

ЛИСТОВКА

1. Наименование на ветеринарния лекарствен продукт

SELECTAN 300 mg/ml инжекционен разтвор за говеда и прасета.

2. Състав

Всеки ml съдържа:

Активни вещества:

Florfenicol
300 mg

Помощни вещества:

N-метил пиролидон 308 mg

Леко жълтеникав и прозрачен разтвор.

3. Видове животни, за които е предназначен ВЛП

Говеда и свине.

4. Показания за употреба

Заболявания, причинени от бактерии, чувствителни на флорфеникол:

Говеда:

Лечението на инфекции на дихателните пътища при говеда, причинени от *Histophilus somni* *Mannheimia haemolytica* и *Pasteurella multocida*.

Свине:

Лечение на остри заболявания на дихателните пътища, причинени от щамове на *Actinobacillus pleuropneumoniae* и *Pasteurella multocida*.

5. Противопоказания

Да не се използва при възрастни бикове или свине, предназначени за разплод.

Да не се използва при свръхчувствителност към активното вещество или към някое помощните вещества.

Да не се използва при прасенца с тегло под 2 kg.

6. Специални предупреждения

Няма.

Специални предпазни мерки за безопасна употреба при видовете животни, за които е предназначен ВЛП:

Изтривайте септума преди изтегляне на всяка доза.

Използвайте суха и стерилна спринцовка и игла.

Употребата на ветеринарния лекарствен продукт трябва да се базира на изследване за чувствителност, като се вземат предвид официалните национални и местни политики по отношение на антимикробните средства.

Употреба на продукта, различна от инструкциите, дадени в КХП, може да увеличи честотата на бактерии, резистентни на флорфеникол и може да понижи ефективността от лечението с други амфениколи, поради възможността за кръстосана резистентност.

Специални предпазни мерки, които трябва да вземе лицето, прилагащо ветеринарния лекарствен продукт на животните:

Трябва да се избягва самоинжектиране по невнимание.

Избягвайте контакт с очите и кожата.

При случаен контакт с очите, незабавно ги промийте с чиста вода.

При случаен контакт с кожата измийте засегнатата област с чиста вода.

След употреба на продукта измийте ръцете си.

Хора с установена свръхчувствителност към флорфеникол, трябва да избягват контакт с ветеринарния лекарствен продукт.

Лабораторни изследвания върху зайци и плъхове с помощното вещество N-метил пиролidon показват данни за фетотоксични ефекти.

Жените в детеродна възраст, бременните жени или жените, за които се предполага, че може да са бременни, трябва да прилагат ветеринарния лекарствен продукт с повишено внимание, за да избегнат случайно самоинжектиране.

Специални предпазни мерки за защита на околната среда:

Употребата на този ветеринарния лекарствен продукт може да представлява риск за сухоземните растения, цианобактериите и подземните организми.

Бременност и лактация:

Лабораторните проучвания при зайци и плъхове с помощното вещество N-метил пиролidon са доказали наличие на фетотоксичност.

Безопасността на ветеринарния лекарствен продукт не е доказана при говеда и свине по време на бременност, лактация или при животни, предназначени за разплод. Прилага се само след преценка полза/риск от отговорния ветеринарен лекар.

Предозиране:

При свине след приложение на 3-кратна или по-висока доза от препоръчителната, е наблюдавано намаление в храненето, поемането на вода и наддаването на тегло. След приложение на 5-кратна или по-висока доза от препоръчителната, е наблюдавано и повръщане.

Основни несъвместимости:

При липса на данни за съвместимост, този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде смесван с други ветеринарни лекарствени продукти.

7. Неблагоприятни реакции

Говеда:

Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни):	Лезия на мястото на инжектиране ¹ , възпабение в мястото на инжектиране ¹ , Намален прием на храна ² Меки изпражнения ^{2,3}
---	--

¹ Персистиращ до 14 дни.

² Третираните животни се възстановяват бързо и напълно след приключване на лечението.

³ Преходно.

Свине:

Много чести (повече от 1 на 10 третирани животни):	Диария ^{1,2} Едематозна еритема (подуване, зачервяване) ^{2,3}
Много редки (по-малко от 1 на 10 000 третирани животни):	Подуване на мястото на инжектиране ⁴ , лезия на мястото на инжектиране ⁵ , възпаление на мястото на инжектиране ⁵

¹ Преходно.

² Може да засегне 50% от животните. Тези реакции могат да се наблюдават за една седмица.

³ Перианално, ректално

⁴ Преходен, с продължителност до 5 дни .

⁵ Може да се види до 28 дни.

Съобщаването на неблагоприятни реакции е важно. Това позволява непрекъснат мониторинг на безопасността на продукта. Ако забележите някакви неблагоприятни реакции, включително и такива, които не са описани в тази листовка или мислите, че ветеринарният лекарствен продукт не действа, свържете се първо с Вашия ветеринарен лекар. Можете също да съобщавате неблагоприятни реакции на притежателя на разрешението за търговия <или на местния представител на притежателя на разрешението за търговия>, като използвате данните за контакт в края на тази листовка или чрез Вашата национална система за съобщаване: [{подробности за националната система}](#).

8. Дозировка за всеки вид животно, начини и метод на приложение

Интрамускулно приложение.

Говеда:

20 mg/kg телесна маса (1 ml от продукта на 15 kg) интрамускулно, прилагани два пъти през 48 часа.

За лечение на говеда с телесна маса над 150 kg, разделете дозата, така че в едно място да се инжектират не повече от 10 ml.

Свине:

15 mg/kg телесна маса (1 ml от продукта на 20 kg) интрамускулно в мускулите на шията, прилагани два пъти през 48 часа.

За лечение на свине с телесна маса над 60 kg, разделете дозата, така че в едно място да се инжектират не повече от 3 ml.

9. Съвети за правилното прилагане на продукта

За гарантиране на правилна дозировка, телесната маса трябва да се определи възможно най-точно.

10. Карентни срокове

Говеда:

Месо и вътрешни органи: 30 дни.

Не се разрешава за употреба при животни, чието мляко е предназначено за консумация от хора.

Свине:

Месо и вътрешни органи: 18 дни.

11. Специални условия за съхранение

Да се съхранява далеч от погледа и на недостъпни за деца места.

Да се пази бутилката във външната опаковка.

Да не се използва този ветеринарен лекарствен продукт след изтичане на срока на годност, посочен върху етикета след Годен до: **Exp**. Срокът на годност отговаря на последния ден от този месец.

Срок на годност след първо отваряне на първичната опаковка: 28 дни.

Когато бутилката е пробита (отворена) за първи път, като се има предвид срокът на годност след първото отваряне на опаковката, който е посочен в тази листовка, трябва да се определи датата, на която всеки продукт, оставащ в картоната, трябва да се изхвърли. Тази дата на изхвърляне трябва да се запише на предоставеното място.

12. Специални предпазни мерки при унищожаване

Ветеринарните лекарствени продукти не трябва да бъдат изхвърляни чрез отпадни води или битови отпадъци.

Този ветеринарен лекарствен продукт не трябва да бъде изхвърлян във водни басейни, тъй като флорфеникол може да бъде опасен за риби и други водни организми.

Използвайте програми за връщане при унищожаването на неизползвани ветеринарни лекарствени продукти или остатъци от тях в съответствие с изискванията на местното законодателство и с всички приложими национални системи за събиране. Тези мерки ще помогнат за опазване на околната среда.

Попитайте Вашия ветеринарен лекар или фармацевт как да унищожите ненужни ветеринарни лекарствени продукти.

13. Класификация на ветеринарните лекарствени продукти

Да се отпуска само по лекарско предписание.

14. Номера на разрешението за търговия и размери опаковки

0022-1940

Размери опаковки:

Кутия с 1 бутилка от 50 ml.

Кутия с 1 бутилка от 100 ml.

Кутия с 1 бутилка от 250 ml.

Кутия с 10 бутилки от 100 ml.

Кутия с 10 бутилки от 250 ml.

Кутия с 12 бутилки от 100 ml.

Кутия с 12 бутилки от 250 ml.

Не всички размери на опаковката могат да бъдат предлагани на пазара.

15. Дата на последната редакция на текста

09/2025

Подробна информация за този ветеринарен лекарствен продукт може да намерите в базата данни на Съюза относно продуктите (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Данни за връзка

Притежател на разрешението за търговия, и производител, отговарящ за освобождаването на партиди и данни за връзка за съобщаване на предполагаеми неблагоприятни реакции:

LABORATORIOS HIPRA, S.A.

Avda. la Selva, 135

17170 Amer (Girona) SPAIN

Tel. +34 972 43 06 60

За всякаква информация относно този ветеринарен лекарствен продукт, моля, свържете се с местния представител на притежателя на разрешението за търговия.

19.9.2025 г.

X

Д-Р КРАСИМИР ЗЛАТКОВ

ДИРЕКТОР НА ДИРЕКЦИЯ КВЛП

Signed by: KRASIMIR YANKOV ZLATKOV