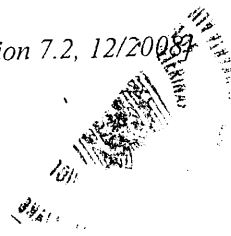


[Version 7.2, 12/2008]



**ANEXA I**

**REZUMATUL CARACTERISTICILOR PRODUSULUI**



## **1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Surolan, suspensie pentru utilizare topică pentru câini și pisici.

## **2. COMPOZIȚIA CALITATIVĂ ȘI CANTITATIVĂ**

**Substanțe active :** per ml

Nitrat de miconazol 23 mg  
Sulfat de polimixină B 0,5293 mg (5000 UI)  
Acetat de prednisolon 5 mg

Pentru lista completă a excipientilor, vezi secțiunea 6.1.

## **3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie pentru utilizare topică.

↪ suspensie alb transparentă, neapoasă.

## **4. PARTICULARITĂȚI CLINICE**

### **4.1. Specii țintă**

Câini și pisici.

### **4.2. Indicații pentru utilizare, cu specificarea speciilor țintă**

Tratamentul otitei externe și a dermatitei produse de :

**Drojdii și fungi**

*Microsporum* spp.

*Trichophyton* spp.

*Candida* spp.

*Malassezia pachydermatis*

**Bacterii Gram – pozitive**

*Staphylococcus* spp. (tulpini sensibile)

*Streptococcus* spp. (tulpini sensibile)

**Bacterii Gram – negative**

*Pseudomonas* spp. (tulpini sensibile)

*Escherichia coli*

**Râie auriculară**

*Otodectes cynotis*

### **4.3. Contraindicații**

Surolan nu trebuie utilizat la animale cu perforații ale timpanului, datorită potențialului ototoxic al polimixinei B.  
Nu se administreză la animale cu hipersensibilitate la oricare din componente.

### **4.4. Atenționări speciale pentru fiecare specie țintă**

Numai pentru tratamentul animalelor și pentru uz extern.



#### **4.5. Precauții speciale pentru utilizare**

##### **Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Preparatul trebuie agitat bine înainte de utilizare.

Părul din jurul și de pe leziuni trebuie tuns la începutul tratamentului și din nou, ori de câte ori este necesar.

Utilizarea nepotrivită a produsului poate crește prevalența rezistenței bacteriene împotriva polimixinei B.

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

Se vor purta mănuși de protecție atunci când se badionează leziunile cu produsul. Corticosteroizii pot avea efect ireversibil asupra pielii. Corticosteroizii absorbiți pot avea efect dăunător, în mod particular în cazul unui contact extensiv și frecvent în timpul gestației. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oricare din substanțele active trebuie să evite orice contact cu produsul.

#### **4.6. Reacții adverse (frecvență și gravitate)**

Utilizarea prelungită a steroizilor topici poate cauza decolorarea pielii și întârzierea vindecării rănilor. Pot apărea efecte adverse convenționale datorate corticosteroizilor (tulburarea parametrilor biochimici cum ar fi creșterea nivelelor de cortizol și enzime hepatică).

În foarte rare cazuri, utilizarea acestui medicament poate fi asociată cu surzenii, mai ales la câinii bătrâni.

#### **4.7. Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Surolan poate fi utilizat în siguranță la animale în perioadele de gestație și lactație.

#### **4.8. Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

#### **4.9. Cantități de administrat și calea de administrare**

Urechi : După curățarea canalului auricular, se aplică câteva picături de Surolan în interiorul urechii, de două ori pe zi. Pentru a se asigura o distribuție optimă a preparatului, baza urechii trebuie masată bine.

Piele : Purtând mănuși, se aplică câteva picături de Surolan pe leziuni, de două ori pe zi și se masează energetic.

În caz de otită bacteriană sau micotică, tratamentul trebuie continuat fără întrerupere timp de 3 până la 5 zile după dispariția completă a simptomelor clinice. În unele cazuri persistente poate fi necesară continuarea tratamentului timp de 2 până la 3 săptămâni.

În cazul unei infecții produse de *Otodectes cynotis*, trebuie aplicate 5 picături de Surolan în interiorul urechii, de două ori pe zi, timp de 14 zile. În cazul infestației cu *Otodectes cynotis*, trebuie tratate ambele urechi, chiar dacă infestația este vizibilă doar într-o ureche.

#### **4.10. Supradozare (simptome, proceduri de urgență, antidoturi), după caz**

Nu se cunosc.

#### **4.11. Timp de așteptare**

Nu este cazul.



## 5. PROPRIETĂȚI FARMACOLOGICE

Grupa farmacoterapeutică: **preparat dermatologic**, codul veterinar ATC: **QD01AC52**.

### 5.1. Proprietăți farmacodinamice

Nitratul de miconazol este un derivat sintetic de imidazol cu o pronunțată activitate antifungică și puternică activitate împotriva bacteriilor Gram – pozitive. Miconazol inhibă în mod selectiv sinteza de ergosterol, un component esențial al membranelor drojdiilor și fungilor.

Sulfatul de polimixină B este un antibiotic cu activitate bactericidă împotriva bacteriilor Gram – negative. Sulfatul de polimixină B se leagă de fosfolipide în membrana citoplasmatică. Aceasta va rezulta în tulburarea permeabilității membranei, care va conduce la autoliza bacteriană.

Acetatul de prednisolon este un corticosteroid cu proprietăți anti-inflamatoare și anti-pruriginoase. Acetatul de prednisolon inhibă formarea de mediatori, cum ar fi prostaglandinele, în timpul reacției inflamatorii; crește contractilitatea rețelei arteriolare și capilare și reduce permeabilitatea capilarelor și membranelor, în acest fel reducând secreția.

Studii clinice au demonstrat că Surolan este eficient în tratamentul *Otodectes cynotis*, râie auriculară întalnită la câini și pisici.

### 5.2 Particularități farmacocinetice

Numerose experimente efectuate pe animale de experiență și oameni au demonstrat că :

- După aplicarea topică a nitratului de miconazol nu s-a înregistrat nici o absorbție sistemică de miconazol prin piele sau membranele mucoaselor ;
- Absorbția de polimixină B prin piele, membranele mucoaselor, leziunile provocate de arsuri sau alte răni este neglijabilă ;
- Absorbția sistemică de acetat de prednisolon prin pielea normală sau cu excoriații este minimă. Se pare că bariera pentru absorbție este situată în locul de conjuncție dermo-epitelială. Pe termen lung, se dezvoltă un depozit în straturile superioare ale epidermei, dar nu apare nicio absorbție sistemică semnificativă.

## 6. PARTICULARITĂȚI FARMACEUTICE

### 6.1. Lista excipientilor

Silice coloidală anhidră, parafină lichidă.

### 6.2. Incompatibilități

Nu se cunosc. Se va evita utilizarea concomitantă a altor produse topice datorită posibilei incompatibilități.

### 6.3. Perioadă de valabilitate

Perioada de valabilitate a produsului medicinal veterinar aşa cum este ambalat pentru vânzare: 24 luni  
Perioada de valabilitate după prima deschidere a ambalajului primar: 3 luni.

### 6.4 Precauții speciale pentru depozitare

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

### 6.5 Natura și compoziția ambalajului primar

Flacon polipropilenă cu picurător conținând 15 ml sau 30 ml în cutie din carton.

**6.6 Precauții speciale pentru eliminarea produselor medicinale veterinarne neutilizate sau a deșeurilor provenite din utilizarea unor astfel de produse**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**7. DETINĂTORUL AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Janssen Pharmaceutica N.V.  
Turnhoutseweg 30  
B - 2340 Beerse  
Belgia

**8. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

**9. DATA PRIMEI AUTORIZĂRI/REÎNNOIRII AUTORIZAȚIEI**

11.05.2005

**10. DATA REVIZUIIRII TEXTULUI**

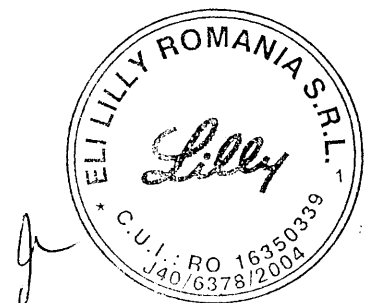
**INTERDICȚII PENTRU VÂNZARE, ELIBERARE ȘI/SAU UTILIZARE**

Nu este cazul.  
Numai pe bază de prescripție veterinară.

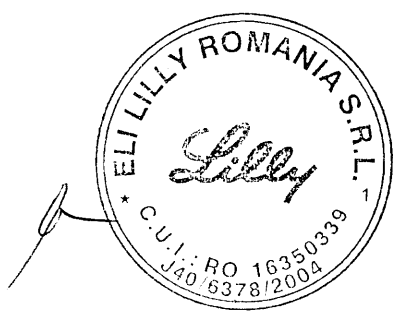




**ANEXA III**  
**ETCETARE ȘI PROSPECT**



A. ETICHETARE



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL SECUNDAR EXTERIOR**

**CUTIE DIN CARTON**

**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Surolan, suspensie pentru utilizare topică pentru câini și pisici.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

**Substanțe active :** per ml

Nitrat de miconazol

23 mg

Sulfat de polimixină B

0,5293 mg (5000 UI)

Acetat de prednisolon

5 mg

**3. FORMA FARMACEUTICĂ**

Suspensie pentru utilizare topică.

**4. DIMENSIUNEA AMBALAJULUI**

15 sau 30 ml.

**5. SPECII ȚINTĂ**

Câini și pisici.

**6. INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul otitelor și dermatitelor.

**7. MOD ȘI CALE DE ADMINISTRARE**

Citiți prospectul înainte de utilizare.

**8. TEMP DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**9. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE), DUPĂ CAZ**

Numai pentru tratamentul animalelor și pentru utilizare externă.

**10. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

**11. CONDIȚII SPECIALE DE DEPOZITARE**

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

Termenul de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 3 luni.



**12. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSELOR NEUTILIZATE SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

**13. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR” ȘI CONDIȚII SAU RESTRICTIONE PRIVIND ELIBERAREA ȘI UTILIZARE, după caz**

„Numai pentru uz veterinar” - se eliberează numai pe bază de rețetă veterinară.

**14. MENTIUNEA „A NU SE LĂSA LA ÎNDEMÂNĂ COPIILOR”**

A nu se lăsa la îndemâna copiilor sau în locuri accesibile acestora.

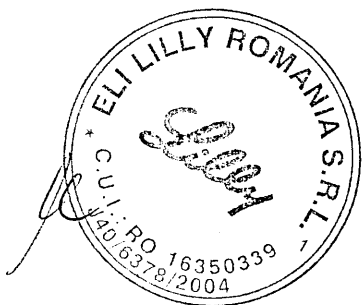
**15. NUMELE ȘI ADRESA DETINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

Janssen Pharmaceutica N.V.  
Turnhoutseweg 30  
B - 2340 Beerse  
Belgia

**16. NUMĂRUL (NUMERELE) AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE**

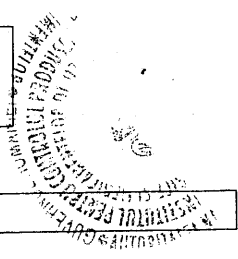
**17. NUMĂRUL DE FABRICATIE AL SERIEI DE PRODUS**

Lot {număr}



**INFORMAȚII CARE TREBUIE ÎNSCRISE PE AMBALAJUL PRIMAR**

**ETICHETĂ PE FLACON**



**1. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Surolan, suspensie pentru utilizare topică la câini și pisici.

**2. DECLARAREA SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR SUBSTANȚE**

Substanțe active : per ml  
Nitrat de miconazol 23 mg  
Sulfat de polimixină B 0,5293 mg (5000 UI)  
Acetat de prednisolon 5 mg

**3. CONȚINUT ÎN GREUTATE, VOLUM SAU NUMĂR DE DOZE**

15 sau 30 ml.

**4. CALEA (CĂILE) DE ADMINISTRARE**

Administrare topică, externă.

**5. TIMPUL DE AȘTEPTARE**

Nu este cazul.

**6. NUMĂRUL LOTULUI**

Lot {număr}

**7. DATA EXPIRĂRII**

EXP {lună/an}

Termenul de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 3 luni.

**8. MENTIUNEA „NUMAI PENTRU UZ VETERINAR”**

Numai pentru tratamentul animalelor și pentru utilizare externă.



ANEXA n. 4



## B.PROSPECT



**PROSPECT**  
**Surolan, suspensie pentru utilizare topică pentru câini și pisici**

**1. NUMELE ȘI ADRESA DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE COMERCIALIZARE ȘI A DEȚINĂTORULUI AUTORIZAȚIEI DE FABRICARE, RESPONSABIL PENTRU ELIBERAREA SERIILOR DE PRODUS, DACĂ SUNT DIFERITE**

Deținătorul autorizației de comercializare și producător:

Janssen Pharmaceutica N.V.

Turnhoutseweg 30

B - 2340 Beerse

Belgia

**2. DENUMIREA PRODUSULUI MEDICINAL VETERINAR**

Surolan, suspensie pentru utilizare topică pentru câini și pisici.

**3. DECLARAȚAREA (SUBSTANȚEI) SUBSTANȚELOR ACTIVE ȘI A ALTOR INGREDIENTE (INGREDIENȚI)**

**Substanțe active :** per ml

Nitrat de miconazol 23 mg

Sulfat de polimixină B 0,5293 mg (5000 UI)

Acetat de prednisolon 5 mg

**4 INDICAȚIE (INDICAȚII)**

Tratamentul otitei externe și a dermatitei produse de :

**Drojdii și fungi**

*Microsporum* spp.

*Trichophyton* spp.

*Candida* spp.

*Malassezia pachydermatis*

**Bacterii Gram – pozitive**

*Staphylococcus* spp. (tulpini sensibile)

*Streptococcus* spp. (tulpini sensibile)

**Bacterii Gram – negative**

*Pseudomonas* spp. (tulpini sensibile)

*Escherichia coli*

**Râie auriculară**

*Otodectes cynotis*

**5. CONTRAINDICAȚII**

Surolan nu trebuie utilizat la animale cu perforații ale timpanului, datorită potențialului ototoxic al polimixinei B.  
Nu se administrează la animale cu hipersensibilitate la oricare din componente.



## **6. REACȚII ADVERSE**

Dacă observați reacții grave sau alte efecte care nu sunt menționate în acest prospect, vă rugăm informați medicul veterinar.

Utilizarea prelungită a steroizilor topici poate cauza decolorarea pielii și întârzierea vindecării rănilor. Pot apărea efecte adverse convenționale datorate corticosteroizilor (tulburarea parametrilor biochimici cum ar fi creșterea nivelelor de cortizol și enzime hepatică).

În foarte rare ocazii, utilizarea acestui medicament poate fi asociată cu surzenii, mai ales la câinii bătrâni.

## **7. SPECII ȚINTĂ**

Câini și pisici.

## **8. POSOLOGIE PENTRU FIECARE SPECIE, CALE (CĂI) DE ADMINISTRARE ȘI MOD DE ADMINISTRARE**

Urechi : După curățarea canalului auricular, se aplică câteva picături de Surolan în interiorul urechii, de două ori pe zi. Pentru a se asigura o distribuție optimă a preparatului, baza urechii trebuie masată bine.

Piele : Purtând mănuși, se aplică câteva picături de Surolan pe leziuni, de două ori pe zi și se masează energetic.

În caz de otită bacteriană sau micotică, tratamentul trebuie continuat fără întrerupere timp de 3 până la 5 zile după dispariția completă a simptomelor clinice. În unele cazuri persistente poate fi necesară continuarea tratamentului timp de 2 până la 3 săptămâni.

În cazul unei infecții produse de *Otodectes cynotis*, trebuie aplicate 5 picături de Surolan în interiorul urechii, de două ori pe zi, timp de 14 zile. În cazul infestației cu *Otodectes cynotis*, trebuie tratate ambele urechi, chiar dacă infestația este vizibilă doar într-o ureche.

## **9. RECOMANDĂRI PRIVIND ADMINISTRAREA CORECTĂ**

În caz de otită bacteriană sau micotică, tratamentul trebuie continuat fără întrerupere timp de 3 până la 5 zile după dispariția completă a simptomelor clinice. În unele cazuri persistente poate fi necesară continuarea tratamentului timp de 2 până la 3 săptămâni.

În cazul unei infecții produse de *Otodectes cynotis*, trebuie aplicate 5 picături de Surolan în interiorul urechii, de două ori pe zi, timp de 14 zile. În cazul infestației cu *O.cynotis*, trebuie tratate ambele urechi, chiar dacă infestația este vizibilă doar într-o ureche.

## **10. TEMPORALITATEA TRATAMENTULUI**

Nu este cazul.

## **11. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU DEPOZITARE**

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

A nu se utilizează după data expirării marcată pe etichetă după {EXP}.

Perioada de valabilitate după prima deschidere a flaconului : 3 luni.

## **12. ATENȚIONARE (ATENȚIONĂRI) SPECIALĂ (SPECIALE)**

**Precauții speciale pentru utilizare la animale**

Preparatul trebuie agitat bine înainte de utilizare.

Părul din jurul și de pe leziuni trebuie tuns la începutul tratamentului și din nou, ori de câte ori este necesar.



Utilizarea nepotrivită a produsului poate crește prevalența rezistenței bacteriene împotriva polimixinei B.

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

Se vor purta mănuși de protecție atunci când se badajonează leziunile cu produsul. Corticosteroizii pot avea efect ireversibil asupra pielii. Corticosteroizii absorbiți pot avea efect dăunător, în mod particular în cazul unui contact extensiv și frecvent în timpul gestației. Persoanele cu hipersensibilitate cunoscută la oricare din substanțele active trebuie să evite orice contact cu produsul.

#### **Utilizare în perioada de gestație sau lactație**

Surolan poate fi utilizat în siguranță la animale în perioadele de gestație și lactație.

#### **Interacțiuni cu alte produse medicinale sau alte forme de interacțiune**

Nu se cunosc.

#### **Supradozare**

Nu se cunosc.

### **13. PRECAUȚII SPECIALE PENTRU ELIMINAREA PRODUSULUI NEUTILIZAT SAU A DEȘEURILOR, DUPĂ CAZ**

Orice produs medicinal veterinar neutilizat sau deșeu provenit din utilizarea unor astfel de produse trebuie eliminate în conformitate cu cerințele locale.

### **14. DATE ÎN BAZA CĂRORA A FOST APROBAT ULTIMA DATĂ PROSPECTUL**

### **15. ALTE INFORMAȚII**

Numai pe bază de prescripție veterinară.

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

SC ALLFEED INTERNATIONAL SRL

Bucuresti, sector 6, Romania

Tel: 031 425 76 11

Fax: 031 425 76 12

GSM: 0746 160 690, 0736 655 575

