

BIJSLUITER

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

FERRAJECT 200, 200 mg/ml, oplossing voor injectie voor varkens en runderen

2. Samenstelling

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

IJzer (als dextraan) 200 mg

Een donkerbruine, licht viskeuze oplossing zonder neerslag.

3. Doeldiersoort(en)

Varken (biggen, mestvarkens) en rund (kalveren).

4. Indicaties voor gebruik

Preventieve en curatieve behandeling van anemie bij jonge biggen en bevordering van de groei bij jonge anemische dieren.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij paarden.

Niet gebruiken bij dieren waar er een absoluut of relatief vitamine E tekort is.

Niet gebruiken bij dieren met infectieuze anemie.

Niet gebruiken bij dieren met een overgevoeligheid tegenover het ijzerdextraancomplex.

6. Speciale waarschuwingen

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

In geval van accidentele zelfinjectie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Niet gelijktijdig toedienen met tetracyclines wegens interacties.

Overdosering:

Overdosering kan aanleiding geven tot apathie, dyspnee, diarree en coma. Als antidota kunnen chelatoren aangewend worden zoals ethyleen diamine tetra acetaat, diethyleen triamine penta acetaat, desferrioxamine-B en natrium ferrocyanide.

Belangrijke onverenigbaarheden:

Bij voorkeur niet combineren met andere diergeneesmiddelen in dezelfde spuit.

7. Bijwerkingen

Varken (biggen, mestvarkens) en rund (kalveren):

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen):	Dood ^a
Onbepaalde frequentie	Spierdegeneratie ^a

(kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):	
---	--

^a Kan uitzonderlijk voorkomen bij biggen. Een tekort aan vitamine E of een teveel aan onverzadigde vetzuren in de voeding kan predisponeren tot dergelijke reacties.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be.

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Toedieningsweg:

parenteraal gebruik, bij voorkeur intramusculair gebruik (diep). Inspuiting in de bilspijeren is niet aan te raden.

Dosering:

Preventief: tegen ferriprievae anemie bij biggen: 1 ml op de derde tot vijfde levensdag.

Curatief: voor oudere dieren, mestvarkens en kalveren: 1 ml per 40 kg lichaamsgewicht.

Om een juiste dosering te waarborgen dient het lichaamsgewicht zo nauwkeurig mogelijk bepaald te worden.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

10. Wachtijd(en)

Vlees en slachtafval: nul dagen.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Beschermen tegen bevriezing.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Diergeneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V179864

Verpakkingsgrootten: 20 ml, 50 ml, 100 ml, 250 ml.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

November 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Dechra Regulatory B.V.
Handelsweg 25, 5531 AE Bladel
Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Eurovet Animal Health B.V.
Handelsweg 25, 5531 AE Bladel
Nederland

Lokale vertegenwoordiger en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Dechra Veterinary Products N.V.
Achterstenhoek 48
2275 Lille
België
Tel: +32 14 44 36 70

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

17. Overige informatie