

## RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO

### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Otomax gocce auricolari sospensione  
Otomax Ear Drops Suspension (IE)  
Otomax Ear Drops Suspension (tube, flacon) (BE)  
Otomax Ohrentropfen, Suspension für Hunde (AT, DE)  
Otomax Vet (DK)  
Otomax gotas óticas en suspensión (ES)  
Otomax vet korvatipat, suspensio (FI)  
Otomax (EL)  
Otomax (LU)  
Otomax gotas auriculares, suspensão (PT)  
Otomax vet. Örondroppar, suspension (SE)  
Otomax Ear Drops Suspension (XI)  
OTOMAX GOUTTES AURICULAIRES (FR)

### 2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

Ogni ml contiene:

#### Sostanze attive:

Gentamicina (come gentamicina solfato)	2640 UI
Betametasone (come betametasone valerato)	0,88 mg
Clotrimazolo	8,80 mg

#### Eccipienti:

Composizione qualitativa degli eccipienti e di altri costituenti
Paraffina, liquida
Base per unguento gel plasticizzato di idrocarburi

Sospensione omogenea, uniforme, viscosa, da bianca a biancastra.

### 3. INFORMAZIONI CLINICHE

#### 3.1 Specie di destinazione

Cane.

#### 3.2 Indicazioni per l'uso per ciascuna specie di destinazione

Trattamento dell'otite esterna acuta. Inoltre, per il trattamento delle riacutizzazioni di breve durata dei segni clinici dell'otite esterna cronica di origine batterica e fungina, sostenuta da batteri sensibili alla gentamicina, come *Staphylococcus intermedius*, e da funghi sensibili al clotrimazolo, in particolare *Malassezia pachydermatis*.

### 3.3 Controindicazioni

Non somministrare a cani con perforazione della membrana timpanica.  
Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

### 3.4 Avvertenze speciali

Le otiti batteriche e fungine sono spesso di natura secondaria. La causa sottostante deve essere identificata e trattata.

### 3.5 Precauzioni speciali per l'impiego

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto accidentale, sciacquare abbondantemente con acqua.

Prima di utilizzare il medicinale veterinario, esaminare attentamente il condotto auricolare esterno, per essere certi che la membrana timpanica non sia perforata, al fine di evitare il rischio di trasmissione dell'infezione all'orecchio medio e di danneggiare la coclea e l'apparato vestibolare.

L'orecchio esterno deve essere pulito meticolosamente e asciugato prima del trattamento. Tagliare il pelo in eccesso attorno all'area di trattamento.

L'uso del medicinale veterinario si deve basare sulla sensibilità dei batteri isolati e/o su altri test diagnostici appropriati. Se ciò non fosse possibile, la terapia si deve basare su informazioni epidemiologiche locali (regionali, a livello di allevamento) relative alla sensibilità dei batteri coinvolti.

L'uso del medicinale veterinario secondo modalità non conformi alle istruzioni contenute nel RCP può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alla gentamicina e può diminuire l'efficacia del trattamento con altri aminoglicosidi, a causa della potenziale resistenza crociata.

È noto che un uso prolungato e intensivo di preparazioni a base di corticosteroidi topici promuove effetti locali e sistemici, comprendenti la soppressione della funzionalità surrenalica, l'assottigliamento dell'epidermide e una cicatrizzazione ritardata.

#### Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Evitare il contatto con il medicinale veterinario.  
Lavarsi accuratamente le mani dopo l'applicazione del medicinale veterinario. In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare abbondantemente con acqua.

Le persone con nota ipersensibilità ai componenti del medicinale devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

#### Precauzioni speciali per la tutela dell'ambiente:

Non pertinente.

### 3.6 Eventi avversi

Cane:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Eritema in sede di applicazione <sup>1</sup> , papule in sede di applicazione <sup>1</sup> ;
---	---

	Udito compromesso <sup>2,3,5</sup> , perdita dell'udito <sup>3,4,5</sup> , disturbo vestibolare <sup>5</sup> .
--	--

<sup>1</sup> Queste lesioni regrediscono con l'interruzione del trattamento.

<sup>2</sup> Temporaneo.

<sup>3</sup> Specialmente nei cani anziani.

<sup>4</sup> Può essere irreversibile in casi estremamente rari.

<sup>5</sup> In caso di disfunzioni uditive o vestibolari, il trattamento deve essere interrotto immediatamente e il condotto uditivo deve essere pulito accuratamente con una soluzione non ototossica.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un medicinale veterinario. Le segnalazioni devono essere inviate, preferibilmente tramite un medico veterinario, al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o al suo rappresentante locale o all'autorità nazionale competente mediante il sistema nazionale di segnalazione. Vedere il foglietto illustrativo per i rispettivi recapiti.

### **3.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione**

#### Gravidanza e allattamento

Non somministrare a cagne gravide o in allattamento.

### **3.8 Interazione con altri medicinali e altre forme di interazione**

Non somministrare il medicinale veterinario contemporaneamente a sostanze ototossiche.

### **3.9 Vie di somministrazione e posologia**

Uso auricolare.

Prima dell'uso agitare bene il medicinale veterinario.

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

Cani di peso inferiore a 15 kg: applicare 4 gocce nell'orecchio due volte al giorno.

Cani di peso superiore a 15 kg: applicare 8 gocce nell'orecchio due volte al giorno.

La durata del trattamento è di 7 giorni.

Dopo l'applicazione massaggiare per breve tempo e delicatamente la base dell'orecchio per favorire la penetrazione della preparazione nella porzione inferiore del canale uditivo.

1 goccia del medicinale veterinario corrisponde a 66,9 UI di gentamicina, 22,3 µg di betametasona e 223 µg di clotrimazolo.

### **3.10 Sintomi di sovradosaggio (e, se pertinente, procedure d'emergenza e antidoti)**

A 5 volte la dose raccomandata, è stata osservata l'eruzione locale e transitoria di papule.

### **3.11 Restrizioni speciali per l'uso e condizioni speciali per l'impiego, comprese le restrizioni sull'uso degli antimicrobici e dei medicinali veterinari antiparassitari allo scopo di limitare il rischio di sviluppo di resistenza**

Non pertinente.

### **3.12 Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **4. INFORMAZIONI FARMACOLOGICHE**

### **4.1 Codice ATCvet: QS02CA90**

### **4.2 Farmacodinamica**

La gentamicina solfato è un antibiotico aminoglicosidico battericida, che agisce attraverso l'inibizione della sintesi proteica. Il suo spettro d'azione copre batteri Gram-positivi e Gram-negativi, come i seguenti patogeni isolati dalle orecchie di cani: *Staphylococcus intermedius*, *Staphylococcus* spp. coagulasi-positivi e *Proteus mirabilis*.

Il betametasone valerato è un corticosteroide sintetico, analogo del desametasone, che agisce come antinfiammatorio e antipruritico quando utilizzato per applicazione topica. Possiede una moderata attività mineralcorticoide. A seguito di applicazione topica, il betametasone valerato viene assorbito; questo assorbimento può aumentare in caso di infiammazione cutanea.

Il clotrimazolo è un farmaco antifungino che agisce alterando la membrana cellulare, così da causare una fuoriuscita di componenti intracellulari e di conseguenza un'interruzione della sintesi molecolare. Il clotrimazolo possiede un ampio spettro d'azione e viene usato nel trattamento delle affezioni cutanee riconducibili a vari ceppi di dermatofiti e lieviti patogeni, in particolare *Malassezia pachydermatis*.

### **4.3 Farmacocinetica**

Dati non disponibili.

## **5. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE**

### **5.1 Incompatibilità principali**

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

### **5.2 Periodo di validità**

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 2 anni.  
Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 14 giorni.

### **5.3 Precauzioni particolari per la conservazione**

Non conservare a temperatura superiore a 25 °C.

### **5.4 Natura e composizione del confezionamento primario**

#### **Contenitori e chiusure:**

##### **Flaconi:**

Flacone di polietilene ad alta densità (HDPE) da 14 ml e 34 ml, con un tappo di polietilene a bassa densità (LDPE) e con tappo applicatore di LDPE.

##### **Tubi:**

Tubi di alluminio da 8,5 ml e 17 ml con tappo a vite bianco di HDPE e con tappo/applicatore di LDPE.

**Confezioni:**

Scatola contenente 1 tubo da 8,5 ml  
Scatola contenente 1 tubo da 17 ml  
Scatola contenente 1 flacone di plastica da 14 ml  
Scatola contenente 1 flacone di plastica da 34 ml  
Scatola contenente 6 tubi da 8,5 ml  
Scatola contenente 6 tubi da 17 ml  
Scatola contenente 12 tubi da 8,5 ml  
Scatola contenente 12 tubi da 17 ml

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

**5.5 Precauzioni speciali per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato.

**6. NOME DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

MSD Animal Health S.r.l.

**7. NUMERI DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola contenente 1 tubo da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882014  
Scatola contenente 1 tubo da 17 ml – A.I.C. n. 102882026  
Scatola contenente 1 flacone di plastica da 14 ml – A.I.C. n. 102882038  
Scatola contenente 1 flacone di plastica da 34 ml – A.I.C. n. 102882040  
Scatola contenente 6 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882053  
Scatola contenente 6 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882065  
Scatola contenente 12 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882077  
Scatola contenente 12 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882089

**8. DATA DELLA PRIMA AUTORIZZAZIONE**

Data della prima autorizzazione: 27/09/1999

**9. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL RIASSUNTO DELLE CARATTERISTICHE DEL PRODOTTO**

02/2025

**10. CLASSIFICAZIONE DEI MEDICINALI VETERINARI**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile.

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

## ETICHETTATURA

### INFORMAZIONI DA APPORRE SULL'IMBALLAGGIO ESTERNO

Scatola di cartone

#### 1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Otomax gocce auricolari sospensione

#### 2. INDICAZIONE DELLE SOSTANZE ATTIVE

Ogni ml contiene gentamicina solfato pari a 2640 UI di gentamicina, betametasone valerato pari a 0,88 mg di betametasone e 8,80 mg di clotrimazolo.

#### 3. CONFEZIONI

Tubo da 8,5 ml

Tubo da 17 ml

Flacone da 14 ml

Flacone da 34 ml

6 tubi da 8,5 ml

6 tubi da 17 ml

12 tubi da 8,5 ml

12 tubi da 17 ml

#### 4. SPECIE DI DESTINAZIONE

Cane.

#### 5. INDICAZIONI

#### 6. VIE DI SOMMINISTRAZIONE

Uso auricolare.

#### 7. TEMPI DI ATTESA

#### 8. DATA DI SCADENZA

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 14 giorni.

#### 9. PRECAUZIONI PARTICOLARI PER LA CONSERVAZIONE

Non conservare a temperatura superiore a 25 °C.

**10. LA SCRITTA “PRIMA DELL’USO LEGGERE IL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO”**

Prima dell’uso leggere il foglietto illustrativo.

**11. LA SCRITTA “SOLO PER USO VETERINARIO”**

Solo per uso veterinario.

**12. LA SCRITTA “TENERE FUORI DALLA VISTA E DALLA PORTATA DEI BAMBINI”**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

**13. NOME DEL TITOLARE DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

MSD Animal Health S.r.l.

**14. NUMERO DELL’AUTORIZZAZIONE ALL’IMMISSIONE IN COMMERCIO**

Scatola contenente 1 tubo da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882014

Scatola contenente 1 tubo da 17 ml – A.I.C. n. 102882026

Scatola contenente 1 flacone di plastica da 14 ml – A.I.C. n. 102882038

Scatola contenente 1 flacone di plastica da 34 ml – A.I.C. n. 102882040

Scatola contenente 6 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882053

Scatola contenente 6 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882065

Scatola contenente 12 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882077

Scatola contenente 12 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882089

**15. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**INFORMAZIONI MINIME DA APPORRE SUI CONFEZIONAMENTI PRIMARI DI  
PICCOLE DIMENSIONI**

**Flacone, tubo**

**1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO**

Otomax

**2. COMPOSIZIONE QUANTITATIVA DELLE SOSTANZE ATTIVE**

Ogni ml contiene gentamicina solfato pari a 2640 UI di gentamicina, betametasone valerato pari a 0,88 mg di betametasone e 8,80 mg di clotrimazolo.

**3. NUMERO DI LOTTO**

Lot {numero}

**4. DATA DI SCADENZA**

Exp. {mm/aaaa}

Dopo l'apertura, usare entro 14 giorni.

Dopo l'apertura, usare entro...



## FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

### 1. Denominazione del medicinale veterinario

Otomax gocce auricolari sospensione

### 2. Composizione

Ogni ml contiene:

#### Sostanze attive:

Gentamicina (come gentamicina solfato)	2640 UI
Betametasona (come betametasona valerato)	0,88 mg
Clotrimazolo	8,80 mg

Sospensione omogenea, uniforme, viscosa, da bianca a biancastra.

### 3. Specie di destinazione

Cane.

### 4. Indicazioni per l'uso

Trattamento dell'otite esterna acuta. Inoltre, per il trattamento delle riacutizzazioni di breve durata dei segni clinici dell'otite esterna cronica di origine batterica e fungina, sostenuta da batteri sensibili alla gentamicina, come *Staphylococcus intermedius*, e da funghi sensibili al clotrimazolo, in particolare *Malassezia pachydermatis*.

### 5. Controindicazioni

Non somministrare a cani con perforazione della membrana timpanica.

Non usare in casi di ipersensibilità alle sostanze attive o a uno degli eccipienti.

### 6. Avvertenze speciali

#### Precauzioni speciali per l'impiego sicuro nelle specie di destinazione:

Prima di utilizzare il medicinale veterinario, esaminare attentamente il condotto auricolare esterno, per essere certi che la membrana timpanica non sia perforata, al fine di evitare il rischio di trasmissione dell'infezione all'orecchio medio e di danneggiare la coclea e l'apparato vestibolare.

L'orecchio esterno deve essere pulito meticolosamente e asciugato prima del trattamento.

Tagliare il pelo in eccesso attorno all'area di trattamento.

L'uso del medicinale veterinario si deve basare sulla sensibilità dei batteri isolati e/o su altri test diagnostici appropriati. Se ciò non fosse possibile, la terapia si deve basare su informazioni epidemiologiche locali (regionali, a livello di allevamento) relative alla sensibilità dei batteri coinvolti.

L'uso del medicinale veterinario secondo modalità non conformi alle istruzioni contenute nel RCP può aumentare la prevalenza di batteri resistenti alla gentamicina e può diminuire l'efficacia del trattamento con altri aminoglicosidi, a causa della potenziale resistenza crociata.

È noto che un uso prolungato e intensivo di preparazioni a base di corticosteroidi topici promuove effetti locali e sistemici, comprendenti la soppressione della funzionalità surrenalica, l'assottigliamento dell'epidermide e una cicatrizzazione ritardata.

Evitare il contatto con gli occhi. In caso di contatto accidentale, sciacquare abbondantemente con acqua.

Le otiti batteriche e fungine sono spesso di natura secondaria. La causa sottostante deve essere identificata e trattata.

Precauzioni speciali che devono essere prese dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali:

Evitare il contatto con il medicinale veterinario.

Lavarsi accuratamente le mani dopo l'applicazione del medicinale veterinario.

In caso di contatto accidentale con gli occhi, sciacquare abbondantemente con acqua.

Le persone con nota ipersensibilità ai componenti del medicinale devono evitare contatti con il medicinale veterinario.

Gravidanza e allattamento:

Non somministrare a cagne gravide o in allattamento.

Interazione con altri medicinali veterinari e altre forme di interazione:

Non somministrare il medicinale veterinario contemporaneamente a sostanze ototossiche.

Sovradosaggio:

A 5 volte la dose raccomandata, è stata osservata l'eruzione locale e transitoria di papule.

Incompatibilità principali:

In assenza di studi di compatibilità, questo medicinale veterinario non deve essere miscelato con altri medicinali veterinari.

## **7. Eventi avversi**

Cane:

Molto rari (< 1 animale / 10 000 animali trattati, incluse le segnalazioni isolate)	Eritema in sede di applicazione <sup>1</sup> , papule in sede di applicazione <sup>1</sup> ;  Udito compromesso <sup>2,3,5</sup> , perdita dell'udito <sup>3,4,5</sup> , disturbo vestibolare <sup>5</sup> .
---	--

<sup>1</sup> Queste lesioni regrediscono con l'interruzione del trattamento.

<sup>2</sup> Temporaneo.

<sup>3</sup> Specialmente nei cani anziani.

<sup>4</sup> Può essere irreversibile in casi estremamente rari.

<sup>5</sup> In caso di disfunzioni uditive o vestibolari, il trattamento deve essere interrotto immediatamente e il condotto uditivo deve essere pulito accuratamente con una soluzione non ototossica.

La segnalazione degli eventi avversi è importante poiché consente il monitoraggio continuo della sicurezza di un prodotto. Se dovessero manifestarsi effetti indesiderati, compresi quelli non menzionati in questo foglietto illustrativo, o si ritiene che il medicinale non abbia funzionato, si prega di informarne in primo luogo il medico veterinario. È inoltre possibile segnalare eventuali eventi avversi al titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio o rappresentante locale del titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio utilizzando i recapiti riportati alla fine di questo foglietto o tramite il sistema nazionale di segnalazione:

<https://www.salute.gov.it/farmacovigilanzaveterinaria>.

## **8. Posologia per ciascuna specie, via e modalità di somministrazione**

Uso auricolare.

Prima dell'uso agitare bene il medicinale veterinario.

Per assicurare un corretto dosaggio, determinare il peso corporeo con la massima accuratezza possibile.

Cani di peso inferiore a 15 kg: applicare 4 gocce nell'orecchio due volte al giorno.

Cani di peso superiore a 15 kg: applicare 8 gocce nell'orecchio due volte al giorno.

La durata del trattamento è di 7 giorni.

Dopo l'applicazione massaggiare brevemente e delicatamente la base dell'orecchio per favorire la penetrazione della preparazione nella porzione inferiore del canale uditivo esterno.

1 goccia del medicinale veterinario corrisponde a 66,9 UI di gentamicina, 22,3 µg di betametasone e 223 µg di clotrimazolo.

## **9. Raccomandazioni per una corretta somministrazione**

Agitare bene prima dell'uso.

## **10. Tempi di attesa**

Non pertinente.

## **11. Precauzioni speciali per la conservazione**

Tenere fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non conservare a temperatura superiore a 25 °C.

Periodo di validità dopo prima apertura del confezionamento primario: 14 giorni.

Non usare questo medicinale veterinario dopo la data di scadenza riportata sulla scatola dopo Exp.

La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno del mese.

Quando il contenitore viene aperto per la prima volta, sulla base della data di validità dopo prima apertura riportata su questo foglio illustrativo, stabilire la data entro la quale il prodotto che dovesse restare nel contenitore deve essere eliminato. La data di eliminazione dovrebbe essere segnata sull'etichetta.

## **12. Precauzioni speciali per lo smaltimento**

I medicinali non devono essere smaltiti nelle acque di scarico o nei rifiuti domestici.

Utilizzare sistemi di ritiro per lo smaltimento dei medicinali veterinari inutilizzati o dei rifiuti derivanti dall'impiego di tali medicinali in conformità delle norme locali e di eventuali sistemi nazionali di raccolta pertinenti per il medicinale veterinario interessato. Queste misure servono a salvaguardare l'ambiente.

Chiedere al proprio medico veterinario o farmacista come fare per smaltire i medicinali di cui non si ha più bisogno.

### **13. Classificazione dei medicinali veterinari**

Medicinale veterinario soggetto a prescrizione.

Da vendersi dietro presentazione di ricetta medico veterinaria non ripetibile.

### **14. Numeri dell'autorizzazione all'immissione in commercio e confezioni**

Il medicinale veterinario viene fornito in flaconi di polietilene ad alta densità con un volume di riempimento di 14 ml o 34 ml, con un tappo di polietilene a bassa densità (LDPE) e con tappo applicatore di LDPE oppure viene fornito in tubi di alluminio da 8,5 ml e da 17 ml con tappo a vite bianco di HDPE e con tappo/applicatore di LDPE.

Confezioni:

Scatola contenente 1 tubo da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882014

Scatola contenente 1 tubo da 17 ml – A.I.C. n. 102882026

Scatola contenente 1 flacone di plastica da 14 ml – A.I.C. n. 102882038

Scatola contenente 1 flacone di plastica da 34 ml – A.I.C. n. 102882040

Scatola contenente 6 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882053

Scatola contenente 6 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882065

Scatola contenente 12 tubi da 8,5 ml – A.I.C. n. 102882077

Scatola contenente 12 tubi da 17 ml – A.I.C. n. 102882089

È possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

### **15. Data dell'ultima revisione del foglietto illustrativo**

02/2025

Informazioni dettagliate su questo medicinale veterinario sono disponibili nella banca dati dei medicinali veterinari dell'Unione (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary/it>).

### **16. Recapiti**

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio e recapiti per la segnalazione di sospette reazioni avverse:

MSD Animal Health S.r.l.

Strada di Olgia Vecchia snc

Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova

20054 Segrate (MI)

Italia

Tel: +39 02 516861

Fabbricante responsabile del rilascio dei lotti:

TriRx Segré

La Grindolière

Zone Artisanale

Segré

49500 Segré-en-Anjou Bleu

Francia

## **17. Altre informazioni**

La gentamicina solfato è un antibiotico aminoglicosidico battericida, che agisce attraverso l'inibizione della sintesi proteica. Il suo spettro d'azione copre batteri Gram-positivi e Gram-negativi, come i seguenti patogeni isolati comunemente dalle orecchie di cani: *Staphylococcus intermedius*, *Staphylococcus* spp. coagulasi-positivi e *Proteus mirabilis*.

Il betametasone valerato è un corticosteroide sintetico, analogo del desametasone, che agisce come antinfiammatorio e antipruritico quando utilizzato per applicazione topica. Possiede una moderata attività mineralcorticoide. A seguito di applicazione topica, il betametasone valerato viene assorbito; questo assorbimento può aumentare in caso di infiammazione cutanea.

Il clotrimazolo è un farmaco antifungino che agisce alterando la membrana cellulare, così da causare una fuoriuscita di componenti intracellulari e di conseguenza un'interruzione della sintesi molecolare. Il clotrimazolo possiede un ampio spettro d'azione e viene usato nel trattamento delle affezioni cutanee riconducibili a vari ceppi di dermatofiti e lieviti patogeni, in particolare *Malassezia pachydermatis*.

Solo per uso veterinario.