

REZUMATUL CARACTERISTICILOR MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

1. DENUMIREA COMERCIALĂ A MEDICAMENTULUI DE UZ VETERINAR

SuibioferSe soluție injectabilă pentru purcei

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Substanța activă:

Fier Dextran 10% - 586 mg
Selenat de sodiu pentahidrat - 0,998 mg
Clorură de cupru – 0,00403 mg
Vitamina B₁ – 0,030 mg
Vitamin B₂ – 0,010 mg
Vitamina B₆ – 0,0025 mg
Vitamina B₁₂ – 0,080 mg
Nicotinamidă (vitamina PP) - 0,4 mg
Ser de porc până la 1 ml

Excipienți:

Fenol - 5,02 mg
Apă pentru injecție - 0,01 ml.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.
Soluție vâscoasă, de culoare maro-ruginie.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii-țintă:

Porcine (purcei).

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor-țintă

Medicamentul este utilizat pentru prevenirea și tratamentul anemiei la purcei, boli edematoase, tulburări metabolice, hipogammaglobulinemie și agamaglobulinemie, precum și boli asociate cu perioada de înțărcare a purceilor de scroafe.

4.3 Contraindicații:

Deficiențe în vitamina E.

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanța activă sau la oricare dintre excipienți.



4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie-țintă:

Intoxicații cu fier se poate agrava în cazurile în care există deficiențe în vitamina E.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Nu există.

4.5.1 Precauții speciale pentru utilizare la animale:

Nu este cazul.

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

În caz de auto-injecțare accidentală solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate).

Durere și reacții inflamatorii la locul administrării.

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

Produsul este destinat animalelor tinere, astfel încât acest punct nu este aplicabil.

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

Nu se administrează simultan cu tetraciclinele.

4.9 Doză și calea de administrare

SuibioferSe se va administra subcutanat sau intramuscular.

Profilactic: 2 - 3 ml subcutanat, purcei la 24 de ore după naștere.

Profilactic și curativ: purcei mai mari 5 - 7 ml subcutanat sau intramuscular, dacă este necesar, injecția poate fi repetată după 7-10 zile.

4.10 Supradozare:

Nu sunt cunoscute.

4.11 Perioada de așteptare:

Țesuturi comestibile: 14 zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

5.1 Proprietăți farmacodinamice:

5.1.1 Grupa farmacoterapeutică: preparat antianemic, fier în alte combinații.

codul ATC: QB03AE10



5.1.2 Proprietăți farmacodinamice

Prezența în preparat a albuminelor sangvine la purcei (porci), în special gammaglobulina, precum și prezența diferiților anticorpi, protejează împotriva stărilor de hipo - și agamaglobulinemie și determină, de asemenea, o creștere a imunității pasive. Fierul stimulează sistemul hematopoietic să sintetizeze hemoglobina crește numărul de celule roșii din sânge, completează deficiențele de fier, determină creșteri mari și participă la o serie de modificări metabolice. Conform declarației, complexul fier-dextran este absorbit de reticulul celulelor endoteliale ale sistemului limfatic, care eliberează treptat fierul din complex. Compusul complex de fier dextran, utilizat în preparare, permite eliberarea treptată a fierului în corpul animalelor. În sânge, fierul converge cu β 1-globulină, împreună cu care (transferrina) este transportată la sistemul hematopoietic. Există rămășițe utilizate în procesul de stabilire a porfirinelor enzimelor respiratorii, mioglobinelor și hemoglobinelor.

Cuprul care se conține în preparat ajută la absorbția fierului și determină nu numai absorbția lui, ci și încorporarea acestuia în transferină. Vitaminele aplicate din grupa B (B_1 , B_2 , B_6 , B_{12}) ajută la formarea proceselor elentelor sangvine, împiedică apariția tulburărilor sistemului digestiv și compensează deficiențele acestor componente. Vitamina PP este necesară pentru buna funcționare a sistemului nervos, a membranelor, mucoaslor și a pielii.

Prezența Seleniului în preparat contribuie la funcționarea enzimelor responsabile în metabolism.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților:

Fenol - 5,02 mg

Apă pentru injecție - 0,01 ml.

6.2 Incompatibilități:

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

6.3 Perioada de valabilitate:

Perioada de valabilitate a medicamentului, sub rezerva condițiilor de depozitare: 2 ani de la data fabricației.

6.4 Condiții speciale pentru depozitare:

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

Păstrați produsul bine închis, într-un mediu uscat, protejat de lumina directă a soarelui, la o temperatură cuprinsă între 5°C - 15°C.

Este interzisă utilizarea medicamentului după data de expirare.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar:

Medicamentul este ambalat în flacoane de sticlă tip II cu un volum de 100 ml și 250 ml, care sunt sigilate ermetic cu dopuri din cauciuc bromobutolic, întărite cu capace de aluminiu.



6.6 Măsuri speciale pentru eliminarea medicamentelor de uz veterinar neutralizate, sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse:

Medicamentele nu trebuie aruncate în ape reziduale sau resturi menajere. Solicitați medicului veterinar informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare. Aceste măsuri contribuie la protecția mediului.

7. DEȚINĂTORUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

BIOWET DRWALEW sp.z.o.o. The Bioveterinarian Industry Plant in Drwalew Joint Stock Company 6 Grójecka Str., 05-651 Drwalew, Polonia

8. NUMĂRUL CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE:

210029

9. DATA PRIMEI ELIBERĂRI A CERTIFICATULUI DE ÎNREGISTRARE

25.03.2021

10. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A TEXTULUI

03/2021

