

B. NOTICE

NOTICE**POVIDERM SPRAY**

Spray pour application sur la peau et les plaies

1. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché:

Emdoka bvba, John Lijzenstraat 16, B-2321 Hoogstraten, Belgique.

Fabricant responsable de la libération des lots:

IGS Aerosols GmbH, D-79664 Wehr/Baden, Allemagne.

**2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE
POVIDERM SPRAY**

Spray pour application sur la peau et les plaies.

3. LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE INGRÉDIENT(S)

3,0 g Povidonum Iodinatum, eq. 300 mg Iodum, Glycerolum, Povidonum, Ethanolum q.s. ad 100 g –
Propanum / Butanum 43,92 g

4. INDICATIONS

Traitement d'appoint préventif des infections cutanées et des plaies.

5. CONTRE-INDICATION(S)

La povidone iodée ne peut être appliquée de manière prolongée ou répétée sur des tissus fortement différenciés comme les muscles, les tendons, les nerfs et le cartilage.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à l'iode ou à un autre composant du médicament.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Un ralentissement de la cicatrisation peut être observé après un traitement prolongé.

Bien que la povidone iodée soit bien tolérée en usage topique, des irritations locales sont possibles, surtout en cas d'applications fréquentes.

L'application prolongée sur de grandes surfaces cutanées peut avoir des effets généraux indésirables.

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chien, lapin.

8. POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Éliminer les poils et les souillures si nécessaire. Tenir le flacon verticalement et vaporiser pendant quelques secondes à une distance de 10 à 30 cm, jusqu'à ce que les surfaces à traiter soient couvertes d'un fin film homogène.

Le traitement sera éventuellement répété plusieurs fois par jour, jusqu'à l'obtention d'une amélioration visible au niveau des zones à traiter.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Aucun.

10. TEMPS D'ATTENTE

Non applicable.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

Ne pas conserver à une température de plus de 25°C, ni au frais, ni congelé.

Conservation de ce médicament vétérinaire dans l'emballage non entamé: 3 ans à température ambiante.

Conservation après la première utilisation: 28 jours.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

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

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la povidone iodée, à la povidone et /ou à l'iode doivent éviter tout contact avec le produit. Elles doivent porter des gants appropriés et des vêtements protecteurs lors de l'utilisation du produit.

En cas de contact avec la peau ou les yeux, rincez immédiatement la zone exposée avec de l'eau.

Consultez un médecin en cas de réactions allergiques cutanées apparaissant après exposition à ce produit. Un gonflement de la face, des lèvres ou des yeux, sont des signes plus graves d'une allergie et justifient une assistance médicale urgente.

Consultez immédiatement un médecin en cas d'ingestion accidentelle en lui montrant l'étiquette ou la notice.

Contient du propane / butane. Conditionnement sous pression. Ne pas exposer aux rayons du soleil ni à des températures excédant les 50°C. Tenir éloigné des flammes. Ne pas fumer.

Assurer une ventilation suffisante afin d'éviter des vapeurs explosives.

Ne pas ouvrir le flacon, ne pas le brûler ni le perforer, même lorsqu'il est vide. Vider le flacon de son contenu avant de le jeter.

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

Ne pas associer à d'autres antiseptiques ou d'autres médicaments topiques. Ne pas utiliser en même temps que de l'eau oxygénée, des dérivés mercuriels et du thiosulfate sodique.

Utilisation en cas de gestation, de lactation:

L'utilisation de la povidone iodée n'est pas contre-indiquée pendant la gestation et la lactation.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

Vu la toxicité relativement faible de cet antiseptique, le risque d'effets toxiques en cas d'utilisation excessive est limité.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS:

Tout produit non utilisé ou dérivé de ce médicament doit être éliminé conformément aux exigences locales en vigueur.

Les mesures de précautions adéquates doivent être prises pour que le produit ne se retrouve pas dans les cours d'eau vu les risques éventuels pour les organismes aquatiques.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE:

03/2010

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES:

Délivrance libre.

BE-V197005

Distributeur: Ecuphar NV, Legeweg 157I, B-8020 Oostkamp

Tel: +32 50 31 42 69, animal.health@ecuphar.be

La notice est imprimée dans les 3 langues nationales sur le flacon aérosol.

