.

6.2 Incompatibilități: În absența studiilor de compatibilitate, acest preparat nu trebuie amestecat cu alte medicamente.

6.3 Perioada de valabilitate: 2 ani din data producerii, după deschiderea flaconului -30 zile

6.4 Condiții speciale pentru depozitare: A se păstra în ambaj închis al producătorului, la loc uscat, ferit de raze solare directe, separat de produse alimentare și furaje, la T⁰C 5⁰C +25⁰C. În locuri inaccesibile copiilor.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon din sticlă a câte 10,20,50,100,250,500ml, dop din cauciuc, capac din aluminiu cu sigiliu.



6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:
Preparatul nefolosit se utilizează conform legislației în vigoare, ambalajele se utilizează cu deșeurile menajere.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE
OOO "NITA-FARM", 410010, or. Saratov, str. Osipova V.I. 1
str. Tsentralnaia 1. Tel/fax +7(4852)338-600
e-mail: client@nita-farm.ru

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE
190047

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE
(sau data reînnoirii certificatului de înregistrare)
23.10.2019

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI
11.05.2017

