


INFORMACION GENERAL

Nombre producto: Nuflor	Composición:
Forma farmacéutica: Solución inyectable	Cada mL de solución inyectable contiene: Florfenicol- 300 mg

DATOS CLÍNICOS

Especies: Bovinos y porcinos. 	Contraindicaciones/Advertencias/Precauciones: Uso Veterinario. Venta bajo fórmula del Médico Veterinario. Manténgase fuera del alcance de los niños y animales domésticos. No usar en lechones de menos de 2 kg. Una vez abierto el frasco su contenido se debe consumir dentro de los veinte ocho (28) días siguientes, descarte el líquido sobrante. La disposición final de los envases vacíos o con contenido residual deberá efectuarse según las normas ambientales vigentes.
Indicaciones: En bovinos para el tratamiento de enfermedades ocasionadas por <i>Mannheimia haemolytica</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Haemophilus somnus</i> , <i>Fusobacterium</i> sp., <i>Clostridium</i> sp., <i>Escherichia coli</i> , <i>Salmonella</i> sp., <i>Shigella</i> sp., <i>Treponema</i> sp. y <i>Corynebacterium</i> sp., En porcinos para el tratamiento de enfermedades respiratorias asociadas con <i>Actinobacillus pleuropneumoniae</i> , <i>Pasteurella multocida</i> , <i>Mycoplasma hyopneumoniae</i> , <i>Mycoplasma hyorhinis</i> , <i>Salmonella cholerae-suis</i> y <i>Streptococcus suis</i> tipo II.	Dosis/Vía de administración: Bovinos: La dosis recomendada de Nuflor® Solución inyectable es de 20 mg/kg/peso vivo (1 mL/15 kg) por vía intramuscular, preferentemente en la musculatura del cuello; no administrar más de 20 mL en el mismo sitio. Se debe administrar un total de dos dosis con 48 horas de intervalo. Alternativamente puede administrarse vía subcutánea en una sola dosis de 40 mg/kg/peso vivo que produce niveles sanguíneos eficaces en bovinos (>0.5µ/mL) por 84-156 horas post administración, para un efecto de larga acción. Porcinos: 15 mg/kg de peso corporal (1 mL/20 kg de peso), administrado en 2 dosis por vía intramuscular con intervalo de 48 horas.
	Tiempo de retiro: Los bovinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta treinta y seis (36) días después de finalizado el tratamiento. No administrar a bovinos en producción de leche destinada al consumo humano. Los porcinos tratados no deben sacrificarse para consumo humano hasta veinte ocho (28) días después de finalizado el tratamiento.

INFORMACION FARMACEUTICA

Lista de excipientes: N-metil-2-pirrolidona, propilenglicol, polietilenglicol 300	Almacenamiento: Conservar a temperatura inferior a 25° C.
Vida útil: 24 Meses	Presentación: Cajas plegadizas conteniendo rascos de vidrio tipo I por 50, 100 y 250 mL.



TITULARIDAD

Información de contacto/Importador:

MSD Salud Animal Colombia S.A.S.

Dirección: Calle 127A No. 53A-45 T.3 Piso 8 Bogotá,
Colombia

Teléfono: 571 592 5050

Titular

Merck Sharp & Dohme Salud Animal Colombia S.A.S.

Fabricante

TriRx Segré

Número Reg. ICA:

4066- DB

Fecha emisión:

06-Sep-2000

