

NOTICE

AURIZON, suspension pour instillation auriculaire

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 DIFFÉRENTTitulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VETOQUINOL S.A.
Kontichsesteenweg 42
B- 2630 Aartselaar

Fabricant responsable de la libération des lots

VETOQUINOL S.A
B.P. 189
F-70204 LURE Cedex

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

AURIZON, suspension pour instillation auriculaire

3. LISTE DES SUBSTANCES ACTIVES ET AUTRES INGRÉDIENTS

1 ml de Aurizon contient:

Principes actifs:

Marbofloxacine.....3,0 mg
Clotrimazole.....10,0 mg
Dexaméthasone acétate.....1,0 mg (équivalent à dexaméthasone 0,9 mg)

Excipients:

Gallate de propyle(E 310).....1,0 mg

4. INDICATIONS

Traitement des otites externes d'origine bactérienne et fongique – dues respectivement à des bactéries sensibles à la marbofloxacine et à des champignons, particulièrement *Malassezia pachydermatis*, sensibles au clotrimazole.

La spécialité ne doit être utilisée qu'après vérification de la sensibilité des souches.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer aux chiens atteints d'une perforation de la membrane tympanique.

Ne pas administrer lors d'hypersensibilité connue à l'un des composants.

Ne pas administrer chez les chiennes en gestation ou allaitantes.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

Les effets indésirables classiques des corticoïdes peuvent être observés (perturbation des paramètres biochimiques et hématologiques, telle qu'une augmentation des phosphatases alcalines et des aminotransférases, ainsi qu'une neutrophilie limitée).

L'usage prolongé et intensif de préparations topiques corticoïdes est connu pour induire des effets locaux et généraux incluant la suppression de la fonction adrénaliennne, un amincissement de l'épiderme et une cicatrisation retardée.

En de rares cas, l'utilisation de ce produit peut être associée à une surdité, observée principalement chez les chiens âgés la plupart du temps de nature transitoire.

Si vous constatez des effets indésirables graves ou d'autres effets ne figurant pas sur cette notice, veuillez en informer votre vétérinaire.

7. ESPÈCE CIBLE

Chien

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

Bien agiter avant emploi

10 gouttes par voie auriculaire une fois par jour pendant 7 à 14 jours.

Après 7 jours de traitement, et suite à l'évaluation du vétérinaire, le traitement peut être renouvelé une semaine supplémentaire.

Une goutte de la spécialité contient 71 µg de marbofloxacin, 237 µg de clotrimazole et 23,7 µg de dexaméthasone acétate.

Après instillation, masser brièvement et doucement la base de l'oreille pour permettre à la spécialité de pénétrer dans la partie basse du conduit auditif.

Quand le produit est destiné à traiter plusieurs chiens, utiliser une canule par chien.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Aucun

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver à une température ne dépassant pas 30 °C

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

Durée de conservation après première ouverture: 2 mois

12. MISES EN GARDE PARTICULIÈRES

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Le recours à une unique classe d'antibiotiques peut induire une résistance de la population bactérienne. Il est prudent de réserver les fluoroquinolones pour le traitement d'un état clinique ayant peu répondu, ou étant susceptible de peu répondre, à d'autres classes d'antibiotiques.

Avant utilisation du produit, l'intégrité de la membrane tympanique doit être vérifiée

Le conduit auditif externe doit être nettoyé méticuleusement et séché avant traitement.

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

Se laver soigneusement les mains après administration du produit.

Éviter le contact avec les yeux. En cas de projection oculaire accidentelle, rincer abondamment à l'eau.

Les personnes avec des hypersensibilités connues aux différents composants du produit doivent éviter le contact avec le produit.

Utilisation en cas de grossesse, de lactation ou de ponte

Voir Contre-indications

Interactions médicamenteuses et autres

Aucune connue

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

A partir de trois fois la dose recommandée, des modifications des paramètres hématobiochimiques (telle qu'une augmentation des phosphatases alcalines, des aminotransférases, une neutrophilie limitée, une eosinopénie, une lymphopénie) sont observées. Ces modifications sont sans gravité et réversibles à l'arrêt du traitement.

13. PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Tous médicaments vétérinaires non utilisés ou déchets dérivés de ces médicaments doivent être éliminés conformément aux exigences locales.

14. DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

Décembre 2010

15. INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

BE-V228645

À usage vétérinaire

À ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire