

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Gleptoferron labiana 200 mg/ml Solución inyectable

2. Composición

Cada ml contiene:

Principio activo:

Hierro (III)	200,0 mg
(como Gleptoferron	532,6 mg)

Excipientes:

Fenol	5,0 mg
-------	--------

Solución marrón oscura, ligeramente viscosa.

3. Especies de destino

Porcino (lechones).

4. Indicaciones de uso

Prevención y tratamiento de la anemia ferropénica.

5. Contraindicaciones

- No usar en casos de hipersensibilidad a la sustancia activa o a alguno de los excipientes.
- No usar en animales con enfermedad hepática y/o renal.
- No administrar a lechones de los que se sospecha una deficiencia de vitamina E y/o selenio.
- No usar en animales clínicamente enfermos, especialmente en casos de diarrea.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

El sobre de los frascos de polietileno de baja densidad con una capacidad nominal de 100 y 200 ml, no debe abrirse hasta que se vaya a utilizar el medicamento veterinario.

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

Se deben aplicar las técnicas habituales de inyección aséptica.

Evitar la contaminación durante su uso.

Es aconsejable estirar la piel en el punto de inyección para minimizar las fugas después de retirar la aguja.

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

Las personas con hipersensibilidad conocida al hierro dextrano, o con hemocromatosis deben evitar el contacto con el medicamento veterinario.

Se debe tener cuidado para evitar la autoinyección accidental, así como el contacto con ojos, boca y membranas mucosas.

En caso de autoinyección accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrole el prospecto o la etiqueta.

Lávese las manos después de su uso.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No mezclar con otros medicamentos antes de su administración.

Sobredosificación:

Es improbable que la sobredosificación con el medicamento veterinario produzca signos de intoxicación.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

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

7. Acontecimientos adversos

Porcino (lechones):

Poco frecuentes (1 a 10 animales por cada 1 000 animales tratados):	Cambios en la piel del punto de inyección ¹
Raros (1 a 10 animales por cada 10 000 animales tratados):	Muerte ²
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):	Muerte ³ Reacciones de hipersensibilidad.

¹ Leve tinción del tejido muscular.

² Asociadas con la deficiencia dietética materna de vitamina E y/o selenio.

³ Atribuido a una mayor sensibilidad a la infección debido al bloqueo temporal del sistema reticuloendotelial.

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 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 (i.m.).

Usar sólo equipos de inyección automáticos.

El medicamento veterinario se administra como una sola dosis de 1 ml (200 mg de hierro), mediante inyección intramuscular profunda en la extremidad posterior, entre la articulación de la rodilla y la base de la cola.

Las administraciones deben realizarse del siguiente modo:

- Para la prevención de la anemia ferropénica: no más tarde del tercer día de vida del animal.
- Para el tratamiento de la anemia ferropénica: al inicio de los signos clínicos de la anemia, normalmente dentro de las tres primeras semanas de vida del animal.

Es aconsejable estirar la piel en el punto de inyección para minimizar las fugas después de retirar la aguja.

9. Instrucciones para una correcta administración

No utilizar el medicamento veterinario si observa signos evidentes de deterioro.

10. Tiempos de espera

Carne: cero días.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

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

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

12. Precauciones especiales de conservación

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

3575 ESP

Caja de cartón con 1 frasco de 100 ml

Caja de cartón con 10 frascos de 100 ml

Caja de cartón con 20 frascos de 100 ml
Caja de cartón con 40 frascos de 100 ml
Caja de cartón con 1 frasco de 200 ml
Caja de cartón con 10 frascos de 200 ml
Caja de cartón con 20 frascos de 200 ml

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

09/2025

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:

Labiana Life Sciences, S.A.
Venus, 26. 08228 Terrassa
(Barcelona) España
Tel:+34 937369700