

Anexa nr. 2



PROSPECTUL

1. Denumirea medicamentului de uz veterinar

Ferrum +B12

2. Compoziție

1 ml de conține:

Substanțe active:

Fier (III) (sub formă de fier complex) – 100 mg;

Vitamina B12 (cianocobalamină) - 4 µg

Excipienți:

Apă pentru preparate injectabile până la 1ml.

Soluție injectabilă.

Soluție de culoare de la roșie-maronie până la maronie întunecată. Se admite prezența sedimentului.

3. Specii țintă

Bovine, ovine, caprine, porcine, cabaline.

4. Indicații de utilizare

Ferrum+B12 este utilizat la animale în scop terapeutic și profilactic în anemia cauzată de deficitul de fier (anemia feriprivă).

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează atunci când animalul este tratat cu orice alte medicamente de uz veterinar care conțin fier, în perioada ultimelor 10 zile.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

Nu sunt.

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Tratamentul animalelor se face în mod individual, cu separarea acestora în spații în prealabil pregătite.

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

Când lucrați cu Ferrum +B12, trebuie să respectați regulile generale de igienă personală și măsurile de siguranță prevăzute atunci când lucrați cu medicamente de uz veterinar.

Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Nu a fost stabilită siguranța medicamentului de uz veterinar în timpul gestației și lactației.

Interacțiunea cu alte medicamente de uz veterinar și alte forme de interacțiune

Medicamentul este incompatibil cu clorhidratul de oxitettraciclină, sulfadiazina și amfenicolii.

Simptome de supradozaj

Nu există date disponibile.

Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare:

A se administra preferabil de către un medic veterinar.

7. Evenimente adverse

În cazuri rare, la locul injectării pot apărea roșeață a țesuturilor sau o ușoară tumefiere, care dispar spontan în 2-3 zile.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați în mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul certificatului de înregistrare sau reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare: mvnotificare@ansa.gov.md, tel.:022-210-156.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Ferrum+B₁₂ se administrează intramuscular o dată în următoarele doze:

- purcei: 1,5-2 ml per animal în a 3-4-a zi de viață în musculatura cervicală sau în interiorul coapsei;
- viței și mânji: 3-6 ml per animal în a 3-4-a zi de viață;
- bovine, cabaline: 4-8 ml per animal;
- miei: 1,5-2,5 ml per animal în a 5-6-a zi de viață;
- ovine, caprine: 2-3 ml per animal.

Dacă este necesar, administrarea medicamentului se repetă în aceleași doze după o perioadă de 10 zile.

9. Recomandări privind administrarea corectă

Înainte de utilizare, se recomandă încălzirea medicamentului la baie de apă până la temperatura corpului animalului.

10. Perioade de așteptare

Carne și organe: 0 zile; Lapte : 0 zile.

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra în ambalajul original.

A se păstra la temperatură de la +5°C până la + 25°C.

A se feri de lumină.

A se păstra în loc uscat.

Nu utilizați acest medicament de uz veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 24 ore.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a medicamentelor de uz veterinar neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile care contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea medicamentelor de uz veterinar

Medicament de uz veterinar se eliberează cu prescripție.

14. Numerele certificatelor de înregistrare și dimensiunile ambalajelor

240092



Flacoane din sticlă a câte 20, 50, 100, 200 ml.
Flacoane din polimer a câte 100 ml.

Nu toate dimensiunile de ambalaj sunt disponibile.

15. Data ultimei revizuirii a prospectului
08/2025

Informații detaliate privind acest medicament de uz veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Republicii Moldova - Registrul de Stat al medicamentelor de uz veterinar (<https://registru.ansa.gov.md/>).

16. Date de contact

Deținătorul certificatului de înregistrare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Filiala „Promvetservis-Alba”, 222603, Republica Belarus, regiunea Minsk, raionul Nesvizh, sat. Alba, st. Zavodskaya ½, tel./fax: +375 1770 27081.

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

Pentru orice informații referitoare la acest medicament de uz veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului certificatului de înregistrare.

Republica Moldova

SA „Farmavet”, MD-2059, Republica Moldova, Chișinău, str. Petricani 198. Tel.: 31-72-70; 31-72-67; 99-92-89; Fax: 31-72-68; www.farmavet.md

17. Alte informații

Codul ATCvet: QB03AE10

