

ÜRÜN ÖZELLİKLERİ ÖZETİ

1. VETERİNER TIBBİ ÜRÜNÜN İSMİ

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti

2. KALİTATİF VE KANTİTATİF BİLEŞİM

1 ml'de:

Aktif madde:

Florfenikol..... 300 mg

Fluniksin 16.5 mg

(Fluniksin meglumin 27.375 mg)

Yardımcı maddeler:

Yardımcı maddelerin tam listesi için bölüm 6.1.'e bakınız

3. FARMASÖTİK ŞEKİL

Enjeksiyonluk Çözelti

Berrak, hafif sarı ila sarı renkli steril sıvı

4. KLİNİK ÖZELLİKLER

4.1 Hedef tür

Sığır

4.2 Her bir hedef tür için kullanım alanı

Floro-Fine, besi sığırlarında ve laktasyon döneminde olmayan süt sığırlarında *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Mycoplasma bovis* ile ilişkili sığır solunum hastalığının (BRD) tedavisinde ve BRD ile ilişkili pireksinin kontrolünde kullanılır.

4.3 Kontrendikasyonlar

Florfenikol veya fluniksine karşı aşırı duyarlılık gösteren hayvanlarda kullanılmaz.

Sığırlarda, özellikle fluniksin megluminin intravenöz kullanımını takiben, bazıları ölümcül olan nadir anafilaktik benzeri reaksiyon örnekleri rapor edilmiştir.

4.4 Her bir hedef tür için özel uyarılar

Siklo-oksijenaz inhibitörü NSAID'ler gastrointestinal, renal ve hepatik toksisite neden olabilir. İlaça bağlı istenmeyen etkilere duyarlılık hastaya göre değişebilir. İstenmeyen etkiler açısından en büyük risk altında olan hastalar dehidre olan, diüretik tedavisi gören veya mevcut renal, kardiyovasküler ve/veya hepatik fonksiyon bozukluğu olan hastalardır.

Dehidre, hipovolemik ya da hipotansiyonlu hayvanlarda kullanılmamalıdır. Bu durumda renal toksisite artışı görülebilir. Aynı anda nefrotoksik ilaçların uygulanmasından kaçınılmalıdır. Tekrarlanan günlük dozlama, geviş getiren buzağılarda abomazal erozyonlarla ilişkilendirilmiştir. Ürün bu yaş grubunda dikkatli kullanılmalıdır.

4.5 Kullanıma ilişkin özel uyarılar

(i) Hayvanlarda kullanıma ilişkin özel uyarılar

20 aylık veya daha büyük süt sığırlarında kullanılmaz.

Üreme amaçlı yetiştirilen hayvanlarda kullanılmaz. Florfenikolün sığırların üreme performansı, gebelik ve laktasyon üzerine etkileri belirlenmemiştir. Köpekler, sığanlar ve farelerde yapılan

toksiste çalıřmaları, florfenikol kullanımını testis dejenerasyonu ve atrofi si ile iliřkilendirmiřtir. NSAID'ların hem doęum hem de kızgınlık dngs üzerinde potansiyel etkileri olduęu bilinmektedir. Kızgınlık dngsnn prostaglandin fazı sırasında fluniksin uygulanırsa, kızgınlık bařlangıcında bir gecikme olabilir.

Fluniksinin yaklařan doęum üzerindeki etkileri kontrollü bir çalıřmada deęerlendirilmemiřtir. NSAID'lar tokolitik etki yoluyla doęumu geciktirme potansiyeline sahip olduęu bilinmektedir."

(ii) rn uygulayana iliřkin özel uyarılar

rn göz veya deride irritasyona neden olabilir, bu nedenle temastan kaçınılmalıdır. Temas halinde bölge bol su ile yıkanmalı, irritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınmalıdır. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Kazara göze maruz kalması durumunda, 15 dakika boyunca suyla yıkayın.

(iii) Dięer uyarılar

İęneyi batırmadan önce her seferinde flakonun lastik tapasını siliniz.

Kuru, steril enjektör ve ięne kullanınız.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüęünde veteriner hekime danıřınız.

rn göz veya deride irritasyona neden olabilir, bu nedenle temastan kaçınılmalıdır. Temas halinde bölge bol su ile yıkanmalı, irritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınmalıdır. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Kazara göze maruz kalması durumunda, 15 dakika boyunca suyla yıkayın.

4.6 İstenmeyen etkiler (sıklık ve řiddet)

Fluniksin, siklo-oksijenaz inhibitör bir NSAID'dır ve bu sınıftaki dięerlerinde olduęu gibi, kullanımı sırasında olumsuz etkiler ortaya çıkabilir. En sık bildirilen yan etkiler gastrointestinal belirtilerdir.

Sıęırlarda ürünün kullanımını takiben geçici iřtahsızlık, ishal, su tüketiminde azalma ve enjeksiyon bölgesinde řiřme görülmüřtür. Ayrıca sıęırlarda florfenikolün bařka bir formülasyonunun onay sonrasında kullanılmasıyla anafilaksi ve kollaps rapor edilmiřtir. Sıęırlarda, özellikle fluniksin megluminin intravenöz kullanımını takiben, bazıları ölümcül olan nadir anafilaktik benzeri reaksiyon örnekleri rapor edilmiřtir.

4.7 Gebelik, laktasyon ve yumurtlama döneminde kullanım

Reprodksiyonla ilgili çalıřmalar henüz tamamlanmadıęından gebelerde kullanılması önerilmemektedir.

20 aylık veya daha büyük süt sıęırlarında kullanılmaz.

4.8 Dięer tıbbi ürünlerle etkileřimi ve dięer etkileřim řekilleri

NSAID'ler normal homeostatik fonksiyonu koruyan prostaglandinleri inhibe edebilir.

Birçok NSAID gastrointestinal ülserasyon oluřturma potansiyeline sahip olduęundan, ürünün NSAID'ler veya kortikosteroidler gibi dięer antienflamatuvar ilaçlarla birlikte kullanımından kaçınılmalı veya yakından izlenmelidir.

4.9 Dozaj ve kullanım yolu

40 mg /kg florfenikol ve 2.2 mg/kg fluniksin (2 ml Floro-Fine/15 kg vücut aęırlıęı) dozunda uygulanır. Uygulama tek doz řeklinde ve derialtı yolla yapılır. Enjeksiyon yalnızca boyun bölgesine yapılmalıdır. Bir enjeksiyon yerine 10 ml'den fazla enjeksiyon yapılmamalıdır.

4.10 Doz aşımı, varsa semptomlar, acil prosedürler, antidotlar

Önerilen dozun 3 katı dozda ilaç uygulanan hedef hayvan türlerinde yem tüketiminde düşüş gözlenmiştir. Doz 5 katına çıkarıldığında, yem tüketimindeki düşüşe ilaveten, vücut ağırlıklarında ve su tüketiminde azalma görülmüştür.

4.11 Kalıntı arınma süreleri (sıfır gün olanlar da dâhil)

Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, eti için yetiştirilen sığırlar 38 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

5. FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakoterapotik grup: Sistemik Kullanım İçin Antibakteriyeller, Amfenikoller

ATC-vet kodu: QJ01BA99

5.1 Farmakodinamik özellikler

Florfenikol geniş spektrumlu sentetik bir antibiyotik olup; birçok Gram-pozitif ve Gram-negatif mikroorganizmaya etkilidir. Florfenikol bakteriyostatik etkilidir, 50S ribozomal alt birimine bağlanarak ve bakteriyel protein sentezini inhibe ederek etki gösterir.

Laboratuvar çalışmaları, florfenikolün sığırların solunum yolu hastalığından sorumlu *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Corynebacterium pyogenes* gibi en önemli patojenlere etkili olduğunu göstermiştir. In vitro çalışmalarda florfenikolün *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis* ve *Histophilus somni* 'ye karşı bakteriyostatik etki gösterdiği saptanmıştır.

Fluniksin meglumin ise, antiinflamatuvar, antiendotoksik ve antipiretik etki gösteren güçlü bir non-steroid, non-narkotik analjezik üründür.

Fluniksin meglumin, araşidonik asidi siklik endoperoksitlere dönüştürmekten sorumlu, araşidonik asit kaskad yolunda önemli bir enzim olan siklo-oksijenazın geri dönüşümlü seçici olmayan bir inhibitörü olarak işlev görür (COX 1 ve COX 2 formları). Sonuç olarak, inflamatuvar sürecin önemli araçları olan eikosanoidlerin sentezi santral ateşe karışır, ağrı algısı ve doku iltihabı engellenir. Fluniksin ayrıca araşidonik asit kaskad üzerindeki etkileri aracılığıyla, kan pıhtılaşması sırasında serbest bırakılan güçlü bir trombosit pro-agregatörü ve vazokonstriktörün oluşumunu engeller.

5.2 Farmakokinetik özellikler

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti'nin derialtı yolla 40 mg/kg florfenikol dozunda uygulanması 39 saatten fazla süreyle etkili plazma seviyeleri sağlar (yani, en az hassas solunum yolu patojeni olan *Mannheimia haemolytica*'nın MIC₉₀ değerinin üzerinde). Uygulamadan yaklaşık 5.5 saat sonra en yüksek plazma konsantrasyonuna ulaşılır.

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti'nin derialtı yolla 2.2 mg/kg fluniksin dozunda uygulanması ile de 1.3 saat sonunda en yüksek plazma konsantrasyonuna ulaşılır.

6. FARMASÖTİK ÖZELLİKLER

6.1 Yardımcı maddeler

Malik Asit

2-Pirolidon

Triasetin

6.2 Geçimsizlikler

İlaç etkileşimlerinin bilinmediğı diğerk durumlarda Floro-Fine diğerk ilaçlarla karıştırılıp uygulanmamalıdır.

6.3 Raf ömrü

Satışa sunulmuş haliyle raf ömrü: 2 yıl

İç ambalaj açıldıktan sonraki raf ömrü: 28 gün

Maksimum tıpa delme sayısı: 24 kez

6.4 Muhafaza şartları

Ürün ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25 °C'nin altında buz dolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir.

6.5 Birincil ambalajın niteliğı ve kompozisyonu

50 ml ve 100 ml'lik renksiz Tip I cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

6.6 Kullanılmış veya arta kalan ürünün imhasına ilişkin özel önlemler

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

7. PAZARLAMA İZNİ SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

8. PAZARLAMA İZNİ NUMARASI

032/0034

9. PAZARLAMA İZNİNİN İLK VERİLME VEYA YENİLEME TARİHİ

07.05.2025

10. METİN DEĞİŞİKLİK TARİHİ

07.05.2025

Prospektüs

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
FLORO-FINE
Enjeksiyonluk Çözelti
Antibakteriyel/Non-Steroida Antienflamatuvar

BİLEŞİMİ

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti; berrak hafif sarı ila sarı renkli steril bir çözelti olup, her ml'sinde 300 mg florfenikol ve 16.5 mg fluniksine eşdeğer 27.375 mg fluniksin meglumin içerir.

FARMAKOLOJİK ÖZELLİKLER

Farmakodinamik özellikleri

Florfenikol geniş spektrumlu sentetik bir antibiyotik olup; birçok Gram-pozitif ve Gram-negatif mikroorganizmaya etkilidir. Florfenikol bakteriyostatik etkilidir, 50S ribozomal alt birimine bağlanarak ve bakteriyel protein sentezini inhibe ederek etki gösterir.

Laboratuvar çalışmaları, florfenikolün sığırların solunum yolu hastalığından sorumlu *Mannheimia (Pasteurella) haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Corynebacterium pyogenes* gibi en önemli patojenlere etkili olduğunu göstermiştir. In vitro çalışmalarda florfenikolün *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Mycoplasma bovis* ve *Histophilus somni* 'ye karşı bakteriyostatik etki gösterdiği saptanmıştır.

Fluniksin meglumin ise, antienflamatuvar, antiendotoksik ve antipiretik etki gösteren güçlü bir non-steroid, non-narkotik analjezik üründür.

Fluniksin meglumin, arasıdonik asidi siklik endoperoksitlere dönüştürmekten sorumlu, arasıdonik asit kaskad yolunda önemli bir enzim olan siklo-oksijenazın geri dönüşümlü seçici olmayan bir inhibitörü olarak işlev görür (COX 1 ve COX 2 formları). Sonuç olarak, inflamatuvar sürecin önemli araçları olan eikosanoidlerin sentezi santral ateşe karışır, ağrı algısı ve doku iltihabı engellenir. Fluniksin ayrıca arasıdonik asit kaskad üzerindeki etkileri aracılığıyla, kan pıhtılaşması sırasında serbest bırakılan güçlü bir trombosit pro-agregatörü ve vazokonstriktörün oluşumunu engeller.

Farmakokinetik özellikler

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti'nin derialtı yolla 40 mg/kg florfenikol dozunda uygulanması 39 saatten fazla süreyle etkili plazma seviyeleri sağlar (yani, en az hassas solunum yolu patojeni olan *Mannheimia haemolytica*'nın MIC₉₀ değerinin üzerinde). Uygulamadan yaklaşık 5.5 saat sonra en yüksek plazma konsantrasyonuna ulaşılır.

Floro-Fine Enjeksiyonluk Çözelti'nin derialtı yolla 2.2 mg/kg fluniksin dozunda uygulanması ile de 1.3 saat sonunda en yüksek plazma konsantrasyonuna ulaşılır.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Floro-Fine, besi sığırlarında ve laktasyon döneminde olmayan süt sığırlarında Mannheimia haemolytica, Pasteurella multocida, Histophilus somni ve Mycoplasma bovis ile ilişkili sığır solunum hastalığının (BRD) tedavisinde ve BRD ile ilişkili pireksinin kontrolünde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

40 mg/kg florfenikol ve 2.2 mg/kg fluniksin (2 ml Floro-Fine/15 kg vücut ağırlığı) dozunda uygulanır. Uygulama tek doz şeklinde ve derialtı yolla yapılır. Enjeksiyon yalnızca boyun bölgesine yapılmalıdır. Bir enjeksiyon yerine 10 ml'den fazla enjeksiyon yapılmamalıdır.

ÖZEL KLİNİK BİLGİLER VE HEDEF TÜRLER İÇİN ÖZEL UYARILAR

Siklo-oksijenaz inhibitörü NSAID'ler gastrointestinal, renal ve hepatik toksisite neden olabilir. İlaça bağlı istenmeyen etkilere duyarlılık hastaya göre değişebilir. İstenmeyen etkiler açısından en büyük risk altında olan hastalar dehidre olan, diüretik tedavisi gören veya mevcut renal, kardiyovasküler ve/veya hepatik fonksiyon bozukluğu olan hastalardır.

Dehidre, hipovolemik ya da hipotansiyonlu hayvanlarda kullanılmamalıdır. Bu durumda renal toksisite artışı görülebilir. Aynı anda nefrotoksik ilaçların uygulanmasından kaçınılmalıdır. Tekrarlanan günlük dozlama, geviş getiren buzağılarda abomazal erozyonlarla ilişkilendirilmiştir. Ürün bu yaş grubunda dikkatli kullanılmalıdır.

20 aylık veya daha büyük süt sığırlarında kullanılmaz.

Üreme amaçlı yetiştirilen hayvanlarda kullanılmaz. Florfenikolün sığırların üreme performansı, gebelik ve laktasyon üzerine etkileri belirlenmemiştir. Köpekler, sıçanlar ve farelerde yapılan toksisite çalışmaları, florfenikol kullanımını testis dejenerasyonu ve atrofisi ile ilişkilendirmiştir. NSAID'ların hem doğum hem de kızgınlık döngüsü üzerinde potansiyel etkileri olduğu bilinmektedir. Kızgınlık döngüsünün prostaglandin fazı sırasında flunixin uygulanırsa, kızgınlık başlangıcında bir gecikme olabilir. Flunixinin yaklaşan doğum üzerindeki etkileri kontrollü bir çalışmada değerlendirilmemiştir. NSAID'lar tokolitik etki yoluyla doğumu geciktirme potansiyeline sahip olduğu bilinmektedir.

Gebelikte kullanımı: Reprodüksiyonla ilgili çalışmalar henüz tamamlanmadığından gebelerde kullanılması önerilmemektedir.

İSTENMEYEN ETKİLER

Flunixin, siklo-oksijenaz inhibitör bir NSAID'dir ve bu sınıftaki diğerlerinde olduğu gibi, kullanımı sırasında olumsuz etkiler ortaya çıkabilir. En sık bildirilen yan etkiler gastrointestinal belirtilerdir.

Sığırlarda ürünün kullanımını takiben geçici iştahsızlık, ishal, su tüketiminde azalma ve enjeksiyon bölgesinde şişme bölgesinde şişme görülmüştür. Ayrıca sığırlarda florfenikolün başka bir formülasyonunun onay sonrasında kullanılmasıyla anafilaksi ve kollaps rapor edilmiştir. Sığırlarda, özellikle flunixin megluminin intravenöz kullanımını takiben, bazıları ölümcül olan nadir anafilaktik benzeri reaksiyon örnekleri rapor edilmiştir.

İLAÇ ETKİLEŞİMLERİ

NSAID'ler normal homeostatik fonksiyonu koruyan prostaglandinleri inhibe edebilir.

Birçok NSAID gastrointestinal ülserasyon oluşturma potansiyeline sahip olduğundan, ürünün NSAID'ler veya kortikosteroidler gibi diğer antienflamatuvar ilaçlarla birlikte kullanımından kaçınılmalı veya yakından izlenmelidir.

İlaç etkileşimlerinin bilinmediği diğer durumlarda Floro-Fine diğer ilaçlarla karıştırılıp uygulanmamalıdır.

DOZ AŞIMINDA BELİRTİLER, TEDBİRLER VE ANTİDOT

Önerilen dozun 3 katı dozda ilaç uygulanan hedef hayvan türlerinde yem tüketiminde düşüş gözlenmiştir. Doz 5 katına çıkarıldığında, yem tüketimindeki düşüşe ilaveten, vücut ağırlıklarında ve su tüketiminde azalma görülmüştür.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, eti için yetiştirilen sığırlar 38 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

KONTRENDİKASYONLAR

Florfenikol veya fluniksine karşı aşırı duyarlılık gösteren hayvanlarda kullanılmaz. Sığırlarda, özellikle fluniksin megluminin intravenöz kullanımını takiben, bazıları ölümcül olan nadir anafilaktik benzeri reaksiyon örnekleri rapor edilmiştir.

GENEL UYARILAR

İğneyi batırmadan önce her seferinde flakonun lastik tapasını siliniz. Kuru, steril enjektör ve iğne kullanınız. Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız. Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

UYGULAYICININ ALMASI GEREKEN ÖNLEMLER VE HEKİMLER İÇİN ÖNERİLER

Ürün göz veya deride irritasyona neden olabilir, bu nedenle temastan kaçınılmalıdır. Temas halinde bölge bol su ile yıkanmalı, irritasyon devam ederse tıbbi tedavi alınmalıdır. Kullanımdan sonra ellerinizi yıkayınız. Kazara göze maruz kalması durumunda, 15 dakika boyunca suyla yıkayın.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ürün ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25 °C'nin altında buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Raf ömrü üretim tarihinden itibaren 2 yıldır. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 24 defadan fazla delinmemelidir.

KULLANIM SONU İMHA VE HEDEF OLMAYAN TÜRLER İÇİN UYARILAR

Kullanılmış veya arta kalan ürün ilgili mevzuata göre imha edilmelidir.

TİCARİ TAKDİM ŞEKİLLERİ

50 ml ve 100 ml'lik renksiz Tip I cam flakonlar, gri bromobutil tıpalı ve alüminyum halkalı şeffaf flip-off kapaklı şekilde karton kutu içinde satışa sunulmuştur.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır. (VHR)

PROSPEKTÜSÜN ONAY TARİHİ: 07.05.2025

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
07.05.2025-032/0034

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.
Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.
Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

Dış Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
FLORO-FİNE
Enjeksiyonluk Çözelti
Antibakteriyel/Non-Steroidal Antienflamatuvar

BİLEŞİMİ

Her ml'sinde 300 mg florfenikol ve 16.5 mg fluniksine eşdeğer 27.375 mg fluniksin meglumin içerir.

KULLANIM SAHASI/ENDİKASYONLAR

Floro-Fine, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Mycoplasma bovis* ile ilişkili sığır solunum hastalığının (BRD) tedavisinde ve BRD ile ilişkili pireksinin kontrolünde kullanılır.

KULLANIM ŞEKLİ VE DOZU

40 mg/kg florfenikol ve 2.2 mg/kg fluniksin (2 ml Floro-Fine/15 kg vücut ağırlığı) dozunda uygulanır. Uygulama tek doz şeklinde ve derialtı yolla yapılır. Enjeksiyon yalnızca boyun bölgesine yapılmalıdır. Bir enjeksiyon yerine 10 ml'den fazla enjeksiyon yapılmamalıdır.

GIDA DEĞERİ OLAN HAYVANLARDA KALINTI UYARILARI

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, eti için yetiştirilen sığırlar 38 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

GENEL UYARILAR

İğneyi batırmadan önce her seferinde flakonun lastik tapasını siliniz.

Kuru, steril enjektör ve iğne kullanınız.

Kullanmadan önce ve beklenmeyen bir etki görüldüğünde veteriner hekime danışınız.

Çocukların ulaşamayacağı yerde bulundurunuz.

MUHAFAZA ŞARTLARI VE RAF ÖMRÜ

Ürün ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25 °C'nin altında buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 24 defadan fazla delinmemelidir.

SATIŞ YERİ VE ŞARTLARI

Veteriner hekim reçetesi ile eczanelerde ve veteriner muayenahanelerinde satılır. (VHR)

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:

07.05.2025-032/0034

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

SERİ NO:**ÜRETİM TARİHİ:****SON KULLANMA TARİHİ:****KDV DAHİL PERAKENDE SATIŞ FİYATI:**

İç Etiket

Sadece Hayvan Sağlığında Kullanılır
FLORO-FINE
Enjeksiyonluk Çözelti
Antibakteriyel/Non-Steroidall Antienflamatuvar

Her ml'sinde 300 mg florfenikol ve 16.5 mg fluniksine eşdeğer 27.375 mg fluniksin meglumin içerir.

Floro-Fine, *Mannheimia haemolytica*, *Pasteurella multocida*, *Histophilus somni* ve *Mycoplasma bovis* ile ilişkili sığır solunum hastalığının (BRD) tedavisinde ve BRD ile ilişkili pireksinin kontrolünde kullanılır.

40 mg/kg florfenikol ve 2.2 mg/kg fluniksin (2 ml Floro-Fine/15 kg vücut ağırlığı) tek doz deri altı uygulanır.

İlaç kalıntı arınma süresi (i.k.a.s): Tedavi süresince ve son ilaç uygulamasından sonra, eti için yetiştirilen sığırlar 38 gün geçmeden kesime gönderilmemelidir. Sütü insan tüketimine sunulan ineklerde kullanılmamalıdır.

Ürün ilk kullanımdan sonra da dahil, ışıktan koruyarak, 25 °C'nin altında buzdolabı ve derin dondurucuya konulmadan, orijinal ambalajında muhafaza edilmelidir. Açıldıktan sonra 28 gün içerisinde kullanılmalıdır. İlk kullanımı takiben tıpa 24 defadan fazla delinmemelidir.

T.C. TARIM VE ORMAN BAKANLIĞI PAZARLAMA İZNİ TARİHİ VE NO:
07.05.2025-032/0034

PAZARLAMA İZİN SAHİBİNİN ADI VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Sahrayıcedit Mh. Batman Sk. Royal Plaza No:18/6 Kadıköy/İSTANBUL

ÜRETİCİ FİRMA VE ADRESİ

ALKE SAĞLIK ÜRÜNLERİ SAN. VE TİC. A.Ş.

Organize Sanayi Bölgesi 2. Kısım 10. Cadde No:7 TOKAT

SERİ NO:

ÜRETİM TARİHİ:

SON KULLANMA TARİHİ: