

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Uniferon 200 mg/ml solución inyectable para porcino

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

200 mg de hierro(III) como complejo de Hidróxido de hierro(III) dextrano.

Excipientes:

5 mg de fenol como bacteriostático.

Solución no transparente, de color marrón oscuro.

3. Especies de destino

Porcino (lechones).

4. Indicaciones de uso

Tratamiento y prevención de anemias por deficiencia de hierro.

5. Contraindicaciones

No usar en lechones si se sospecha de una deficiencia de vitamina E o de selenio.

No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa.

No usar en cerdos adultos ya que en cerdos de edad superior a 4 semanas pueden producirse manchas en la carne.

6. Advertencias especiales

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Se deben practicar técnicas normales de inyección aséptica.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Administrar el medicamento con precaución para evitar la autoinyección accidental. En caso de autoinyección accidental consulte a su médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta. Las personas con hipersensibilidad conocida al dextrano de hierro deben tener precaución al administrar el medicamento veterinario. Lavarse las manos tras utilizar el medicamento.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

La administración parenteral de hierro puede reducir la administración de hierro oral administrado concomitantemente.

Sobredosificación:

La sobredosificación de hierro con preparaciones parenterales puede producir dolor, reacciones inflamatorias, formación de abscesos o decoloración persistente del tejido muscular así como aumento del riesgo de padecer enfermedades bacterianas sistémicas. Además, una sobredosis puede producir intoxicación iatrogénica con los siguientes síntomas: palidez de mucosas, gastroenteritis hemorrágica, vómitos, taquicardia, hipotensión, disnea, edema de las extremidades, cojera, shock, muerte, daños en el hígado. Medidas de soporte como agentes quelantes de hierro pueden emplearse para su tratamiento.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Porcino (lechones):

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Muerte ^{1,2} , Reacción de hipersensibilidad, Decoloración de la piel en el punto de inyección ³ , calcinosis cutánea ^{3,4}
--	--

¹ Asociado a factores genéticos o deficiencias de vitamina E y/o selenio.

² Ocasionalmente se han reportado muertes de lechones, que se han atribuido a una mayor sensibilidad a las infecciones debido a un bloqueo temporal del sistema reticuloendotelial.

³ Transitorio.

⁴ En el punto de inyección.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o a su representante local utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: http://bit.ly/tarjeta_verde

o

NOTIFICAVET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular o subcutánea.

200 mg de hierro como hierro dextrano por lechón se corresponden con 1 ml por lechón.

Prevención: una única inyección entre 1 y 4 días de edad.

Tratamiento: una única inyección.

Se recomienda la administración por vía intramuscular debido a que los estudios de biodisponibilidad existentes con hierro dextrano por vía subcutánea son limitados.

9. Instrucciones para una correcta administración

Ninguna.

10. Tiempos de espera

Cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera la vista y el alcance de los niños.

Proteger de la congelación.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de EXP. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Período de validez después de abierto el envase primario: 28 días cuando se conserva por debajo de 25 °C.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

2210 ESP

Uniferon se presenta en viales de plástico duro (HDPE), viales de vidrio o viales de plástico blando (LDPE) en láminas de aluminio o transparentes.

Formatos:

Vial de plástico duro: 5 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml

Vial de vidrio : 5 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml

Vial de plástico blando: 5 x 100 ml, 12 x 100 ml, 20 x 100 ml, 12 x 200 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

06/2026

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la Base de Datos de Medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos :

Pharmacosmos A/S
Roervangsvej 30
DK-4300 Holbaek
Dinamarca
Tel: +45 59 48 59 59
info@pharmacosmos.com

Representante local:
Laboratorios Karizoo, S.A.
P.I. La Borda, Mas Pujades 11-12
08140 Caldes de Montbui
Barcelona, España

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.