

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

• **FLOREDON 100 mg/g**, premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina (broileri), pești

2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

1 g produs conține:

Substanță activă

Florfenicol.....100 mg

Excipienti :

Pentru lista completă a excipientilor vezi pct.6.1

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

Produsul se prezintă sub formă de pulbere omogenă, de culoare albă sau aproape albă

4. PARTICULARITATI CLINICE

4.1. Specii țintă

Porcine, pui de gaina (broileri), pești

4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Porcine:

-in tratamentul sindromului respirator produs de germeni sensibili la florfenicol: *Pasteurella multocida* (rinită atrofica), *Actinobacillus pleuropneumoniae* (pleuropneumonie), *Bordetella bronchiseptica* (bordeteloză),

- in tratamentul infectiilor bacteriene septicemice produse de *Streptococcus suis* (meningită, endocardită, artrită și peritonită).

Pui de gaina(broileri): în tratamentul afecțiunilor respiratorii și gastrointestinale cauzate de germeni sensibili la florfenicol: colibaciloză (*E. coli*), holera aviară (*Pasteurella multocida*).

Pești: în tratamentul infectiilor bacteriene produse de germeni sensibili la florfenicol: septicemia enterică (*Edwardsiella ictaluri*), furunculoza (*Aeromonas salmonicida*), boala bacteriană de apă rece (*Flavobacterium psychrophilum*), boala Columnaris (*Flavobacterium columnare*), septicemii hemoragice, granulomatoze generalizate (*Streptococcus iniae*).

4.3. Contraindicații

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate la acțiunea substanței active sau la oricare dintre excipienti.

4.4. Atenționari speciale pentru fiecare specie țintă

Nu sunt.

4.5. Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor țintă și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale oficiale.

Utilizarea produsului in afara instructiunilor furnizate in RCP poate spori prevalenta bacteriilor rezistente la florfenicol si poate scadea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene,datorita potentialului de rezistenta incrusisata.



Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul. Poate apărea hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea.

La manipularea produsului, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf. Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de ingestie accidentală sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările severe de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însotite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)

La porcine în general reacțiile adverse observate sunt diareea, eritem și/sau edem perianal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după întreruperea tratamentului.

La păsări s-a observat apariția unor modificări ușoare la nivel hepatic, dar reversibile și fără urmări asupra stării clinice.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

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

Nu se recomandă administrarea produsului la scroafe în timpul perioadei de gestație și lactație. Nu este recomandată utilizarea la vieri de reproducție. Nu se administrează la găini ouătoare.

4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

4.9. Cantități de administrat și calea de administrare.

FLOREDON se administrează pe cale orală, astfel:

Porcine: 10 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutive.

Pui de gaină(broileri): 30 mg florfenicol/kg greutare corporală/zi, timp de 3 - 5 zile consecutive în funcție de statusul clinic evaluat de către medicul veterinar

Pești:

- somni, bibanul cu gura largă, biban, plătica, somon, păstrăvul curcubeu: 10 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi timp de 10 zile consecutive.
- Tilapia: 15 mg/kg greutate corporală/zi, timp de 10 zile consecutive

Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamente solide și nu trebuie utilizat ca atare.

Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

Se recomandă ca pe durata tratamentului să se administreze exclusiv hrana medicamentată proaspăt preparată.

Pentru a asigura doza corectă trebuie determinată cât mai corect greutatea corporală astfel încât să se evite subdozarea.

Consumul hranei medicamentate depinde de starea clinică a animalului. În consecință, se va ajusta concentrația antibioticului în hrana pentru a obține doza corectă.

4.10. ~~Symptome~~ (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

La pui de gaină (broileri) administrarea unei doze de două ori mai mare decât cea recomandată, de 60 mg/kg greutate corporală, pe o perioadă de 5 zile a determinat instalarea unor leziuni mai grave, cum ar fi: necroze, congestii, văcuolizări difuze ale celulelor hepatice și fibroze ale zonei porțe.

La porcine modificările au apărut la doze orale de 4,5 ori mai mari față de doza terapeutică și au constat în scăderea consumului de hrănă, a greutății corporale, creșterea azotului ureic și creatininei.

Florfenicoul administrat, în hrănă la pești, în doze de 1x, 3x, și 5x mai mari decât doza recomandată, timp de 20 zile nu a determinat manifestări clinice, anomalii ale organelor interne, diferențe morfologice sau histologice între grupurile tratate și cel de control, mortalitate sau morbiditate.

Se vor respecta dozele recomandate.

4.11. Timp de aşteptare

Pui de gaină (broileri):

Carne și organe : 6 zile.

Nu se utilizează la găinile care produc ouă sau care urmărează să producă ouă pentru consum uman.

Porcine :

Carne și organe : 13 zile.

Pești: 270 grade-zile.

5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: antibacteriene pentru utilizare sistemica, amfenicol, florfenicol

Cod ATC vet: QJ01BA90.

5.1. Proprietăți farmacodinamice

Florfenicoul este un antibiotic sintetic cu spectru larg de acțiune, derivat al tiamfenicolului, care spre deosebire de cloramfenicol nu conține gruparea hidroxil aceasta fiind înlocuită cu un atom de fluor.

Această înlocuire a grupării nitrogen cu un atom de fluor aduce și marea deosebire dintre cloramfenicol și florfenicol; cloramfenicolul este responsabil de producerea anemiei de tip aplastic (fenomen care a dus la interzicerea folosirii sale).

Florfenicoul este activ față de bacteriile ce produc acetil-transferaza și față de bacteriile cloramfenicol-rezistente și nu produce anemie de tip aplastic.

Florfenicoul acționează prin inhibarea sintezei proteice din celula bacteriană. În protoplasma bacteriilor molecula de florfenicol se fixează la nivelul subunității ribozomale 70 S și acționează prin inhibarea enzimei peptidil-transferază determinând blocarea sintezei proteice de la nivelul ribozomilor bacteriilor susceptibile și astfel la moartea lor.

Florfenicoul este bacteriostatic prin mecanismul de acțiune descris. Totuși, activitatea bactericidă a acestuia, a fost demonstrată in vitro împotriva bacteriilor patogene cele mai comune implicate în bolile respiratorii la suine, și anume: *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Streptococcus suis*, *Bordetella bronchiseptica*. În plus, s-a demonstrat, in vitro, activitatea florfenicolului împotriva *Salmonella cholaresuis*, *Mycoplasma spp*, și *Haemophilus parasuis*.

În literatura de specialitate se descrie faptul că florfenicolul are un potențial mare și un spectru larg de activitate împotriva unui număr mare de agenți patogeni bacterieni, inclusiv agenți patogeni bacterieni implicați în infecții primare la pui cum ar fi *E. coli*, *Salmonella spp.*, *Pasteurella multocida*, *Pasteurella hemolytica*, *Haemophilus paragallinarum*, *Haemophilus gallinarum*.

La pești, florfenicolul are acțiune împotriva *Edwardsiella ictaluri*, *Aeromonas salmonicida*, *Flavobacterium psychrophilum*, *Streptococcus iniae*, *Flavobacterium columnare*.

5.2. Particularități farmacocinetice

După administrarea unei prime doze orale de florfenicol 30 mg/kg greutate corporală/zi timp de 3 zile, la broileri, cea mai mare concentrație sanguină s-a înregistrat la 30 minute, respectiv, 12,2 mg/l. Aceasta a scăzut până la 0,810 mg/l/8 ore mai târziu. La 60 de ore după ultima administrare substanța nu a mai putut fi detectată. După administrare orală de florfenicol, în 7 zile de la ultima administrare, s-au excretat 93,7% și 98,2 % din totalul dozei radioactive, iar compusul parental reprezinta fracția majoră.

La porcine, florfenicolul administrat în hrană timp de 5 zile consecutive are drept rezultat acumularea minimă a substanței active în ser. Astfel, după administrarea în furaje a unei doze de 10 mg/kg greutate corporală /zi timp de 5 zile consecutive, concentrația maximă sanguină în prima zi de tratament era de aproximativ 1,93 µg/ml, iar în ziua 5 Cmax a fost de $2,4 \pm 0,57$ µg/ml. AUC, a înregistrat valori de circa 26,54 în prima zi, iar în a 5-a zi de tratament, era $26,12 \pm 6,32$ h * µg/ml.

Când florfenicolul s-a administrat oral, s-a observat că 80 - 91,45 % din doza administrată prin gavaj, s-a regăsit în excreții în intervalul 3 – 19 zile, fracția principală fiind eliminată prin urină (76%), și cea minoră prin fecale (24%). Atunci când administrarea s-a făcut intramuscular, 67,81% din doză s-a excretat: 81% prin urină, și 19 % prin fecale.

La somoni s-a administrat o singură doză orală de 10 mg florfenicol/kg greutate corporală la temperatură de 10°C. Maximum concentrației plasmatici, 4 mg/l, s-a înregistrat la 10,3 ore post dozare. Biodisponibilitatea orală a florfenicolului a fost estimată la 96,5%. Clearance-ul este estimat la 1,4 ml/min/kg la o temperatură a apei de $10,8 \pm 1,5$ °C.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1. Lista excipientilor

Dextroză

6.2. Incompatibilități majore

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

6.3. Perioada de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar așa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

Perioada de valabilitate după incorporare în furaj: a se utiliza imediat.

6.4. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină solară directă.

6.5. Natura și compoziția ambalajului primar

Pungi laminate termosudate din PET/ Al/ LDPE x 50 g, x 100 g

Flacoane din polietilenă de inalta densitate x 1000 g, inchise cu capac cu sigiliu

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6. Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deseurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse.

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

7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coanda nr 28,
Sat Letcani, Comuna Letcani, 707280
Jud. Iasi, Romania
Tel.: 40 232 253 442
E-mail: office@vanellivet.ro

8. NUMARUL (NUMERELE) AUTORIZATIEI DE COMERCIALIZARE

190255

9. DATA PRIMEI AUTORIZARI/REINNOIRII AUTORIZATIEI

15.04.2014/ 23-10-2019

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

INTERDICȚII PENTRU VANZARE, ELIBERARE SI/SAU UTILIZARE



ANEXA III
ETICHETARE ȘI PROSPECT

INFORMATII MINIME CARE TREBUIE INSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

pungi lamineate termosudate din PET/ Al /LDPE x 50 g x 100 g

› flacoane din polietilenă de înaltă densitate cu capac cu sigiliu x 1000 g

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLOREDON, 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina (broileri), pești

florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

1 g produs conține:

Substanța activă:

Florfenicol.....100 mg

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Premix pentru furaj medicamentat

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

Pungi x 50 g x 100 g

Flacon x 1000 g

5. SPECII ȚINTĂ

Porcine , pui de gaina (broileri), pești

6. INDICAȚIE(INDICAȚII)**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Cititi prospectul inainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Pui de gaina (broileri)

Carne și organe : 6 zile.

Nu se utilizeaza la la găinile care produc oua sau care umeaza sa produca oua pentru consum uman.

Porcine:

Carne și organe : 13 zile.

Pești: 270 grade-zile.

9. ATENȚIONARE (ATENȚIONARI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ

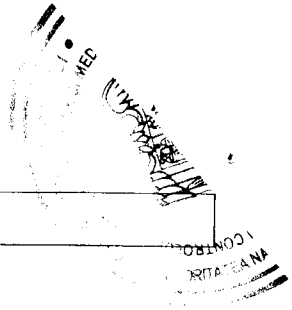
Cititi prospectul inainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

<Exp luna/an>

Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

Perioada de valabilitate după încorporare în furaj: a se utiliza imediat.

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C.

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină solară directă.

12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ

Eliminarea: cititi prospectul produsului.

13. MENȚIUNEA "NUMAI PENTRU UZ VETERINAR" ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

Numai pentru uz veterinar. Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

14. MENȚIUNEA "A NU SE LĂSA LA VEDEREA SI INDEMANA COPIILOR"

A nu se lăsa la vederea si indemana copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,

Sat Letcani, Comuna Letcani 707280

Jud. Iasi, Romania

Tel.: 40 232 253 442

E-mail: office@vanellivet.ro

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

190255

17. NUMĂRUL DE FABRICARE AL SERIEI DE PRODUS

< Serie> < Lot> < BN>{număr}

PROSPECT

FLOREDON 100 mg/g,

premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina (broileri), pești

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

S.C. VANELLI S.R.L.

Strada Henri Coandă nr 28,
Sat Letcani, Comuna Letcani ,707280
Jud. Iasi, Romania
Tel.: 40 232 253 442
E-mail: office@vanellivet.ro

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

FLOREDON 100 mg/g, premix pentru furaj medicamentat pentru porcine, pui de gaina(broileri,) pești

Florfenicol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

1 g produs contine:

Substanța activă:

Florfenicol.....100 mg

4. INDICAȚII

Porcine:

-in tratamentul sindromului respirator produs de germeni sensibili la florfenicol: *Pasteurella multocida* (rinita atrofica), *Actinobacillus pleuropneumoniae* (pleuropneumonie), *Bordetella bronchiseptica* (bordeteloză)

- in tratamentul infectiilor bacteriene septicemice produse de *Streptococcus suis* (meningită, endocardită, artrită si peritonită).

Pui de gaina(broileri): în tratamentul afecțiunilor respiratorii și gastrointestinale cauzate de germeni sensibili la florfenicol: colibaciloză (*E. coli*), holeră aviară (*Pasteurella multocida*).

Pești: în tratamentul infectiilor bacteriene produse de germeni sensibili la florfenicol: septicemia enterică (*Edwardsiella ictaluri*), furunculoza (*Aeromonas salmonicida*), boala bacteriană de apă rece (*Flavobacterium psychrophilum*), boala Columnaris (*Flavobacterium columnare*), septicemii hemoragice, granulomatoze generalizate (*Streptococcus iniae*).

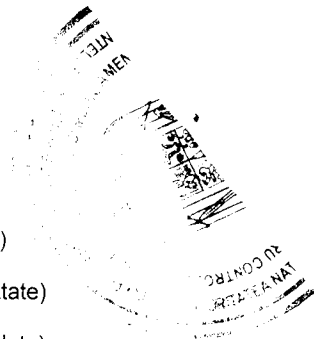
5. CONTRAINDICAȚII

A nu se administra la animalele cu hipersensibilitate la acțiunea substanței active sau la oricare dintre excipienti.

6. REACȚII ADVERSE

La porcine in general reacțiile adverse observate sunt diareea, eritem si/sau edem perianal. Aceste efecte sunt tranzitorii și dispar după întreprerea tratamentului.

La pasari s-a observat apariția unor modificări ușoare la nivel hepatic, dar reversibile și fără urmări asupra stării clinice.



Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând urmatoarea convenție:

- Foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale tratate care prezintă reacții adverse)
- Frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 100 animale tratate)
- Mai puțin frecvente (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 1000 animale tratate)
- Rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale din 10 000 animale tratate)
- Foarte rare (mai puțin de 1 animal din 10 000 animale tratate, inclusiv raportările izolate)

Dacă observați orice reacție adversă sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect vă rugăm informați medicul veterinar.

7. SPECII ȚINTĂ

Porcine, pui de gaină (broileri), pești

8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE,CALE(CAI) DE ADMINISTRAREȘI MODUL DE ADMINISTRARE

Produsul se administrează pe cale orală, astfel:

Porcine: 10 mg florfenicol/kg greutate corporală/zi, timp de 5 zile consecutive.

Pui de gaină(broileri): 30 mg florfenicol/kg greutare corporală/zi, timp de 3 - 5 zile consecutive în funcție de statusul clinic evaluat de către medicul veterinar.

Pești:

- somni, bibanul cu gura largă, biban, plătica, somon, păstrăvul curcubeu: 10 mg florfenicol/kg greutate corporala/zi timp de 10 zile consecutive.
- Tilapia: 15 mg/kg greutate corporala/zi, timp de 10 zile consecutive

Acest premix trebuie utilizat pentru prepararea furajelor medicamentate solide și nu trebuie utilizat ca atare.

Produsul trebuie bine omogenizat cu furajul concentrat pentru a asigura o dispersare uniformă în toată masa acestuia.

Se recomandă ca pe durata tratamentului să se administreze exclusiv hrana medicamentată proaspăt preparată.

Consumul hranei medicamentate depinde de starea clinică a animalului. În consecință, se va ajusta concentrația antibioticului în hrană pentru a obține doza corectă.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Pentru a asigura doza corectă trebuie determinată cât mai corect greutatea corporală astfel încât să se evite subdozarea.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Pui de gaină (broileri)

Carne și organe : 6 zile.

Nu se utilizează la la găinile care produc ouă sau care urmează să producă ouă pentru consum uman.

Porcine:

Carne și organe : 13 zile.

Pești: 270 grade-zile.

11. PRECAUȚII DE DEPOZITARE

A nu se lăsa la îndemâna și vederea copiilor.

A nu se păstra la temperatură mai mare de 25 °C .

A se păstra în loc uscat.

A se proteja de lumină solară directă.

A nu se utiliza după data expirării marcată pe etichetă.

Perioadă de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 30 zile.

Période de validité après incorporation dans la fûche: à utiliser immédiatement.

12. ATENTIONARE (ATENTIONARI) SPECIALA (SPECIALE)

Precauții speciale pentru utilizarea la animale

Utilizarea produsului trebuie să se bazeze pe testul de susceptibilitate a bacteriilor izolate de la animale. Dacă acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe datele epidemiologice locale (regiune sau fermă) privind susceptibilitatea bacteriilor și trebuie luate în considerare politicile antimicrobiene naționale oficiale.

Utilizarea produsului în afara instrucțiunilor furnizate în RCP poate spori prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte antimicrobiene, datorită potențialului de rezistență încrucisată.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol sau la excipientul produsului trebuie să evite contactul cu produsul. Poate apărea hipersensibilizare cutanată. Evitați contactul cu pielea.

La manipularea produsului, se recomandă purtarea mănușilor, a ochelarilor de protecție și măștilor de protecție pentru praf. Nu se va mâncă, bea sau fuma în timpul administrării produsului. După utilizarea produsului medicinal veterinar sau a furajului medicamentat, spălați mâinile cu apă și săpun.

În caz de ingestie accidentală sau dacă apar simptome caracterizate prin prurit cutanat sau iritații ale pielii adresați-vă imediat medicului și arătați prospectul produsului sau eticheta. Manifestările severe de tipul: umflarea feței, buzelor sau pleoapelor însoțite de dificultăți ale respirației, necesită asistență medicală de urgență.

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

Nu se recomandă administrarea produsului la scroafe în timpul perioadei de gestație și lactație. Nu este recomandată utilizarea la vieri de reproducție. Nu se administrează la gaini ouatoare.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune

Nu se cunosc.

Supradoxozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz

La pui de gaină (broileri), administrarea unei doze de două ori mai mari decât cea recomandată, de 60 mg/kg greutatea corporala/zi pe o perioadă de 5 zile a determinat instalarea unor leziuni mai grave, cum ar fi: necroze, congestii, vacuolizări difuze ale celulelor hepatice și fibroze ale zonei porțe.

La porcine modificările au apărut la doze orale de 4,5 ori mai mari față de doza terapeutică și au constat în scăderea consumului de hrană, a greutății corporale, creșterea azotului ureic și creatininei.

Florfenicolul administrat în hrană la pești în doze de 1x, 3x, și 5x mai mari decât doza recomandată, timp de 20 zile nu a determinat manifestări clinice, anomalii ale organelor interne, diferențe morfologice sau histologice între grupurile tratate și cel de control, mortalitate sau morbiditate.

Se vor respecta dozele recomandate.

Incompatibilități

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

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

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

14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL

15. ALTE INFORMATII

Natura ambalajului:

Pungi laminate termosudate din PET/ Al /LDPE x 50 g, x 100 g

Flacoane din polietilenă de înaltă densitate x 1000 g, inchise cu capac cu sigiliu.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

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