

NUFLOR

soluție injectabilă 300 mg florfenicol/ml pentru suine

NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE

Deținătorul autorizației de comercializare :

Intervet International B.V.
Wim de Körverstr. 35
5831 AN Boxmeer
The Netherlands

Producător pentru eliberarea seriei:

SCHERING PLOUGH SANTE ANIMALE
ZA La Grindoliere, 49500 Segre
Franța

DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

NUFLOR soluție injectabilă 300 mg florfenicol/ml pentru suine

DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare ml conține:

Florfenicol	300 mg
Propilenglicol	
N-metil-2-pirolidona	
Macrogol 300	

INDICAȚII

Acest produs este indicat la suine pentru tratamentul infecțiilor respiratorii acute cauzate de Actinobacillus pleuropneumoniae, Mycoplasma hyopneumoniae și Pasteurella multocida, sensibile la florfenicol.

CONTRAINDICAȚII

Nu se administrează la vierii destinați reproducției.
Nu se administrează în caz de reacții alergice la florfenicol.

REAȚII ADVERSE

Efectele adverse comune observate care pot afecta 50% din animale sunt diareea tranzitorie și/sau eritem/edem peri-rectal sau rectal. Aceste efecte se pot observa o săptămână.
Inflamații ușoare tranzitorii se pot observa 5 zile la locul de injectare. Leziunile inflamatorii ale situsului de injectare se pot observa cel mult 21 de zile.

SPECII ȚINTĂ

Suine

POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE

Doza recomandată este de 15 mg/kg greutate corporală (1 ml pe 20 kg) prin injecții intramusculare în musculatura gâtului de două ori la interval de 48 de ore utilizând ac numărul 16.

Volumul dozei administrate într-un singur loc nu trebuie să depășească 10 ml.

RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Este recomandată tratarea animalelor în stadiul incipient al bolii și evaluarea răspunsului la tratament la 48 de ore după a doua injecție. Dacă semnele clinice ale bolii respiratorii persistă după 48 de ore după ultima injecție, tratamentul trebuie schimbat utilizând alta formulă sau alt antibiotic și continuat până ce semnele clinice au dispărut.

TIMP DE AȘTEPTARE

Carne și organe*: 14 zile

*Timpul de așteptare începe de la ultima administrare a medicamentului. Trebuie ținut cont că, indiferent de perioada de așteptare, nici un produs de origine animală nu poate fi utilizat pentru consumul uman în timpul tratamentului.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna copiilor.
A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.
A nu se refrigera.
A se feri de îngheț.
A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile

ATENȚIONĂRI SPECIALE

Dezinfectați dopul flaconului la extragerea fiecărei doze. Utilizați seringi și ace sterile.
Nu se utilizează la purceii mai mici de 2 kg. Nu se deschide flaconul mai mult de 25 ori.
Produsul va fi utilizat pe baza testării sensibilității antimicrobiene și se va lua în considerare legislația națională cu privire la utilizarea substanțelor antimicrobiene.
Nu utilizați acest produs în cazurile de hipersensibilitate cunoscută la propilen glicol și polietilen glicol.

PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

05.2009

ALTE INFORMAȚII

Flacon din sticla incolora Tipul I: 20, 50, 100, 250 ml

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

Intervet România S.R.L.,

Șos. de Centură Nr. 27-28,

Chiajna, Ilfov