

# FLORFEKSYL®

Florfenikol 300 mg/ml

Roztwór do wstrzykiwań  
dla bydła, owiec i świń



Wysoka skuteczność\*

Szybkie działanie\*\*

Wygodne stosowanie\*\*\*



## LECZENIE CHOROBY UKŁADU ODDECHOWEGO

Szerokie spektrum działania:  
działa na większość bakterii G+ i G-

Długi okres przydatności: 30 miesięcy



Opakowania: 100 ml i 250 ml

FLOR.U.04.2023.277

Kontakt:



Podmiot odpowiedzialny  
P.W. Vet-Agro Sp. z o.o.  
ul. Gliniana 32, 20-616 Lublin  
vet-agro.pl



# FLORFEKSYL®






\* **wysoka skuteczność** wobec najczęstszych patogenów bakteryjnych związanych z chorobami układu oddechowego bydła: *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* oraz trzody chlewnej: *Actinobacillus pleuropneumoniae* i *Pasteurella multocida*



\*\* **szybkie działanie** u bydła po podaniu domięśniowym zalecanej dawki maksymalne średnie stężenie leku w surowicy jest osiągnięte już po 3,3 h od momentu podania



\*\*\* **wygodne stosowanie** (u bydła wystarczy jednorazowe podanie podskórne lub 2-krotne domięśniowe w odstępie 48 h)

Gatunek docelowy	Dawkowanie	Okresy karencji
	Domięśniowo: 1 ml produktu/15 kg m.c. 2 razy w odstępie 48 godz.  Podskórnie: 2 ml produktu/15 kg m.c. jednorazowo  Objętość dawki podana w jedno miejsce nie powinna przekraczać 10 ml.	30 dni  44 dni
	Domięśniowo: 1 ml produktu/20 kg m.c. 2 razy w odstępie 48 godz.  Objętość dawki podana w jedno miejsce nie powinna przekraczać 3 ml.	18 dni
	Domięśniowo: 1 ml produktu/15 kg m.c. 1 raz dziennie przez 3 kolejne dni.  Objętość dawki podana w jedno miejsce nie powinna przekraczać 4 ml.	39 dni

**NAZWA PRODUKTU LECZNICZEGO WETERYNARYJNEGO:** Florfeksył 300 mg/ml roztwór do wstrzykiwań dla bydła, owiec i świń. **SKŁAD JAKOŚCIOWY I ILOŚCIOWY:** Każdy ml zawiera: Substancja czynna: Florfenikol 300 mg; Substancje pomocnicze: N-metylopirolidon, Glikol propylenowy, Makroglol 300. **POSTAĆ FARMACEUTYCZNA:** Klarowny, żółty roztwór, bez widocznych cząstek. **WSKAZANIA:** Bydło: Leczenie infekcji układu oddechowego wywołanych przez *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* i *Histophilus somni* wrażliwe na florfenikol. Owce: Leczenie infekcji układu oddechowego owiec wywołanych przez *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida* wrażliwe na florfenikol. Świnie: Leczenie ostrych ognisk chorób układu oddechowego świń powodowanych przez szczepy *Actinobacillus pleuropneumoniae* i *Pasteurella multocida* wrażliwe na florfenikol. **DAWKOWANIE I DROGI PODAWANIA:** Bydło: podanie domięśniowe lub podskórne. **Owce, świnie** - podanie domięśniowe. Leczenie: **Bydło:** Podanie domięśniowe: 20 mg florfenikolu/kg masy ciała (co odpowiada 1 ml produktu/15 kg masy ciała) dwukrotnie w odstępie 48 godzin przy użyciu igły 16G. Podanie podskórne: 40 mg florfenikolu/kg masy ciała (co odpowiada 2 ml produktu/15 kg masy ciała) jednorazowo przy użyciu igły 16G. Objętość dawki podana w jedno miejsce wstrzyknięcia nie powinna przekraczać 10 ml. W przypadku podawania domięśniowego zaleca się leczenie zwierząt we wczesnych stadiach choroby i ocenę odpowiedzi na leczenie w ciągu 48 godzin po drugim wstrzyknięciu. Jeśli objawy kliniczne choroby układu oddechowego utrzymują się 48 godzin po ostatnim wstrzyknięciu, leczenie należy zmienić, stosując inną postać leku lub inny antybiotyk i kontynuować leczenie do czasu ustąpienia objawów klinicznych. Zdezynfekować korek przed pobraniem każdej dawki. Należy stosować suche i sterylne igły i strzykawkę. Aby zapewnić prawidłowe dawkowanie, należy jak najdokładniej określić masę ciała zwierzęcia, aby uniknąć podania zbyt niskiej dawki leku. Ponieważ fiołki nie wolno otwierać więcej niż 20 razy w przypadku fiołek o pojemności 100 ml i 40 razy w przypadku fiołek o pojemności 250 ml, użytkownik powinien wybrać odpowiednią wielkość fiołki dostosowaną do docelowego gatunku zwierząt, które mają być leczone. W przypadku leczenia grup zwierząt w jednej serii należy użyć igły do odciągania pozostawionej w korku fiołki, aby uniknąć nadmiernego nakłuwania korka. Po leczeniu należy wyjąć igłę do odciągania. **OKRESY KARENJI:** Tkanki jadalne: **Bydło:** Podanie domięśniowe (20 mg/kg m.c., dwukrotnie): 30 dni. Podanie podskórne (40 mg/kg m.c., jednorazowo): 44 dni. **Owce:** 39 dni, **Świnie:** 18 dni. Mleko - Produkt niedopuszczony do stosowania u zwierząt produkujących mleko przeznaczone do spożycia przez ludzi. **PRZECIWWSKAZANIA:** Nie stosować u dorosłych buhajów i tryków przeznaczonych do rozrodu. Nie stosować u knurów przeznaczonych do rozrodu. Nie stosować w przypadkach nadwrażliwości na substancję czynną lub na dowolną substancję pomocniczą. **SPECJALNE OSTRZEŻENIA:** Nie przekraczać zalecanej dawki ani zalecanego czasu trwania leczenia. **SPECJALNE ŚRODKI OSTROŻNOŚCI DOTYCZĄCE BEZPIECZNEGO STOSOWANIA U DOCELOWYCH GATUNKÓW ZWIERZĄT:** Bezpieczeństwo weterynaryjnego produktu leczniczego nie zostało określone u owiec w wieku poniżej 7 tygodni. Nie stosować u prosiąt o masie ciała poniżej 2 kg. Stosowanie weterynaryjnego produktu leczniczego powinno opierać się na wynikach badań wrażliwości bakterii wyizolowanych od zwierząt. Jeżeli nie jest to możliwe, terapia powinna się opierać na lokalnych (regionalnych, na poziomie gospodarstwa) danych epidemiologicznych dotyczących wrażliwości bakterii docelowych. Podczas stosowania produktu należy uwzględnić oficjalne, krajowe i regionalne wytyczne dotyczące leków przeciwdrobnoustrojowych. Stosowanie weterynaryjnego produktu leczniczego niezgodne z zaleceniami podanymi w ChWPL może zwiększać częstość występowania bakterii opornych na florfenikol i zmniejszać skuteczność leczenia amfenikolami, ze względu na możliwość wystąpienia oporności krzyżowej. **Specjalne środki ostrożności dla osób podających weterynaryjny produkt leczniczy zwierzętom:** Produkt może powodować nadwrażliwość (alergie). Osoby o znanej nadwrażliwości na florfenikol, glikol polietylenowy lub glikol propylenowy powinny unikać kontaktu z weterynaryjnym produktem leczniczym. Ten weterynaryjny produkt leczniczy zawiera N-metylopirolidon, który może być szkodliwy dla płodu, w związku z czym kobiety w wieku rozrodczym powinny zachować ostrożność, aby uniknąć narażenia na kontakt poprzez rozlanie na skórę lub przypadkową samoiniekcję podczas podawania weterynaryjnego produktu leczniczego. Kobiety w ciąży, podejrzewające ciążę lub planujące zajść w ciążę nie powinny podawać weterynaryjnego produktu leczniczego. Należy zachować ostrożność podczas podawania weterynaryjnego produktu leczniczego, aby uniknąć przypadkowej samoiniekcji. Po przypadkowej samoiniekcji, należy niezwłocznie zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. Ten produkt może powodować podrażnienie skóry i oczu. Należy unikać kontaktu ze skórą i oczami. Po przypadkowym kontakcie należy natychmiast przemyć podrażnione miejsce wodą. Jeżeli po ekspozycji na produkt pojawiają się objawy, takie jak wysypka skórna, należy zwrócić się o pomoc lekarską oraz przedstawić lekarzowi ulotkę informacyjną lub opakowanie. **Specjalne środki ostrożności dotyczące ochrony środowiska:** Florfenikol jest toksyczny dla roślin łądowych, cyanobakterii oraz organizmów występujących w wodach gruntowych. **DZIAŁANIA NIEPOŻĄDANE (CZĘSTOTLIWOŚĆ I STOPIEŃ NASILENIA):** **Bydło:** Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Anafilaksja, Anoreksja (zmniejszenie apetytu) i rozluźnienie kału (leczone zwierzęta szybko i całkowicie wracają do zdrowia po zakończeniu leczenia). Zmiany zapalne w miejscu iniekcji (mogą utrzymywać się do 14 dni po domięśniowym i podskórnym podaniu). **Owce:** Bardzo rzadko (< 1 zwierzę/10 000 leczonych zwierząt, włączając pojedyncze raporty): Anoreksja (zmniejszenie apetytu) (leczone zwierzęta szybko i całkowicie wracają do zdrowia po zakończeniu leczenia); zmiany zapalne w miejscu iniekcji (można zaobserwować po podaniu domięśniowym). Zazwyczaj są one łagodne i przemijające. Mogą utrzymywać się do 28 dni). **Świnie:** Bardzo często (> 1 zwierzę/10 leczonych zwierząt): Przemijająca biegunka i/lub zmiany w okolicy odbytu (okołodbytnicy lub odbytnicy niepożądanych jest istotne, ponieważ umożliwia ciągłe monitorowanie bezpieczeństwa stosowania weterynaryjnego produktu leczniczego. Zgłoszenia najlepiej przesłać za pośrednictwem lekarza weterynarii do właściwych organów krajowych lub do podmiotu odpowiedzialnego lub jego lokalnego przedstawiciela za pośrednictwem krajowego systemu zgłaszania. Właściwe dane kontaktowe znajdują się w ostatnim punkcie ulotki informacyjnej. Wyłącznie dla zwierząt. Wydany z przepisu lekarza - Rp. Do podania wyłącznie z przepisu lekarza weterynarii. **NUMER POZWOLENIA NA DOPUSZCZENIE DO OBROTU:** 3226/22. **NAZWA I ADRES PODMIOTU ODPOWIEDZIALNEGO:** Przedsiębiorstwo Wielobranżowe Vet-Agro Sp. z o.o., ul. Gliniana 32, 20-616 Lublin. ChPL: 17.04.2023 r.