

## FICHA TÉCNICA

---

**NUFLOR®**  
Florfenicol 300 mg  
Solución inyectable

**Composición:**

Cada ml de solución contiene:

Florfenicol	300 mg
Excipientes c.s.p.	1 ml

**Indicaciones de uso:**

Bovinos: Para usar en el tratamiento y control de enfermedades respiratorias del bovino asociadas con *Pasteurella haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Hamophilus somnus* y *Actinomyces (Corynebacterium) pyogenes*.

Cerdos: Para usar en el tratamiento y control de enfermedades respiratorias del cerdos asociadas con *Actinobacillus pleuropneumoniae*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma hyopneumoniae*, *Mycoplasma hyorhinus*, *Salmonella choleraesuis* y *Streptococcus suis* Tipo II.

**Especies de destino:**

Bovinos y cerdos.

**Posología, edad o peso, condición fisiológica, vía de administración y modo de empleo:**

Dosis:

Bovinos: 1 ml/15 kg (20 mg/kg), vía IM: Una segunda dosis debe ser administrada 48 horas después.

Alternativamente, puede ser administrada mediante una inyección única, vía SC con una dosis de 2 ml/15 kg (40 mg/kg). No administrar más de 10 ml de producto en cada sitio. La inyección debe ser colocada solo en el cuello.

Cerdos: 1 ml/20 kg (15 mg/kg), vía IM. Una segunda dosis debe ser administrada 48 horas después. La inyección debe ser colocada sólo en el cuello.

**Contraindicaciones:**

Bovinos: No usar en bovinos en edad de encaste.

Cerdos: No usar en cerdos en edad de encaste.

**Advertencias y precauciones especiales de uso:**

Limpiar el tapón antes de dosificar. Use una jeringa y aguja estéril y seca.

Al igual que otros antibióticos, su administración a dosis altas y/o prolongadas puede conducir a superinfecciones por gérmenes no sensibles como levaduras y hongos.

Bovinos: La inyección intramuscular podría resultar en una reacción tisular local, la cual persiste por más de 28 días. Estos pueden resultar en pérdida de tejido comestible al sacrificio. La reacción tisular en otro sitio de la inyección que no sea el cuello, es probablemente más severa.

Mantener fuera del alcance de los niños.

## FICHA TÉCNICA

---

### Interacciones con otros productos farmacéuticos:

No coadministrar con otra sustancia o medicamento veterinario.

### Efectos no deseados o reacciones adversas:

Bovinos: Puede ocurrir después del tratamiento una disminución en el consumo de alimento y agua o diarrea pasajera.

Cerdos: Puede ocurrir después del tratamiento diarrea y/o eritema/inflamación perianal pasajera.

### Período de resguardo:

Bovinos:

Carne (IM): 28 días

Carne (SC): 38 días

No usar en terneros destinados al consumo humano.

No se ha establecido un período de resguardo en terneros prerumiantes.

No usar en bovinos cuya leche sea destinada a consumo humano.

Cerdos: Carne: 14 días.

### Precauciones especiales para el operador:

Ninguna.

### Condiciones de almacenamiento:

Almacenar entre 15° y 30°C. No congelar.

### Presentación:

Estuche conteniendo frasco de 20, 50, 100 o 250 ml. Incluye folleto interno.

### Fabricado por:

Shering-Plough Santé Animal.

Z.A. La Grindoliere, 49500 Segre, Francia.

### Importado y distribuido por:

Intervet Chile Ltda.

Av. Mariano Sánchez Fontecilla 310, piso 8, Las Condes, Santiago - Chile.

Bajo Licencia de Intervet International B.V., Holanda

### USO VETERINARIO

VENTA BAJO RECETA MEDICO VETERINARIA

Reg SAG N°143