

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

DERMAFLON CREME

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Un g contient :

Substance(s) active(s) :

Acide malique..... 3,75 mg

Acide benzoïque..... 0,25 mg

Acide salicylique..... 0,06 mg

Excipient(s) :

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Propylèneglycol (E1520)	18,17 mg
Parahydroxybenzoate de méthyle (E218)	0,05 mg
Parahydroxybenzoate de propyle	0,10 mg
Paraffine	
Sesquioléate de sorbitan	
Cholestérol	
Sulfate de magnésium	
Allantoïne	
Eau purifiée	

Pommade.

3. INFORMATIONS CLINIQUES

3.1 Espèces cibles

Toutes espèces.

3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible

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 : gergures, crevasses.

3.3 Contre-indications

Aucune.

3.4 Mises en garde particulières

Aucune.

3.5 Précautions particulières d'emploi

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.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

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

3.6 Effets indésirables

Non connus.

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la rubrique « Coordonnées » de la notice

3.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Non connue.

3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

3.9 Voies d'administration et posologie

Usage externe.

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

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.

3.10 Symptômes de surdosage (et, le cas échéant, conduite d'urgence et antidotes)

Non connu.

3.11 Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi, y compris les restrictions liées à l'utilisation de médicaments vétérinaires antimicrobiens et antiparasitaires en vue de réduire le risque de développement de résistance

Sans objet.

3.12 Temps d'attente

Viande et abats : zéro jour.

Lait : zéro jour.

4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES

4.1 Code ATCvet

QD03A

4.2 Propriétés pharmacodynamiques

La pommade associant l'acide malique, l'acide benzoïque et l'acide salicylique présente une activité nettoyante, antiseptique modérée et cicatrisante. Par une action conjuguée du pH situé entre 2 et 3 et des acides organiques, elle permet la destructuration et l'élimination rapide de tous les tissus nécrosés, caillots et débris tissulaires. Cette action facilite et active la reconstitution des tissus sains et assure une cicatrisation régulière. Le spectre d'activité antiseptique des acides comprend les bactéries Gram négatif et, dans une moindre mesure, les bactéries Gram positif et les champignons.

4.3 Propriétés pharmacocinétiques

Non connues.

Propriétés environnementales

5. DONNÉES PHARMACEUTIQUES

5.1 Incompatibilités majeures

Aucune connue.

5.2 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

5.3 Précautions particulières de conservation

Ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.

5.4 Nature et composition du conditionnement primaire

Tube aluminium

5.5 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

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

Utiliser les 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 au médicament vétérinaire concerné.

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

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

7. NUMÉRO(S) D'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

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.

8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION

12/11/1985 - 08/09/2010

9. DATE DE LA DERNIÈRE MISE À JOUR DU RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

28/11/2023

10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES

Médicament vétérinaire non soumis à ordonnance.

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments. (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).