

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

{BOITE/CARTON}

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

DERMAFLON CREME

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Un g contient :

Acide malique..... 3,75 mg

Acide benzoïque.....0,25 mg

Acide salicylique.....0,06 mg

3. TAILLE DE L'EMBALLAGE

Tube de 30 g

Tube de 100 g

4. ESPÈCES CIBLES

Toutes espèces

5. INDICATIONS

Détersion des plaies pour accélérer la cicatrisation lorsque celle-ci est retardée par la présence de tissus nécrosés, de caillots, de débris tissulaires, en particulier lors de blessures, de plaies et de lésions cutanées, de dermatites, de plaies du trayon : gerçures, crevasses.

6. VOIES D'ADMINISTRATION

Usage externe.

7. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente:

Viande et abats : zéro jour.
Lait : zéro jour.

8. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

9. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

10. LA MENTION «LIRE LA NOTICE AVANT UTILISATION»

Lire la notice avant utilisation.

11. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE UNIQUEMENT»

À usage vétérinaire uniquement.

12. LA MENTION «TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTÉE DES ENFANTS»

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

13. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Zoetis France

14. NUMÉROS D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

FR/V/5245405 1/1985

15. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR LE CONDITIONNEMENT PRIMAIRE

{ETIQUETTE/TUBE}

1. NOM DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

DERMAFLON CREME

Tube de 30 g

Tube de 100 g

2. COMPOSITION EN SUBSTANCES ACTIVES

Un g contient :

Acide malique..... 3,75 mg

Acide benzoïque.....0,25 mg

Acide salicylique.....0,06 mg

3. ESPÈCES CIBLES

Toutes espèces

4. VOIES D'ADMINISTRATION

Lire la notice avant utilisation.

5. TEMPS D'ATTENTE

Temps d'attente:

Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

6. DATE DE PÉREMPTION

Exp. {mm/aaaa}

7. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Aucune.

8. NOM DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Zoetis France

9. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

B. NOTICE

NOTICE

1. Nom du médicament vétérinaire

DERMAFLON CREME

2. Composition

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Acide malique.....3,75 mg

Acide benzoïque.....0,25 mg

Acide salicylique.....0,06 mg

Excipient(s) :

Propylèneglycol (E1520).....18,17 mg

Parahydroxybenzoate de méthyle (E218)0,05 mg

Parahydroxybenzoate de propyle (E216)0,10 mg

3. Espèces cibles

Toutes espèces

4. Indications d'utilisation

Détersion des plaies pour accélérer la cicatrisation lorsque celle-ci est retardée par la présence de tissus nécrosés, de caillots, de débris tissulaires, en particulier lors de blessures, de plaies et de lésions cutanées, de dermatites, de plaies du trayon : gerçures, crevasses.

5. Contre-indications

Aucune.

6. Mises en gardes particulières

Mises en gardes particulières:

Aucune

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles:

Eviter le contact du produit avec les yeux.

Ne pas faire avaler.

Lors du traitement des blessures du pis chez les bovins, les ovins et les caprins, il est recommandé de laver le pis et les trayons immédiatement avant la traite.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux:

Ne pas avaler.

Eviter le contact du produit avec les yeux.

Autres précautions:

Eviter le contact prolongé de la crème avec des surfaces métalliques.

Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte : non connue.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions:

Aucune connue.

Surdosage:

Non connu.

Incompatibilités majeures:

Aucune connue.

7. Effets indésirables

Non connus.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification.

8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Usage externe.

Appliquer largement la crème sur la plaie, deux fois par jour ou plus si nécessaire, jusqu'à disparition des lésions.

9. Indications nécessaires à une administration correcte

La pommade peut s'utiliser aussi bien à l'air libre que sous pansement.

Sur les plaies suintantes, tamponner légèrement avec de la gaze ou du coton afin de sécher la plaie et de faciliter l'application de la crème.

10. Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

11. Précautions particulières de conservation

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de précautions particulières de conservation. Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur l'étiquette et la boîte après Exp.

12. Précautions particulières d'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

Demandez à votre vétérinaire ou à votre pharmacien comment éliminer les médicaments dont vous n'avez plus besoin.

13. Classification des médicaments vétérinaires

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations

FR/V/5245405 1/1985

Boîte de 1 tube de 30 g

Boîte de 1 tube de 100 g

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois

{MM/AAAA}

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments.

16. Coordonnées

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Zoetis France

107 avenue de la République

92320 Châtillon

Tél : +33(0)800 73 00 65

Fabricant responsable de la libération des lots:

Haupt Pharma Latina

S.S.N. 156 Dei Monti Lepini 47,600

04100 Borgo San Michele (LT)

Italie