



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

MYCOFLOR 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

2. COMPOZIȚIA CANTITATIVĂ ȘI CALITATIVĂ

Fiecare ml conține:

Substanță activă :

Florfenicol 300 mg

Excipienți):

N-metil pirolidonă 200 mg

Pentru lista completă a excipienților, vezi secțiunea 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICĂ

Soluție injectabilă.

Soluție limpede, galben deschis până la galben.

4. PARTICULARITĂȚI CLINICE

4.1 Specii țintă

Bovine, porci.

4.2 Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă

Bovine: Tratamentul infecțiilor căilor respiratorii determinate de tulpini de *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni*, sensibile la florfenicol.

Porci: Tratamentul focarelor de boli respiratorii acute determinate de tulpini de *Actinobacillus pleuropneumoniae* și *Pasteurella multocida*, sensibile la florfenicol.

4.3 Contraindicații

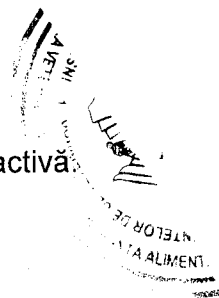
A nu se utiliza la taurii și vierii adulți destinați pentru reproducție.

A nu se utiliza la purcei cu greutatea corporală mai mică de 2 kg.

A nu se administra la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului.

A nu se administra intravenos.

A nu se administra la animale cu rezistență cunoscută la substanța activă



4.4 Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

4.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie să fie utilizat în asociere cu testarea susceptibilitatii și luând în considerare reglementările oficiale și locale referitoare la substanțele antimicrobiene.

Dopul trebuie să fie curățat înainte de a extrage fiecare doză. Utilizați un ac și o seringă uscată, sterilă.

Abaterea de la instrucțiunile de utilizare a produsului din SPC poate crește prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte substanțe antimicrobiene, datorită potențialului de rezistență încrucișată

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

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita auto-injectarea accidentală. În caz de auto-injectare accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Evitați contactul direct cu pielea, ochii și gura. În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat ochii cu apă curată. În cazul contactului accidental cu pielea, se spală zona afectată cu apă curată. În caz de ingestie accidentală, clătiți gura cu multă apă și solicitați imediat sfatul medicului.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol trebuie să evite contactul cu produsul.

Nu fumați, mâncați sau beți în timpul manipulării acestui produs.

Studiile de laborator efectuate la iepuri și șobolani cu excipientul N-metil pirolidonă au demonstrat efecte fetotoxice. Femeile aflate la vârsta fertilă, femeile gravide sau care ar putea fi gravide trebuie să utilizeze medicamentul de uz veterinar cu atenție deosebită pentru a evita autoinjectarea accidentală

4.6 Reacții adverse (frecvență și gravitate)

Bovine:

O scădere a consumului de alimente și o înmuiere tranzitorie a fecalelor poate apărea în timpul perioadei de tratament. Animalele tratate se recuperează rapid și complet la terminarea tratamentului.

Administrarea produsului pe cale intramusculară poate provoca leziuni inflamatorii la locul de injectare care persistă timp de 14 zile. În cazuri foarte rare au fost observate reacții anafilactice.

Porci

Efectele adverse frecvent observate sunt diaree tranzitorie și/sau eritem/edem peri-anal și rectal, care pot afecta 50% din animale. Aceste efecte pot fi observate timp de o săptămână.

Tumefierea trecătoare cu o durată de până la 5 zile, poate fi observată la locul injectării. Leziunile inflamatorii la locul injectării pot fi observate timp de până la 28 de zile.

În condiții de teren, aproximativ 30% din porcii tratați au prezentat febră (40°C) asociată cu depresie moderată sau dispnee moderată, o săptămână sau mai mult după a doua administrare a dozei.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul un tratament)
- frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 la 100 de animale)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 la 1000 animale)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 10.000 animale)
- foarte rare (mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale, inclusiv raportări izolate)

4.7 Utilizare în perioada de gestației sau lactației

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită la bovine și porcine în timpul gestației, lactației, sau la animale destinate reproducerii. Studiile de laborator efectuate la iepuri și șobolani cu excipientul N-metil pirolidonă au demonstrat efecte fetotoxice. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil

4.8 Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni

Nu există date disponibile.

4.9 Cantități de administrat și calea de administrare

Pentru a asigura o dozare corectă și pentru a evita subdozarea, greutatea corporală trebuie să fie determinată cât mai precis posibil.

Flaconul nu poate fi perforat mai mult de 25 de ori.

Bovine: Administrare prin injectare IM, 20 mg/kg greutate corporala (1 ml / 15 kg) în mușchii gâtului de două ori la un interval între administrări de 48 ore. Volumul administrat într-un loc de injectare nu trebuie să depășească 10 ml. Administrările ulterioare trebuie efectuate în locuri diferite.

Porci: Administrare prin injectare IM, 15 mg/ml greutate corporală (1 ml/ 20 kg) în mușchii gâtului, de două ori la un interval între administrări de 48 ore. Volumul administrat într-un loc de injectare nu trebuie să depășească 3 ml. Administrările ulterioare trebuie efectuate în locuri diferite.

Se recomandă tratarea animalelor în fazele timpurii ale bolii și să se evalueze răspunsul la tratament în termen de 48 ore după a doua administrare. Dacă semnele clinice ale bolii respiratorii persistă 48 ore după ultima administrare, tratamentul trebuie schimbat, utilizând altă formulă sau un alt antibiotic și continuat până când semnele clinice dispar.

4.10 Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

La porci, după administrarea unei doze de 3 ori mai mari decât cea recomandată sau mai mult, a fost observată reducerea consumului de hrană, a hidratării și creșterii în greutate.

După administrarea unei doze de 5 ori mai mari decât cea recomandată sau mai mult, au fost observate vărsături.

4.11 Timp de așteptare

Bovine:

Carne și organe: 34 zile.

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la vacile care produc lapte pentru consumul uman.

Porci:

Carne și organe: 18 zile

5. PROPRIETATI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică : Antibacteriene pentru uz sistemic, amfenicoli, Florfenicol

Codul veterinar ATC : QJ01BA90

5.1 Proprietăți farmacodinamice

Florfenicolul este un antibiotic sintetic cu spectru larg, eficient împotriva bacteriilor Gram pozitive și Gram negative, izolate de la animalele domestice. Florfenicolul acționează prin inhibarea sintezei proteice la nivel ribozomal și este bacteriostatic. Cu toate acestea, activitatea bactericidă a fost demonstrată *in vitro* împotriva celor mai comune bacterii patogene implicate în boala respiratorie *Mannheimia haemolytica*, *Histophilus somni* și *Actinobacillus pleuropneumonie*.

Rezistența dobândită la florfenicol este mediată de rezistența pompei de eflux asociată cu o genă Flo. Poate apărea rezistență încrucișată cu cloramfenicol.

Următoarele Concentrații Minime Inhibitorii (CMI) au fost determinate pentru florfenicol pe izolate europene colectate de la bovine și porci cu infecții ale tractului respirator. Pentru florfenicol la bovine și porci cu boli respiratorii, pragurile CLSI sunt: susceptibile $\leq 2 \mu\text{g/ml}$, intermediare $4 \mu\text{g/ml}$ și rezistente $\geq 8 \mu\text{g/ml}$.

| Specii | Bacterii patogene | CMI ₅₀ ($\mu\text{g/ml}$) | CMI ₉₀ ($\mu\text{g/ml}$) |
|--------|---------------------------------------|--|--|
| Bovine | <i>Mannheimia haemolytica</i> | 0,5 - 1 | 1 |
| | <i>Pasteurella multocida</i> | 0,5 | 0,5 - 1 |
| | <i>Histophilus somni</i> | 0,25 | 0,25 |
| Porci | <i>Actinobacillus pleuropneumonia</i> | 0,25 - 0,5 | 0,5 |
| | <i>Pasteurella multocida</i> | 0,5 | 0,5 |

5.2 Particularități farmacocinetice

Bovine:

Administrarea intramusculară la doza recomandată de 20 mg/kg menține niveluri sanguine eficiente la bovine pentru 48 de ore. Maximul concentrației plasmatice medii (C_{max}) de $4,02 \mu\text{g/ml}$ se produce la 7,0 ore (T_{max}) de la administrare.

Concentrația plasmatică medie la 24 ore după administrare a fost de $1,57 \mu\text{g/ml}$. Timpul de înjumătățire a fost de 15,1 ore.

Porci

După administrarea intramusculară a dozei recomandate de 15 mg/kg, concentrația serică maximă de 2,48 µg/ml este atinsă după 2 ore și concentrațiile scad cu un timp de înjumătățire de 14,9 ore.

Concentrația serică scade sub 1 µg/ml, CMI90 pentru agenți patogeni de la porci, la 12-24 ore după administrarea intramusculară. Concentrațiile de florfenicol, realizate în țesutul pulmonar reflectă concentrația plasmatică, cu un raport al concentrației pulmon: concentrație plasmatică de aproximativ 1. După administrarea la porci pe cale intramusculară, florfenicol este excretat rapid, în principal în urină. Florfenicol este intens metabolizat.

6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

6.1 Lista excipienților

N-metil pirolidonă

Glicerol formal

6.2 Incompatibilități

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

6.3 Perioadă 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: 28 zile.

6.4 Precauții speciale pentru depozitare

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții de temperatură speciale de păstrare.

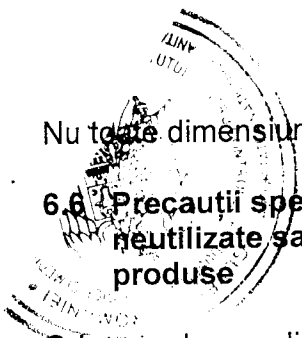
A se păstra flaconul în cutie pentru a fi protejat de lumina directă a soarelui.

6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Mărimile flaconului: 100 și 250 ml

- Flacoane din sticla tip II închise cu dop de cauciuc brombutilic și capsă din aluminiu
- Flacoane din polipropilenă, închise cu dopuri din cauciuc brombutilic și cu capac de aluminiu.

Flacoanele sunt ambalate individual în cutie de carton.



Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse

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

7. DEȚINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

S.P. VETERINARIA S.A.
Ctra. Reus Vinyols, km 4.1
Riudoms (43330)
Spania

8. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170084

9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNOIRII AUTORIZAȚIEI

Data primei autorizări: 20.02.2012
Data ultimei reînnoiri:

10. DATA REVIZUIRII TEXTULUI

02/2024

INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE

Se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

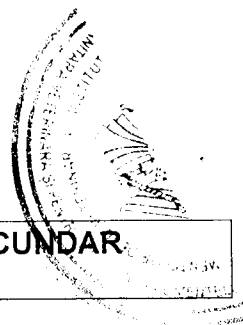


ANEXA III

ETICHETARE ȘI PROSPECT



A. ETICHETARE



INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR

Cutie de carton

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Mycoflor 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Florfenicol 300 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine:
Carne și organe: 34 zile.
Lapte: Nu este autorizată utilizarea la vacile care produc lapte pentru consumul uman.

Porci
Carne și organe 18 zile

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ , DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După deschidere, se va utiliza până la

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.
Pastrati flaconul in cutia de carton pentru a proteja de lumina.

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

Eliminarea: citiți prospectul produsului.

**13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU
RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ**

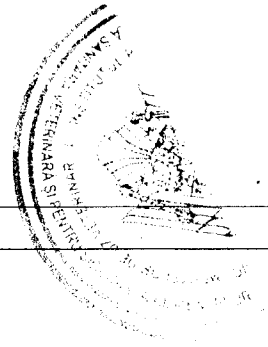
Numai pentru uz veterinar – se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA « A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA
COPILOR »**

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

**15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE
COMERCIALIZARE**

S.P. VETERINARIA S.A.
Ctra. Reus Vinyols, km 4.1
Riudoms (43330)
Spania



16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170084

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR

Eticheta

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Mycoflor 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci
Florfenicol

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE

Florfenicol 300 mg/ml

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluție injectabilă

4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

100 ml, ~~100 ml~~ 250 ml

5. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci

6. INDICAȚII

Citiți prospectul înainte de utilizare.

7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE

Administrare intramusculară
Citiți prospectul înainte de utilizare.

8. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine:
Carne și organe: 34 zile.
Lapte: Nu este autorizată utilizarea la vacile care produc lapte pentru consumul uman.
Porci:
Carne și organe : 18 zile

9. ATENȚIONARE SPECIALĂ , DUPĂ CAZ

Citiți prospectul înainte de utilizare.

10. DATA EXPIRĂRII

EXP

După deschidere, se va utiliza până la

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului: 28 zile.

11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE

Acest produs medicinal veterinar nu necesită condiții speciale de depozitare.
A se păstra flaconul în cutie pentru a fi protejat de lumina directă a soarelui.

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

13. MENTIUNEA “ NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICȚII PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZAREA, DUPĂ CAZ

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

14. MENTIUNEA « A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNA COPIILOR »

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

15. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

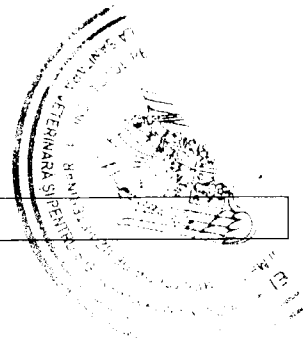
S.P. VETERINARIA S.A.
Ctra. Reus Vinyols, km 4.1
Riudoms (43330)
Spania

16. NUMĂRUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

170084

17. NUMĂRUL DE FABRICAȚIE AL SERIEI DE PRODUS

Lot





B. PROSPECT

PROSPECT PENTRU

Mycoflor 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci



1. 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

S.P. Veterinaria S.A.
Ctra. Reus Vinyols, km 4.1
Riudoms (43330)
Spania

Producător responsabil pentru eliberarea seriei:

Flacoane de sticlă: Kela N.V. St Lenaartseweg 48, 2320 Hoogstraten, Belgia
Flacoane de polipropilenă: S.P. Veterinaria S.A., Ctra. Reus Vinyols, km 4.1, Riudoms (43330), Tarragona, Spania

2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Mycoflor 300 mg/ml soluție injectabilă pentru bovine și porci

Florfenicol

3. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE

Fiecare ml conține:

Substanță activă:

Florfenicol ...300 mg

Excipienți):

N-metil pirolidonă ...200 mg

Soluție limpede, galben deschis până la galben.

4. INDICAȚII

Boli determinate de bacterii sensibile la florfenicol.

Bovine: Tratamentul infecțiilor căilor respiratorii determinate de tulpini de *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* și *Histophilus somni*, sensibile la florfenicol.

Porci: Tratamentul focarelor de boli respiratorii acute determinate de tulpini de *Actinobacillus pleuropneumonie* și *Pasteurella multocida*, sensibile la florfenicol.

5. CONTRAINDICAȚII

A nu se utiliza la taurii și vierii adulți, destinați pentru reproducție.

A nu se utiliza la purcei cu greutatea corporală mai mică de 2 kg.

A nu se administra la animale cu hipersensibilitate cunoscută la substanța activă sau la oricare dintre excipienții produsului.

A nu se administra intravenos.

A nu se administra la animale cu rezistență cunoscută la substanța activă.

6. REACȚII ADVERSE

Bovine:

O scădere a consumului de alimente și o înmuiere tranzitorie a fecalelor poate apărea în timpul perioadei de tratament. Animalele tratate se recuperează rapid și complet la terminarea tratamentului.

Administrarea produsului pe cale intramusculară poate provoca leziuni inflamatorii la locul de injectare care persistă timp de 14 zile.

În cazuri foarte rare, au fost observate reacții anafilactice.

Porci

Efectele adverse frecvent observate sunt, diaree tranzitorie și/sau eritem/edem peri-anal și rectal, care pot afecta 50% din animale. Aceste efecte pot fi observate timp de o săptămână.

Tumefierea trecătoare cu o durată de până la 5 zile, poate fi observată la locul injectării. Leziunile inflamatorii la locul injectării, pot fi observate timp de până la 28 zile.

În condiții de teren, aproximativ 30% din porcii tratați au prezentat febră (40°C) asociată cu depresie moderată sau dispnee moderată, o săptămână sau mai mult după a doua administrare a dozei.

Frecvența reacțiilor adverse este definită utilizând următoarea convenție:

- foarte frecvente (mai mult de 1 din 10 animale care prezintă reacții adverse în timpul un tratament)
- frecvent (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 la 100 de animale)
- mai puțin frecvente (mai mult de 1, dar mai puțin de 10 la 1000 animale)
- rare (mai mult de 1 dar mai puțin de 10 animale la 10.000 animale)

foarte rare (mai puțin de 1 animal la 10.000 de animale, inclusiv rapoartări izolate)

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm să informați medicul veterinar.



7. SPECII ȚINTĂ

Bovine, porci.

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

Pentru a asigura o dozare corectă și pentru a evita subdozarea greutatea corporală, trebuie să fie determinată cât mai precis posibil. Flaconul nu poate fi perforat mai mult de 25 de ori.

Bovine

Administrare prin injectare IM, 20 mg/kg greutate corporala (1 ml / 15 kg) în mușchii gâtului de două ori la un interval între administrări de 48 ore. Volumul administrat într-un loc de injectare nu trebuie să depășească 10 ml. Administrările ulterioare trebuie efectuate în locuri diferite.

Porci

Administrare prin injectare IM 15 mg/ml greutate corporală (1 ml/ 20 kg) în mușchii gâtului, de două ori la un interval între administrări de 48 ore. Volumul administrat într-un loc de injectare nu trebuie să depășească 3 ml. Administrările ulterioare trebuie efectuate în locuri diferite.

Se recomandă tratarea animalelor în fazele timpurii ale bolii și să se evalueze răspunsul la tratament în termen de 48 ore după a doua administrare. Dacă semnele clinice ale bolii respiratorii persistă 48 ore după ultima administrare, tratamentul trebuie schimbat utilizând o altă formulă sau un alt antibiotic și continuat până când semnele clinice dispar. Asigurați-va ca locul de elecție este curat, înainte de administrarea produsului.

9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ

Ștergeți dopul înainte de a extrage fiecare doză. Utilizați un ac și o seringă uscată, sterilă.

10. TIMP DE AȘTEPTARE

Bovine:

Carne și organe: 34 zile.

Lapte: Nu este autorizată utilizarea la vacile care produc lapte pentru consumul uman.

Porci:

Carne și organe: 18 zile

11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

A se păstra flaconul în cutia de carton pentru a fi protejat de lumina directă a soarelui.

A nu se utiliza acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă. Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 28 zile.

Data de expirare se referă la ultima zi a acelei luni.

12. ATENȚIONĂRI SPECIALE

Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă

Nu există.

Precauții speciale pentru utilizare la animale

Produsul trebuie să fie utilizat în asociere cu testarea susceptibilității și luând în considerare reglementările oficiale și locale referitoare la substanțele antimicrobiene.

Dopul trebuie să fie curățat înainte de a extrage fiecare doză. Utilizați un ac și o seringă uscată, sterilă.

Abaterile de la instrucțiunile de utilizare a produsului din SPC poate crește prevalența bacteriilor rezistente la florfenicol și poate scădea eficacitatea tratamentului cu alte substanțe antimicrobiene, datorită potențialului de rezistență încrucișată

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

Trebuie luate măsuri de precauție pentru a se evita auto-injecția accidentală. În caz de auto-injecție accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și prezentați medicului prospectul produsului sau eticheta.

Evitați contactul direct cu pielea, ochii și gura. În cazul contactului accidental cu ochii, spălați imediat ochii cu apă curată. În cazul contactului accidental cu pielea, se spală zona afectată cu apă curată. În caz de ingestie accidentală, clătiți gura cu multă apă și solicitați imediat sfatul medicului.

Spălați-vă mâinile după utilizare.

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la florfenicol trebuie să evite contactul cu produsul.

Studiile de laborator efectuate la iepuri și șobolani cu excipientul N-metil pirolidonă au demonstrat efecte fetotoxice. Femeile aflate la vârsta fertilă, femeile gravide sau care ar putea fi gravide trebuie să utilizeze medicamentul de uz veterinar cu atenție deosebită pentru a evita autoinjectarea accidentală.

Nu fumați, mâncați sau beți în timpul manipulării acestui produs.

Utilizare în timpul gestației, lactației sau perioadei de ouat

Siguranța medicamentului de uz veterinar nu a fost stabilită la bovine și porci în timpul gestației, lactației, sau la animale destinate reproducerii. Studiile de laborator efectuate la iepuri și șobolani cu excipientul N-metil pirolidonă au demonstrat efecte fetotoxice. Se utilizează numai în conformitate cu evaluarea beneficiu-risc efectuată de medicul veterinar responsabil.

Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi)

La porci, după administrarea unei doze de 3 ori mai mari decât cea recomandată sau mai mult, a fost observată reducerea consumului de hrană, a hidratării și creșterii în greutate.

După administrarea unei doze de 5 ori mai mari decât cea recomandată sau mai mult, au fost observate vărsături.

Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiuni

Nu există date disponibile.

Incompatibilități

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

13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE 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.

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



02/2024

15. ALTE INFORMAȚII

Dimensiunile ambalajelor: 100 și 250 ml

- Flacoane din sticla tip II închise cu dop de cauciuc brombutilic și capsă din aluminiu
- Flacoane din polipropilenă, închise cu dopuri din cauciuc brombutilic și cu capac de aluminiu.

Flacoanele sunt ambalate individual în cutie de carton.

Nu toate dimensiunile de ambalaj pot fi comercializate.

