

**BIJLAGE I**  
**SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

## 1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel voor honden

## 2. KWALITATIEVE EN KWANTITATIEVE SAMENSTELLING

Per gram:

### Werkzame bestanddelen:

Betamethason (als betamethasonvaleraat) 1 mg  
Fusidinezuur (als fusidinezuurhemihydraat) 5 mg

### Hulpstoffen:

| Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen | Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel |
|---|---|
| Natriummethylparahydroxybenzoaat (E219)                           | 3,1 mg  |
| Natriumpropylparahydroxybenzoaat                                  | 0,337 mg  |
| Carbomeer   |   |
| Polysorbaat 80  |   |
| Dimethicone   |   |
| Zoutzuur (voor pH-aanpassing)                                     |   |
| Natriumhydroxide (voor pH-aanpassing)                             |   |
| Gezuiverd water   |   |

Een gebroken-witte tot witte gel.

## 3. KLINISCHE GEGEVENS

### 3.1 Doeldiersoort(en)

Hond.

### 3.2 Indicaties voor gebruik voor elke doeldiersoort

Dit diergeneesmiddel is voor de behandeling van acute oppervlakkige pyodermie bij honden, zoals acute vochtige dermatitis ('hot spots') en intertrigo (huidplooidermatitis), veroorzaakt door grampositieve bacteriën die gevoelig zijn voor fusidinezuur.

### 3.3 Contra-indicaties

Niet gebruiken bij diepe pyodermie.

Niet gebruiken bij pyotraumatische furunculose en pyotraumatische folliculitis met 'satelliet'laesies van papulae of pustulae.

Niet gebruiken als er sprake is van een schimmel- of virusinfectie of demodicose.

Niet op het oog aanbrengen.  
Niet gebruiken op grote oppervlakken of voor langdurige behandeling.  
Niet gebruiken bij impetigo of acne.  
Niet gebruiken bij niet-gestabiliseerd of onbehandeld syndroom van Cushing of diabetes mellitus.  
Niet gebruiken bij pancreatitis.  
Niet gebruiken bij maagdarmszweren.  
Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen.  
Niet gebruiken bij resistentie tegen fusidinezuur.  
Zie rubriek 3.7.

### **3.4 Speciale waarschuwingen**

Pyodermie is vaak secundair van aard. De onderliggende oorzaak dient vastgesteld en behandeld te worden.

### **3.5 Speciale voorzorgsmaatregelen bij gebruik**

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Het diergeneesmiddel dient gebruikt te worden in overeenstemming met het officiële, nationale en lokale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen. Het is aanbevolen het gebruik van het diergeneesmiddel plaats te laten vinden op grond van bacteriologische onderzoek en gevoeligheidstesten. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën. Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen fusidinezuur verhogen.

Gebruik van het diergeneesmiddel in combinatie met occlusieve bandages of verbanden dient te worden vermeden.

Betamethasonvaleraat kan percutaan opgenomen worden en kan tijdelijke onderdrukking van de bijnierfunctie veroorzaken.

Bij honden met een behandeld en gestabiliseerd syndroom van Cushing dient het diergeneesmiddel pas gebruikt te worden overeenkomstig de baten-risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Contact met de ogen vermijden. In geval van accidenteel contact, grondig spoelen met water.

Het dient voorkomen te worden dat de hond aan de laesies likt en zo het diergeneesmiddel binnenkrijgt. Wanneer er een risico op zelfverwonding of een risico op accidentele overdracht naar de ogen bestaat, bijvoorbeeld bij gebruik van het diergeneesmiddel op de voorpoot, dienen voorzorgsmaatregelen zoals het gebruik van een beschermende kraag te worden overwogen.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of voor één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Corticosteroiden kunnen onomkeerbare effecten op de huid hebben; ze kunnen opgenomen worden en schadelijke gevolgen hebben, met name bij frequent en intensief contact of tijdens de zwangerschap. Zwangere vrouwen dienen extra voorzichtig te zijn om accidentele blootstelling te voorkomen.

Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit ondoordringbare wegwerphandschoenen moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. Handen wassen na gebruik van het diergeneesmiddel. Voorzichtigheid is geboden om contact met de behandelde delen van het dier te vermijden gedurende de behandelingsperiode.

Accidentele ingestie door een kind dient te allen tijde te worden voorkomen. In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

#### Speciale voorzorgsmaatregelen voor de bescherming van het milieu:

Niet van toepassing

### 3.6 Bijwerkingen

Hond:

|   |  |
|---|--|
| <p>Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens)</p> | <p>Systemische aandoening (bijv. onderdrukking van de bijnierfunctie<sup>1</sup>, dunner worden van de opperhuid<sup>1</sup>, vertraagde genezing<sup>1</sup>).</p> <p>Pigmentatiestoornis (bijv. depigmentatie van de huid<sup>2</sup>).</p> <p>Overgevoeligheid<sup>3</sup>.</p> |
|---|--|

<sup>1</sup> Kan worden veroorzaakt door langdurig en intensief gebruik van lokale corticosteroïdpreparaten of behandeling van een groot huidoppervlak (>10%).

<sup>2</sup> Kan veroorzaakt worden door lokaal aangebrachte steroïden.

<sup>3</sup> Als dit zich voordoet, stop dan met het gebruik.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. De meldingen moeten, bij voorkeur via een dierenarts, worden gestuurd naar ofwel de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of zijn lokale vertegenwoordiger ofwel de nationale bevoegde autoriteit via het nationale meldsysteem. Zie de bijsluiter voor de desbetreffende contactgegevens.

### 3.7 Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg

#### Dracht en lactatie:

Uit laboratoriumonderzoek blijkt dat topisch gebruik van betamethason bij drachtige vrouwelijke dieren kan leiden tot misvormingen bij pasgeborenen. Kleine hoeveelheden betamethason kunnen de bloed-melkbarrière passeren.

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht en lactatie.

Het gebruik wordt afgeraden tijdens de dracht en lactatie.

### 3.8 Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie

Gelijktijdige behandeling met steroïden en NSAID's kan het risico op ontwikkeling van maag-darmzweren verhogen.

### 3.9 Toedieningswegen en dosering

Cutaan gebruik.

Eerst dienen de haren rond de wond voorzichtig te worden afgeknipt. Het aangetaste gebied dient daarna grondig te worden gereinigd met een antiseptische wassing of spoeling alvorens de gel dagelijks aan te brengen. Er dient een dun laagje te worden aangebracht op het aangetaste gebied. Breng een lengte van ongeveer 0,5 cm gel per 8 cm<sup>2</sup> laesie aan, tweemaal daags, gedurende minimaal 5 dagen. De behandeling dient gedurende 48 uur na het verdwijnen van de laesie te worden voortgezet. De behandelingsperiode mag niet langer dan 7 dagen zijn. Als er binnen drie dagen geen verbetering optreedt of als de aandoening verslechtert, dient de diagnose heroverwogen te worden.

**3.10 Symptomen van overdosering (en, in voorkomend geval, spoedbehandeling en tegengiffen)**

Er worden geen andere symptomen verwacht dan de bijwerkingen genoemd in rubriek 3.6.

**3.11 Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik, met inbegrip van beperkingen op het gebruik van antimicrobiële en antiparasitaire diergeneesmiddelen om het risico op ontwikkeling van resistentie te beperken**

Niet van toepassing.

**3.12 Wachtijd(en)**

Niet van toepassing

**4. FARMACOLOGISCHE GEGEVENS****4.1 ATCvet-code:**

QD07 CC01

**4.2 Farmacodynamische eigenschappen**

Betamethasonvaleraat is een krachtig synthetisch corticosteroïde (dexamethason-analoon) werkt ontstekingsremmend en tegen pruritus bij topische toepassing en heeft milde mineralocorticoïde eigenschappen.

Fusidinezuurhemihydraat heeft een steroïdenstructuur maar heeft geen steroïdeachtige effecten. Het behoort tot de klasse van antibiotica die fusidanen worden genoemd. Fusidinezuurhemihydraat werkt door de eiwitsynthese van bacteriën te remmen door te binden aan elongatiefactor G (vereist voor de translocatie van het bacteriële ribosoom na vorming van de peptidebinding tijdens de eiwitsynthese). De werking ervan is grotendeels bacteriostatisch, maar bij hoge concentraties (2 tot 32 keer hoger dan de MIC) kan het effect bacteriedodend zijn. Fusidinezuurhemihydraat is werkzaam tegen Grampositieve bacteriën, te weten *Staphylococcus* spp. (met name *S. pseudintermedius*) met inbegrip van soorten die penicillinase aanmaken. Het is ook werkzaam tegen streptokokken.

| <b>Pathogene bacteriën</b>   | <b>Gevoelig voor / resistent tegen fusidinezuur</b> | <b>Fusidinezuur MIC</b>   |
|--|---|---|
| Grampositieve bacteriën<br>- <i>Staphylococcus pseudintermedius</i><br>- <i>Streptococcus</i> spp.<br>- <i>Corynebacteria</i> spp. | Gevoelig<br>Gevoelig<br>Gevoelig                    | MIC <sub>90</sub> ≅ 0,25-4 µg/ml<br>MIC <sub>90</sub> ≅ 8-16 µg/ml<br>MIC <sub>90</sub> ≅ 0,04-12,5 µg/ml |
| Gramnegatieve bacteriën<br>- <i>Pseudomonas</i> spp.<br>- <i>E. coli</i>   | Resistent<br>Resistent                              | >128 µg/ml<br>>128 µg/ml  |

Gegevens gebaseerd op onderzoeken die tussen 2002 en 2011 voornamelijk in Europa, maar ook in Noord-Amerika zijn uitgevoerd.

Er zijn twee belangrijke mechanismen van resistentie tegen fusidinezuurhemihydraat bij *S. aureus* beschreven: de verandering van de doellocatie van het geneesmiddel als gevolg van chromosomale mutaties in FusA (dat codeert voor elongatiefactor EF-G) of FusE dat codeert voor ribosoom-eiwit L6, en de bescherming van de doellocatie van het geneesmiddel door eiwitten uit de FusB-familie, waaronder fusB, fusC en fusD. De fusB-determinant is oorspronkelijk gevonden op het plasmide in *S. aureus*, maar is ook gevonden op een transposonachtig element of in een stafylokokken pathogeniciteitschaard.

Er is geen kruisresistentie vastgesteld tussen fusidinezuurhemihydraat en andere antibiotica die klinisch gebruikt worden.

#### **4.3 Farmacokinetische eigenschappen**

*In vitro* gegevens van een onderzoek van honden huid geven aan dat 17% van de gebruikte dosis betamethason en 2,5% van de gebruikte dosis fusidinezuurhemihydraat over een periode van 48 uur na het op de huid aanbrengen van het diergeneesmiddel worden opgenomen.

Betamethason-valoraat wordt na topisch gebruik opgenomen. De opname na het aanbrengen op ontstoken huid is waarschijnlijk groter. Na systemische opname kan betamethason de bloed-hersenbarrière en de bloed-placentabarrière passeren en in kleine hoeveelheden in de melk van lacterende dieren terechtkomen.

### **5. FARMACEUTISCHE GEGEVENS**

#### **5.1 Belangrijke onverenigbaarheden**

Niet van toepassing

#### **5.2 Houdbaarheidstermijn**

Houdbaarheid van het diergeneesmiddel in de verkoopverpakking: 2 jaar.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 8 weken.

#### **5.3 Bijzondere voorzorgsmaatregelen bij bewaren**

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften.

#### **5.4 Aard en samenstelling van de primaire verpakking**

Witte, met polyethyleen gecoate aluminium tubes, afgesloten met een polypropyleen felscapsule in een buitenverpakking

Verpakkingsgrootten:

Doos met één tube met 15 g gel.

Doos met één tube met 30 g gel.

Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

#### **5.5 Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen van niet-gebruikte diergeneesmiddelen of afvalmateriaal voortkomend uit het gebruik van het diergeneesmiddel**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingsystemen die op het desbetreffende diergeneesmiddel van toepassing zijn.

**6. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,

**7. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 117880

**8. DATUM EERSTE VERGUNNINGVERLENING**

Datum eerste vergunningverlening: 31 oktober 2016

**9. DATUM VAN DE LAATSTE HERZIENING VAN DE SAMENVATTING VAN DE PRODUCTKENMERKEN**

24 januari 2025

**10. INDELING VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelen databank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**BIJLAGE II**  
**ETIKETTERING EN BIJSLUITER**

**A. ETIKETTERING**

**GEGEVENS DIE OP DE BUITENVERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

{Doos met 15 g en 30 g}

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)**

Per gram:

**Werkzame bestanddelen:**

|  |      |
|--|------|
| Betamethason (als betamethasonvaleraat)    | 1 mg |
| Fusidinezuur (als fusidinezuurhemihydraat) | 5 mg |

**3. VERPAKKINGSGROOTTE**

15 g  
30 g

**4. DOELDIERSOORT(EN)**

Hond

**5. INDICATIES**

**6. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Cutaan gebruik.

**7. WACHTTIJD(EN)**

**8. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 8 weken.

Na openen gebruiken vóór ...

**9. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

**10. VERMELDING “LEES VÓÓR GEBRUIK DE BIJSLUITER”**

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**11. VERMELDING “UITSLUITEND VOOR DIERGENEESKUNDIG GEBRUIK”**

Uitsluitend voor diergeneeskundig gebruik.

**12. VERMELDING “BUITEN HET ZICHT EN BEREIK VAN KINDEREN BEWAREN”**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

**13. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL  
BRENGEN**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,

**14. NUMMER(S) VAN DE VERGUNNING(EN) VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN**

REG NL 117880

**15. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**GEGEVENS DIE OP DE PRIMAIRE VERPAKKING MOETEN WORDEN VERMELD**

{Etiket voor tube met 15 g en 30 g}}

**1. NAAM VAN HET DIERGENEESMIDDEL**

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel

**2. GEHALTE AAN WERKZA(A)M(E) BESTANDDE(E)L(EN)**

Per gram:

**Werkzame bestanddelen:**

Betamethason (als betamethasonvaleraat) 1 mg

Fusidinezuur (als fusidinezuurhemihydraat) 5 mg

**3. DOELDIERSOORT(EN)**

Hond

**4. TOEDIENINGSWEG(EN)**

Cutaan gebruik.

Lees vóór gebruik de bijsluiter.

**5. WACHTTIJD(EN)**

**6. UITERSTE GEBRUIKSDATUM**

Exp. {mm/jjjj}

Na openen gebruiken binnen 8 weken.

Na openen gebruiken vóór ...

**7. BIJZONDERE BEWAARVOORSCHRIFTEN**

**8. NAAM VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL  
BRENGEN**

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited

**9. PARTIJNUMMER**

Lot {nummer}

**B. BIJSLUITER**

## BIJSLUITER

### 1. Naam van het diergeneesmiddel

Betafuse 1 mg/g + 5 mg/g gel voor honden

### 2. Samenstelling

Per gram:

#### Werkzame bestanddelen:

|  |      |
|--|------|
| Betamethason (als betamethasonvaleraat)    | 1 mg |
| Fusidinezuur (als fusidinezuurhemihydraat) | 5 mg |

#### Hulpstoffen:

|   |          |
|---|----------|
| Natriummethylparahydroxybenzoaat (E219) | 3,1 mg   |
| Natriumpropylparahydroxybenzoaat        | 0,337 mg |

Een gebroken-witte tot witte gel.

### 3. Doeldiersoort(en)

Hond.

### 4. Indicaties voor gebruik

Voor de behandeling van acute oppervlakkige pyodermie bij honden, zoals acute vochtige dermatitis ('hot spots') en intertrigo (huidplooidermatitis), veroorzaakt door grampositieve bacteriën die gevoelig zijn voor fusidinezuur.

### 5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij diepe pyodermie.

Niet gebruiken bij pyotraumatische furunculose en pyotraumatische folliculitis met 'satellietlaesies' van papulae of pustulae.

Niet gebruiken als er sprake is van een schimmel- of virusinfectie of schurft.

Niet op het oog aanbrengen.

Niet gebruiken op grote oppervlakken of voor langdurige behandeling.

Niet gebruiken bij impetigo of acne.

Niet gebruiken bij niet-gestabiliseerd of onbehandeld syndroom van Cushing of diabetes mellitus.

Niet gebruiken bij pancreatitis.

Niet gebruiken bij maagdarmzweren.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor de werkzame bestanddelen of één van de hulpstoffen.

Niet gebruiken bij resistentie tegen fusidinezuur.

Zie sectie 6 'Speciale waarschuwingen', subsectie 'Dracht en lactatie'.

## **6. Speciale waarschuwingen**

### Speciale waarschuwingen:

Pyodermie is vaak secundair van aard. De onderliggende oorzaak dient vastgesteld en behandeld te worden.

### Speciale voorzorgsmaatregelen voor veilig gebruik bij de doeldiersoort(en):

Het diergeneesmiddel dient gebruikt te worden in overeenstemming met het officiële, nationale en lokale beleid ten aanzien van antimicrobiële middelen. Het is aanbevolen het gebruik van het diergeneesmiddel plaats te laten vinden op grond van bacteriologische onderzoek en gevoeligheidstesten. Als dit niet mogelijk is, dient de behandeling gebaseerd te zijn op epidemiologische informatie over de gevoeligheid van de betreffende bacteriën. Wanneer het diergeneesmiddel anders wordt gebruikt dan aangegeven in de SPC kan dit het aantal bacteriën dat resistent is tegen fusidinezuur verhogen.

De gebruikte hoeveelheid diergeneesmiddel mag de aanbevolen dosis niet overschrijden.

Gebruik van het diergeneesmiddel in combinatie met occlusieve bandages of verbanden dient te worden vermeden.

Betamethasonvaleraat kan door de huid opgenomen worden en kan tijdelijke onderdrukking van de bijnierfunctie veroorzaken.

Bij honden met een behandeld en gestabiliseerd syndroom van Cushing dient het diergeneesmiddel pas gebruikt te worden overeenkomstig de baten/risicobeoordeling door de behandelend dierenarts.

Contact met de ogen vermijden. In geval van accidenteel contact, grondig spoelen met water.

Het dient voorkomen te worden dat de hond aan de laesies likt en zo het diergeneesmiddel binnenkrijgt. Wanneer er een risico op zelfverwonding of een risico op accidentele overdracht naar de ogen bestaat, bijvoorbeeld bij gebruik van het diergeneesmiddel op de voorpoot, dienen voorzorgsmaatregelen zoals het gebruik van een beschermende kraag te worden overwogen.

### Speciale voorzorgsmaatregelen, te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Personen met een bekende overgevoeligheid voor fusidinezuur, betamethason of voor één van de hulpstoffen moeten contact met het diergeneesmiddel vermijden.

Corticosteroiden kunnen onomkeerbare effecten op de huid hebben; ze kunnen opgenomen worden en schadelijke gevolgen hebben, met name bij frequent en intensief contact of tijdens de zwangerschap. Zwangere vrouwen dienen extra voorzichtig te zijn om accidentele blootstelling te voorkomen.

Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit ondoordringbare wegwerphandschoenen moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel. Handen wassen na gebruik van het diergeneesmiddel. Voorzichtigheid is geboden om contact met de behandelde delen van het dier te vermijden gedurende de behandelingsperiode.

Accidentele ingestie door een kind dient te allen tijde te worden voorkomen.. In geval van accidentele ingestie dient onmiddellijk een arts te worden geraadpleegd en de bijsluiter of het etiket te worden getoond.

### Dracht en lactatie:

Gebruik van het diergeneesmiddel wordt afgeraden tijdens de dracht en lactatie. De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens de dracht en lactatie.

Uit laboratoriumonderzoek blijkt dat topisch gebruik van betamethason bij drachtige vrouwelijke dieren kan leiden tot misvormingen bij pasgeborenen. Kleine hoeveelheden betamethason kunnen de bloed-melkbarrière passeren.

### Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Gelijktijdige behandeling met steroiden en NSAID's kan het risico op ontwikkeling van maag-darmzweren verhogen.

### Overdosering

Bij overdosering zijn geen andere bijwerkingen bekend dan die genoemd onder de rubriek 'Bijwerkingen'.

## **7. Bijwerkingen**

Hond:

|  |   |
|--|---|
| Onbepaalde frequentie (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens) | Systemische aandoening (bijv. onderdrukking van de bijnierfunctie <sup>1</sup> , dunner worden van de opperhuid <sup>1</sup> , vertraagde genezing <sup>1</sup> ).<br>Pigmentatiestoornis (bijv. depigmentatie van de huid <sup>2</sup> ).<br>Overgevoeligheid <sup>3</sup> . |
|--|---|

<sup>1</sup> Kan worden veroorzaakt door langdurig en intensief gebruik van lokale corticosteroïdpreparaten of behandeling van een groot huidoppervlak (>10%).

<sup>2</sup> Kan veroorzaakt worden door lokaal aangebrachte steroïden.

<sup>3</sup> Als dit zich voordoet, stop dan met het gebruik.

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem.

## **8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen**

Cutaan gebruik.

Eerst dienen de haren rond de wond voorzichtig te worden afgeknipt. Het aangetaste gebied dient daarna grondig te worden gereinigd met een antiseptische wassing of spoeling alvorens de gel dagelijks aan te brengen. Er dient een dun laagje te worden aangebracht op het aangetaste gebied. Breng een lengte van ongeveer 0,5 cm gel per 8 cm<sup>2</sup> laesie aan, tweemaal daags, gedurende minimaal 5 dagen. De behandeling dient gedurende 48 uur na het verdwijnen van de laesie te worden voortgezet. De behandelingsperiode mag niet langer dan 7 dagen zijn. Als er binnen drie dagen geen verbetering optreedt of als de aandoening verslechtert, dient de diagnose heroverwogen te worden.

## **9. Aanwijzingen voor een juiste toediening**

Volg de instructies van uw dierenarts over wanneer en hoe dit diergeneesmiddel gebruikt dient te worden. Lees de bijsluiter goed door.

## **10. Wachtijd(en)**

Niet van toepassing

## **11. Bijzondere bewaarvoorschriften**

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Dit diergeneesmiddel vereist geen bijzondere bewaarvoorschriften. Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de doos na Exp. De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 8 weken.

## **12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen**

Geneesmiddelen mogen niet verwijderd worden via afvalwater of huishoudelijk afval

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

Vraag aan uw dierenarts of apotheker wat u met overtollige diergeneesmiddelen dient te doen.

## **13. Indeling van het diergeneesmiddel**

Diergeneesmiddel op voorschrift.

## **14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten**

REG NL 117880

Verpakkingsgrootten:

Doos met één tube met 15 g gel.

Doos met één tube met 30 g gel Het kan voorkomen dat niet alle verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

## **15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien**

24 januari 2025

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelenbank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Contactgegevens**

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,  
Rossmore Industrial Estate,  
Monaghan,  
Ierland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Norbrook Laboratories (Ireland) Limited,

Rossmore Industrial Estate,  
Monaghan,  
Ierland

Lokale vertegenwoordigers en contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

Ecuphar BV  
Verlengde Poolseweg 16  
4818 CL Breda  
Tel: +31 88 003 38 00  
E-mail: [info@ecuphar.nl](mailto:info@ecuphar.nl)

Voor alle informatie over dit diergeneesmiddel kunt u contact opnemen met de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen.

**17. Overige informatie**

|                           |
|---------------------------|
| <b>KANALISATIE</b><br>UDD |
|---------------------------|