



ANEXA I

REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Otomicol picături auriculare și suspensie cutanată pentru câini, pisici și porcușori de Guineea.



2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ

Fiecare ml de suspensie conține:

Substanțe active:

Nitrat de miconazol 23,00 mg (echivalent cu 19,98 mg miconazol)

Prednisolon acetat 5,00 mg

Sulfat de polimixină B 5500 UI (echivalent cu 0,5293 mg sulfat de polimixină B).

Excipienti:

Compoziția calitativă a excipientilor și a altor constituenți
Dioxid de siliciu, coloidal anhidru
Parafină, lichidă

Suspensie albă.

3. INFORMAȚII CLINICE

3.1 Specii țintă

Câini, pisici și porcușori de Guineea.

3.2 Indicații de utilizare pentru fiecare specie țintă

Pentru tratamentul infecțiilor primare și secundare ale pielii (eczeme, dermatite, piodermită) și ale anexelor cutanate (păr, gheare, glande sudoripare) la câini, pisici și porcușori de Guineea, precum și pentru tratamentul otitei externe la câini și pisici, cauzate de infecții cu următorii agenți patogeni susceptibili la miconazol și polimixină B:

Bacterii Gram-pozitive

- *Staphylococcus* spp.
- *Streptococcus* spp.

Bacterii Gram-negative

- *Pseudomonas* spp.
- *Escherichia coli*.

Drojdie și ciuperci

- *Malassezia pachydermatis*
- *Candida* spp.
- *Microsporum* spp.
- *Trichophyton* spp.

3.3 Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pe răni mari.

Nu se utilizează la câini sau pisici care suferă de perforarea membranei timpanice.

3.4 Atenționări speciale

Nu se utilizează în cazurile de rezistență cunoscută la polimixina B sau miconazol. A fost demonstrată rezistență încrucișată între polimixină B și colistin. Utilizarea produsului trebuie analizată cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au arătat rezistență la colistin, deoarece eficacitatea acestuia poate fi redusă. Oțna bacteriană și fungică este adesea de natură secundară. Cauza principală trebuie identificată și tratată.

3.5 Precauții speciale pentru utilizare

Precauții speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agentilor) patogen(i) țintă. În cazul în care acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele referitoare la susceptibilitatea agentilor patogeni țintă la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Un antibiotic cu un risc mai scăzut de selecție a rezistenței antimicrobiene (categoria AMEG inferioară) ar trebui utilizat pentru tratamentul de primă linie în cazul în care testele de susceptibilitate sugerează eficacitatea probabilă a acestei abordări.

În cazul otitei externe, înainte de inițierea tratamentului cu produsul medicinal veterinar, trebuie verificată integritatea membranei timpanice.

Sunt posibile efecte sistemice ale corticosteroizilor, în special atunci când produsul medicinal veterinar este utilizat sub un pansament ocluziv, pe leziuni cutanate cu flux sanguin cutanat crescut sau dacă produsul medicinal veterinar este ingerat prin lins.

Trebuie evitată ingestia orală a produsului medicinal veterinar de către animalele tratate sau de către animalele care au contact cu animalele tratate.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat pe glandele mamare ale animalelor care alăptează, din cauza posibilei ingerări orale de către puii acestora.

Precauții speciale care trebuie luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la prednisolon, polimixină B sau miconazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Produsul medicinal veterinar poate provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu pielea sau ochii. La aplicarea produsului medicinal veterinar pe animale trebuie purtat un echipament de protecție personală constând în mănuși de unică folosință. În caz de vârsare accidentală, pielea sau ochii trebuie clătite imediat cu apă din abundență.

Aveți grijă să evitați ingestia accidentală, în special de către un copil. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i acestuia prospectul sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

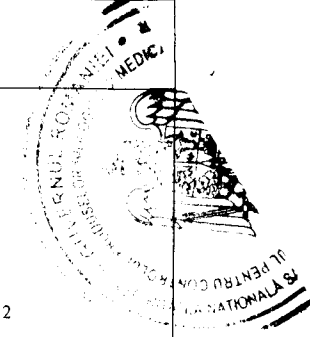
Precauții speciale pentru protecția mediului:

Nu este cazul.

3.6 Evenimente adverse

Câine, pisică, porcușor de Guineea:

Foarte rare	Surzire ¹
-------------	----------------------



(<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate):	
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	<p>Deficiență imunitară locală^{2,3}</p> <p>Subțierea pielii²</p> <p>Cicatrizare întârziată²</p> <p>Teleangiectazie²</p> <p>Vulnerabilitate crescută a pielii (cu sângeare)²</p>

¹La animalele tratate pentru otită externă, în special la câinii mai în vîrstă. Tratamentul trebuie să se interupă.

²Cu utilizare prelungită datorită glucocorticoidului din compozиtie.

³Asociat cu o susceptibilitate crescută la infecții.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței produsului medicinal veterinar. Rapoartele se trimit, de preferință prin medicul veterinar, fie deținătorului autorizației de comercializare sau reprezentantului local al acestuia, fie autoritații naționale competente prin sistemul național de raportare. Consultați, de asemenea, secțiunea "Date de contact" din prospect pentru datele de contact respective.

3.7 Utilizarea în timpul gestației, lactației sau a ouatului

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Absorbția miconazolului, a polimixinei B și a prednisolonului prin piele fiind scăzută, nu se așteaptă efecte teratogene/embriotoxicice/fototoxicice și maternotoxicice.

Este posibil să aibă loc ingestia orală a substanțelor active de către animalele tratate, în timpul toaletajului și prezența substanțelor active în sânge și lapte.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat pe glandele mamare ale animalelor care alăptează. A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu- risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

3.8 Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune

Nu există date disponibile.

3.9 Căi de administrare și doze

Pentru utilizare auriculară și cutanată.

Agitați bine înainte de utilizare (10 secunde).

Căi de administrare:

Câini, pisici: Pentru instilarea în conductul auditiv extern sau pentru aplicare cutanată.

Porcoșori de Guineea: Pentru aplicare cutanată.

Infecții ale conductului auditiv extern (otită externă):

Curătați pavilionul urechii și conductul auditiv extern și introduceți 3 până la 5 picături de produs medicinal veterinar în conductul auditiv extern de două ori pe zi. Masați ușor pavilionul auricular și conductul auditiv extern pentru a nu provoca durere animalului, dar temeinic pentru a asigura o distribuție adecvată a substanțelor active.

Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice.

Infecții ale pielii și ale anexelor cutanate:

~~Aplicați o peliculă subțire de produs medicinal veterinar pe leziunile cutanate care urmează a fi tratate de două ori pe zi și frecați bine.~~

La începutul tratamentului, părul care înconjoară sau acoperă leziunile trebuie tuns; acest lucru trebuie repetat în timpul tratamentului, dacă este necesar. Măsurile de igienă, cum ar fi curățarea pielii care urmează să fie tratată înainte de utilizarea produsului, sunt esențiale pentru succesul tratamentului. Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice.

În cazurile persistente (otită externă sau infecții cutanate), tratamentul poate fi necesar timp de 2 până la 3 săptămâni. Dacă este necesar, trebuie continuată terapia antimicotică fără glucocorticoid.

3.10 Simptome de supradozaj (și, după caz, proceduri de urgență și antidoturi)

Nu se cunosc.

Pot fi observate evenimente adverse, aşa cum sunt menționate în secțiunea 3.6.

3.11 Restricții speciale de utilizare și condiții speciale de utilizare, inclusiv restricții privind utilizarea produselor medicinale veterinare antimicrobiene și antiparazitare, pentru a limita riscul de dezvoltare a rezistenței

Nu este cazul.

3.12 Perioade de așteptare

Nu este cazul.

4. INFORMAȚII FARMACOLOGICE

4.1 Codul ATCvet: QS02CA01

4.2 Farmacodinamie

Polimixina B

Polimixina B aparține antibioticelor polipeptidice care sunt izolate din bacterii. Este activă numai împotriva bacteriilor Gram-negative, cum ar fi *Pseudomonas* spp. și *E. coli*. Mecanismul de acțiune constă în deteriorarea membranei citoplasmatice microbiene, deoarece polipeptidele acționează ca detergenți cationici. Acest lucru are ca rezultat un efect bactericid.

Rezistența bacteriilor Gram-negative la polimixină poate rezulta din mutații cromozomiale sau din transferul orizontal al genei *MCR*. Toate speciile *Proteus* au o rezistență naturală la polimixină.

Miconazol

Miconazolul aparține grupului de derivați de imidazol N-substituit. Cel mai important mecanism de acțiune al acestora este inhibarea biosintezei ergosterolului. Ergosterolul este o lipidă esențială a membranei și trebuie sintetizat de novo de către ciuperci. Lipsa de ergosterol împiedică numeroase funcții membranare și, în cele din urmă, duce la moartea celulelor. Spectrul de activități acoperă aproape toate ciupercile și drojdiile relevante pentru medicina veterinară, precum și bacteriile Gram-poitive.

Practic, nu a fost raportată nicio apariție a rezistenței. Miconazolul are un mod de acțiune fungistatic, dar s-a observat de asemenea că concentrațiile ridicate produc și efecte fungicide.

Prednisolon

Prednisolonul este un corticosteroid sintetic și este utilizat pentru efectele sale antiinflamatorii, antipruriginoase, antiexudative și antiproliferative.

Aceasta duce rapid la o ameliorare simptomatică în bolile inflamatorii ale pielii. Activitatea sa antiinflamatoare este de aprox. 4 - 5 ori mai puternică decât cea a cortizolului natural.

Ca și alți glucocorticoizi, prednisolonul se leagă de receptorii citoplasmatici intracelulari din organele ţintă. După translocarea complexului de receptori în nucleu, determină derepresia ADN-ului și, ulterior, o creștere a sintezei ARNm și, în cele din urmă, a sintezei de proteine. Astfel, crește numărul de enzime catabolice pentru gluconeogenează. Se formează proteine inhibitoare, cum ar fi lipocortina care inhibă fosfolipazele A2. În consecință, se observă efectele tipice ale glucocorticoizilor și efectele asociate. Efectele sunt sesizabile numai după o perioadă de latență. Acestea persistă dincăolo de eliminarea glucocorticoidului din fluxul sanguin, atât timp cât sunt prezente în nucleu complexe receptor-glucocorticoid.

4.3 Farmacocinetica

Polimixina B

După aplicarea topică a polimixinei B, nu există practic nicio absorbție a substanței prin pielea intactă și membranele mucoase, dar există o absorbție semnificativă prin răni.

Miconazol

După aplicarea topică a miconazolului, nu există practic nicio absorbție a substanței prin pielea intactă sau prin membranele mucoase.

Prednisolon

După aplicarea topică a prednisolonului pe pielea intactă, substanța este supusă unei absorbții limitate și întârziate. O proporție mai mare din substanță aplicată poate fi absorbită în cazurile în care funcția de barieră cutanată este compromisă (de exemplu, leziuni cutanate).

5. INFORMAȚII FARMACEUTICE

5.1 Incompatibilități majore

În lipsa studiilor de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.

5.2 Termen de valabilitate

Termenul de valabilitate al produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 2 ani. Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

5.3 Precauții speciale pentru depozitare

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °.

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină.

5.4 Natura și compoziția ambalajului primar

Cutia pliabilă este compusă din:

- flacon alb de 15 ml, fabricat din polietilenă de joasă densitate (LDPE)
- picurător alb, fabricat din polietilenă de joasă densitate (LDPE)
- închidere cu șurub alb cu inel de siguranță, din polietilenă de înaltă densitate (HDPE)

5.5 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea acestor produse

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinare neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile produsului medicinal veterinar respectiv.

6. NUMELE DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA, d.d., Novo mesto

7. NUMĂRUL(NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

8. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI

Data primei autorizări:

9. DATA ULTIMEI REVIZUIRI A REZUMATULUI CARACTERISTICILOR PRODUSULUI

10. CLASIFICAREA PRODUSELOR MEDICINALE VETERINARE

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

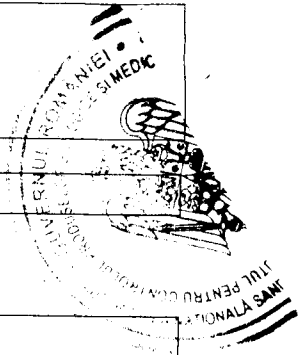
Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).



ANEXA III
ETICHETAREA ȘI PROSPECTUL



A. ETICHETAREA

INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR**Cutie****1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Otomicol picături auriculare și suspensie cutanată.

2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE

Fiecare ml de suspensie conține:

Nitrat de miconazol 23,00 mg (echivalent cu 19,98 mg miconazol)

Prednisolon acetat 5,00 mg

Sulfat de polimixină B 5500 UI (echivalent cu 0,5293 mg sulfat de polimixină B).

3. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI

15 ml

4. SPECII ȚINTĂ

Câini, pisici și porcușori de Guineea

**5. INDICAȚII****6. CĂI DE ADMINISTRARE**

Pentru utilizare auriculară și cutanată.

Agitați bine înainte de utilizare (10 secunde).

7. PERIOADE DE AȘTEPTARE**8. DATA EXPIRĂRII**

Exp.

După deschidere a se utiliza în interval de 6 luni.

9. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °C.

A se păstra în flaconul original pentru a se feri de lumină.

10. MENTIUNEA „A SE CITI PROSPECTUL ÎNAINTE DE UTILIZARE”

A se citi prospectul înainte de utilizare.

11. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”

Numai pentru uz veterinar.

12. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA VEDEREA ȘI ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”

A nu se lăsa la vederea și îndemâna copiilor.

13. NUMELE DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE

KRKA

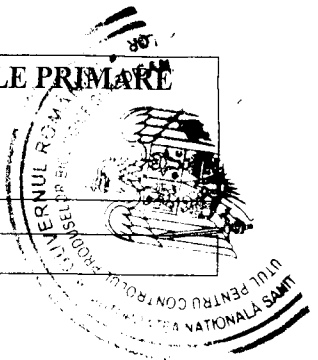
14. NUMERELE AUTORIZAȚIILOR DE COMERCIALIZARE

15. NUMĂRUL SERIEI

Lot

**MINIMUM DE INFORMAȚII CARE TREBUIE SĂ APARĂ PE AMBALAJELE PRIMARE
MICI**

Etichetă



1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR

Otomicol



2. INFORMAȚII CANTITATIVE PRIVIND SUBSTANȚELE ACTIVE

15 ml

3. NUMĂRUL SERIEI

Lot

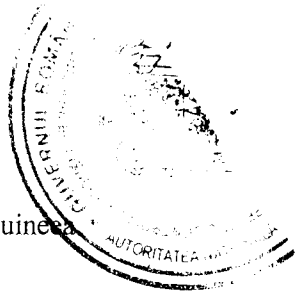
4. DATA EXPIRĂRII

Exp.

KRKA

B. PROSPECTUL

PROSPECTUL



1. Denumirea produsului medicinal veterinar

Otomicol picături auriculare și suspensie cutanată pentru câini, pisici și porcușori de Guineea

2. Compoziție

Fiecare ml de suspensie conține:

Substanțe active:

Nitrat de miconazol	23,00 mg (echivalent cu 19,98 mg miconazol)
Prednisolon acetat	5,00 mg
Sulfat de polimixină B	5500 UI (echivalent cu 0,5293 mg sulfat de polimixină B).

Suspensie albă.

3. Specii țintă

Câini, pisici și porcușori de Guineea.

4. Indicații de utilizare

Pentru tratamentul infecțiilor primare și secundare ale pielii (eczeme, dermatite, piodermită) și ale anexelor cutanate (păr, gheare, glande sudoripare) la câini, pisici și porcușori de Guineea, precum și pentru tratamentul otitei externe la câini și pisici, cauzate de infecții cu următorii agenți patogeni susceptibili la miconazol și polimixina B:

Bacterii Gram-pozitive

- *Staphylococcus* spp.
- *Streptococcus* spp.

Bacterii Gram-negative

- *Pseudomonas*.spp.
- *Escherichia coli*.

Drojdie și ciuperci

- *Malassezia pachydermatis*
- *Candida* spp.
- *Microsporum* spp.
- *Trichophyton* spp.

5. Contraindicații

Nu se utilizează în cazurile de hipersensibilitate la substanțele active sau la oricare dintre excipienți.

Nu se utilizează pe răni mari.

Nu se utilizează la câini sau pisici care suferă de perforarea membranei timpanice.

6. Atenționări speciale

Atenționări speciale:

~~Nu se utilizează în cazurile de rezistență cunoscută la polimixina B sau miconazol.~~
~~A fost demonstrată rezistență încrucișată între polimixina B și colistin. Utilizarea produsului trebuie analizată cu atenție atunci când testele de susceptibilitate au arătat rezistență la colistin, deoarece eficacitatea acestuia poate fi redusă.~~
~~Otră bacteriană și fungică este adesea de natură secundară. Cauza principală trebuie identificată și tratată.~~

Precăutii speciale pentru utilizarea în siguranță la speciile țintă:

Utilizarea produsului medicinal veterinar ar trebui să se bazeze pe identificarea și testarea susceptibilității agentului (agentilor) patogen(i) țintă. În cazul în care acest lucru nu este posibil, terapia trebuie să se bazeze pe informații epidemiologice și pe cunoștințele referitoare la susceptibilitatea agenților patogeni țintă la nivel local/regional.

Utilizarea produsului medicinal veterinar trebuie să fie în conformitate cu politicile antimicrobiene oficiale, naționale și regionale.

Un antibiotic cu un risc mai scăzut de selecție a rezistenței antimicrobiene (categoria AMEG inferioară) ar trebui utilizat pentru tratamentul de primă linie în cazul în care testele de susceptibilitate sugerează eficacitatea probabilă a acestei abordări.

În cazul otitei externe, înainte de inițierea tratamentului cu produsul medicinal veterinar, trebuie verificată integritatea membranei timpanice.

Sunt posibile efecte sistemice ale corticosteroizilor, în special atunci când produsul medicinal veterinar este utilizat sub un pansament ocluziv, pe leziuni cutanate cu flux sanguin cutanat crescut sau dacă produsul medicinal veterinar este ingerat prin lins.

Trebuie evitată ingestia orală a produsului medicinal veterinar de către animalele tratate sau de către animalele care au contact cu animalele tratate.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat pe glandele mamare ale animalelor care alăptează, din cauza posibilei ingerări orale de către puii acestora.

Precăutii speciale care vor fi luate de persoana care administrează produsul medicinal veterinar la animale:

Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la prednisolon, polimixina B sau miconazol trebuie să evite contactul cu produsul medicinal veterinar.

Produsul medicinal veterinar poate provoca iritații ale pielii și ochilor. Evitați contactul cu pielea sau ochii. La aplicarea produsului medicinal veterinar pe animale trebuie purtat un echipament de protecție personală constând în mănuși de unică folosință. În caz de vărsare accidentală, pielea sau ochii trebuie clătite imediat cu apă din abundență.

Aveți grijă să evitați ingestia accidentală, în special de către un copil. În caz de ingestie accidentală, solicitați imediat sfatul medicului și arătați-i acestuia prospectul sau eticheta.

Spălați-vă pe mâini după utilizare.

Gestație și lactație:

Siguranța produsului medicinal veterinar nu a fost stabilită în timpul gestației și lactației.

Absorbția miconazolului, a polimixinei B și a prednisolonului prin piele fiind scăzută, nu se așteaptă efecte teratogene/embriotoxică/foetotoxică și maternotoxică.

Este posibil să aibă loc ingestia orală a substanțelor active de către animalele tratate în timpul toaletajului și să se aștepte prezenta substanțelor active în sânge și lapte.

Produsul medicinal veterinar nu trebuie utilizat pe glandele mamare ale animalelor care alăptează. A se utiliza numai în conformitate cu evaluarea beneficiu - risc efectuată de către medicul veterinar responsabil.

Interacțiunea cu alte produse medicinale și alte forme de interacțiune:

Nu există date disponibile

Supradozare:

Nu se cunosc.

Pot fi observate evenimente adverse aşa cum sunt menționate în secțiunea "Evenimente adverse".

Incompatibilități majore:

În absența unor studii de compatibilitate, acest produs medicinal veterinar nu trebuie amestecat cu alte produse medicinale veterinare.



7. Evenimente adverse

Câine, pisică, porcușor de Guineea:

Foarte rare (<1 animal / 10 000 de animale tratate, inclusiv rapoarte izolate):	Surzire ¹
Frecvență nedeterminată (nu poate fi estimată pe baza datelor disponibile):	Deficiență imunitară locală ^{2,3} Subțierea pielii ² Cicatrizare întârziată ² Teleangiectazie ² Vulnerabilitate crescută a pielii (cu sângeare) ²

¹La animalele tratate pentru otită externă, în special la câinii mai în vîrstă. Tratamentul trebuie să înceapă.

²Cu utilizare prelungită datorită glucocorticoidului din compozиtie.

³Asociat cu o susceptibilitate crescută la infecții.

Raportarea evenimentelor adverse este importantă. Permite monitorizarea continuă a siguranței unui produs. Dacă observați orice reacții adverse, chiar și cele care nu sunt deja enumerate în acest prospect, sau credeți că medicamentul nu a avut efect, vă rugăm să contactați mai întâi medicul veterinar. De asemenea, puteți raporta evenimente adverse către deținătorul autorizației de comercializare sau reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare folosind datele de contact de la sfârșitul acestui prospect sau prin sistemul național de raportare:
farmacovigilenta@ansvs.ro, icbmv@icbmv.ro.

8. Doze pentru fiecare specie, căi de administrare și metode de administrare

Pentru utilizare auriculară și cutanată.

Căi de administrare:

Câini, pisici: Pentru instilarea în conductul auditiv extern sau pentru aplicare cutanată.

Porcușori de Guineea: Pentru aplicare cutanată.

Infecții ale conductului auditiv extern (otită externă):

Curățați pavilionul urechii și conductul auditiv extern și introduceți 3 până la 5 picături de produs medicinal veterinar în conductul auditiv extern de două ori pe zi. Masați ușor pavilionul auricular și conductul auditiv extern pentru a nu provoca durere animalului, dar temeinic pentru a asigura o distribuție adecvată a substanțelor active.

Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice.

Infecții ale pielii și ale anexelor cutanate:

Aplicați o peliculă subțire de produs medicinal veterinar pe leziunile cutanate care urmează să fie tratate de două ori pe zi și frecăți bine.

Tratamentul trebuie continuat fără întrerupere până la câteva zile după dispariția completă a simptomelor clinice.

În cazurile persistente (otită externă sau infecții cutanate), tratamentul poate fi necesar timp de 2 până la 4 săptămâni. Dacă este necesar, trebuie continuată terapia antimicotică fără glucocorticoid.

Recomandări privind administrarea corectă

Agitați bine înainte de utilizare (10 secunde).

La începutul tratamentului, părul care înconjoară sau acoperă leziunile trebuie tuns; acest lucru trebuie repetat în timpul tratamentului, dacă este necesar. Măsurile de igienă, cum ar fi curățarea pielii care urmează să fie tratată înainte de utilizarea produsului, sunt esențiale pentru succesul tratamentului.

10. Perioade de așteptare

Nu este cazul

11. Precauții speciale pentru depozitare

A nu se lăsa la vedere și îndemâna copiilor.

A se păstra la temperatură mai mică de 25 °.

A se păstra în ambalajul original pentru a se feri de lumină.

Nu utilizați acest produs medicinal veterinar după data expirării marcată pe etichetă după Exp. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Termenul de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 6 luni.

12. Precauții speciale pentru eliminare

Medicamentele nu trebuie eliminate în apele uzate sau deșeurile menajere.

Utilizați sistemele de returnare a produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din acestea, în conformitate cu cerințele locale și cu sistemele naționale de colectare aplicabile. Aceste măsuri ar trebui să contribuie la protecția mediului.

Solicitați medicului veterinar sau farmacistului informații referitoare la modalitatea de eliminare a medicamentelor care nu mai sunt necesare.

13. Clasificarea produselor medicinale veterinarne

Produs medicinal veterinar care se eliberează cu prescripție.

14. Numerele autorizațiilor de comercializare și dimensiunile ambalajelor

Cutia pliabilă este compusă din:

- flacon alb de 15 ml, fabricat din polietilenă de joasă densitate (LDPE)
- picurător alb, fabricat din polietilenă de joasă densitate (LDPE)
- închidere cu șurub alb cu inel de siguranță, din polietilenă de înaltă densitate (HDPE)

15. Data ultimei revizuirii a prospectului

Informații detaliate privind acest produs medicinal veterinar sunt disponibile în Baza de Date a Uniunii privind produsele (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Date de contact

Detinătorul autorizației de comercializare și producătorul responsabil pentru eliberarea seriei:
KRKA, d.d., Novo mesto, Šmarješka cesta 6, 8501 Novo mesto, Slovenia

Reprezentanți locali și date de contact pentru raportarea reacțiilor adverse suspectate:

KRKA România S.R.L.

Splaiul Independenței nr. 319, Sector 6,

București, Cod poștal 060044

Tel: + 4 021 310 6605

Pentru orice informații referitoare la acest produs medicinal veterinar, vă rugăm să contactați reprezentantul local al deținătorului autorizației de comercializare.

17 Alte informații