

## PROSPECTO

### **1. Denominación del medicamento veterinario**

SELECTAN 300 mg/ml, solución inyectable para bovino y porcino

### **2. Composición**

Cada ml contiene:

#### **Principios activos:**

Florfenicol	300 mg
-------------	--------

#### **Excipientes:**

N-metilpirrolidona	308 mg
--------------------	--------

Solución transparente y ligeramente amarillenta.

### **3. Especies de destino**

Bovino y porcino.

### **4. Indicaciones de uso**

Enfermedades causadas por bacterias sensibles al florfenicol:

#### Bovino:

Tratamiento terapéutico de infecciones del tracto respiratorio en ganado vacuno debidas a *Histophilus somni*, *Mannheimia haemolytic* y, *Pasteurella multocida*.e.

#### Porcino:

Tratamiento de brotes agudos de enfermedad respiratoria causados por cepas de *Actinobacillus pleuropneumoniae* y *Pasteurella multocida*.

### **5. Contraindicaciones**

No usar en r en toros adultos o verracos utilizados con fines reproductivos.

No usar en casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes No usar en lechones de menos de 2 kg.

### **6. Advertencias especiales**

#### Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Desinfectar el tapón antes de extraer cada dosis.

Utilizar una jeringa y aguja secas y estériles.

La buena práctica clínica requiere basar el tratamiento en ensayos de sensibilidad y de acuerdo con las recomendaciones oficiales, nacionales y regionales sobre el uso de antimicrobianos.

El uso del medicamento veterinario en condiciones distintas a las indicadas en el RCM puede aumentar la prevalencia de bacterias resistentes al florfenicol y puede disminuir la eficacia del tratamiento con otros anfénicos, debido al potencial para la resistencia cruzada.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Administrar con precaución para evitar una autoinyección accidental.

Evitar contacto con los ojos y la piel.

En caso de contacto con los ojos, lavar los ojos inmediatamente con agua limpia en abundancia.

En caso de contacto con la piel, limpiar la zona afectada con agua limpia.

Lavarse las manos después de su utilización.

Las personas con hipersensibilidad conocida al florfenicol deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Estudios de laboratorio en conejos y ratas con el excipiente N-metilpirrolidona han mostrado evidencia de efectos fetotóxicos.

Las mujeres en edad fértil, las mujeres embarazadas o las mujeres que sospechen que están embarazadas deben utilizar el medicamento veterinario con mucha precaución para evitar inyectárselo accidentalmente.

Precauciones especiales para la protección del medio ambiente:

El uso de este medicamento veterinario puede suponer un riesgo para las plantas terrestres, las cianobacterias y los organismos de las aguas subterráneas.

Gestación y lactancia:

Los estudios de laboratorio realizados en conejos y ratas con el excipiente N-metilpirrolidona indican efectos tóxicos para el feto.

No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario en bovino y porcino durante la gestación, la lactancia ni en animales destinados a la cría. Los estudios de laboratorio realizados en conejos y ratas con el excipiente N-metilpirrolidona indican efectos tóxicos para el feto. Utilícese únicamente de acuerdo con la evaluación del riesgo/beneficio realizada por el veterinario responsable.

Sobredosificación:

En porcino, se ha observado una reducción en el aumento del peso y la hidratación después de administrar más de 3 veces la dosis recomendada de uso. Tras administrar más de 5 veces la dosis recomendada también se observaron vómitos.

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

## 7. Acontecimientos adversos

Bovino:

Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados):	Lesión en el punto de inyección <sup>1</sup> , inflamación en el punto de inyección <sup>1</sup> . Reducción de la ingesta de alimentos <sup>2</sup> Heces blandas <sup>2,3</sup>
-------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<sup>1</sup>Persisten hasta 14 días.

<sup>2</sup>Los animales tratados se recuperan rápidamente y completamente al finalizar el tratamiento.

<sup>3</sup> Transitoria

Porcino:

Muy frecuentes (>1 animal por cada 10 animales tratados):	Diarrea <sup>1,2</sup> Eritema edematoso (hinchazón, enrojecimiento) <sup>2,3</sup>
Muy raros (<1 animal por cada 10 000 animales tratados):	Hinchazón en el punto de inyección <sup>4</sup> Lesión en el punto de inyección <sup>5</sup> , inflamación en el punto de inyección <sup>5</sup>

<sup>1</sup> Transitoria

<sup>2</sup>Pueden afectar al 50% de los animales y pueden observarse durante una semana.

<sup>3</sup> Perianal, rectal

<sup>4</sup> Inflamación transitoria hasta los 5 días.

<sup>5</sup>Se pueden observar hasta los 28 días.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde: [http://bit.ly/tarjeta\\_verde](http://bit.ly/tarjeta_verde)

O NOTIFICA VET: <https://sinaem.aemps.es/fvvet/NotificaVet/>

## 8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Vía intramuscular.

### Bovino:

20 mg/kg peso vivo (1 ml de producto cada 15 kg) por vía intramuscular administrado dos veces con un intervalo de 48 horas.

Para el tratamiento de bovino de más de 150 kg de peso vivo, dividir la dosis para que no se inyecte más de 10 ml en un punto de inyección único.

### Porcino:

15 mg/kg peso vivo (1 ml de producto cada 20 kg) mediante inyección intramuscular en el músculo del cuello dos veces en un intervalo de 48 horas.

Para el tratamiento de cerdos de más de 60 kg de peso vivo, dividir la dosis para que no se inyecte más de 3 ml en un punto de inyección único.

## 9. Instrucciones para una correcta administración

Debe determinarse el peso de los animales con la mayor exactitud posible para garantizar una dosificación correcta.

## 10. Tiempos de espera

### Bovino:

Carne: 30 días.

Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

Porcino:  
Carne: 18 días.

## **11. Precauciones especiales de conservación**

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el vial en el embalaje exterior.

No usar después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

Cuando se abra el envase por primera vez, utilizarlo dentro del periodo de validez especificado en este prospecto, y calcular la fecha en la cual cualquier cantidad de medicamento que quede en la caja debe ser desecharo. Esta fecha de desecho debe anotarse en el espacio previsto.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Este medicamento veterinario no se deberá verter en cursos de agua, puesto que el florfenicol podría resultar peligroso para los peces y otros organismos acuáticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

## **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

1802 ESP

Formatos:

Caja con 1 vial de 50 ml.  
Caja con 1 vial de 100 ml.  
Caja con 1 vial de 250 ml.  
Caja con 10 viales de 100 ml.  
Caja con 10 viales de 250 ml.  
Caja con 12 viales de 100 ml.  
Caja con 12 viales de 250 ml.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

**15. Fecha de la última revisión del prospecto**

10/2025

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la [Base de Datos de Medicamentos de la Unión](https://medicines.health.europa.eu/veterinary) (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Datos de contacto**

Titular de la autorización de comercialización, fabricante responsable de la liberación del lote y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) ESPAÑA

Tel. +34 972 43 06 60