

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. NOM DU MEDICAMENT VETERINAIRE

CORTIZEME EMULSION POUR APPLICATION CUTANEE

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Un mL contient :

**Substances actives :**

Néomycine ..... 5000 UI

(sous forme de sulfate)

Prednisolone ..... 1,000 mg

**Excipients :**

Composition qualitative en excipients et autres composants	Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire
Alcool benzylique (E1519)	0,005 mL
Hydroxyméthanesulfinate de sodium	1,000 mg
Glycérol	/
Paraffine liquide légère	/
Alcools gras polyéthérifiés	/
Parfum lavande	/
Siméticone	/
Eau purifiée	/

Suspension blanche fluide homogène.

### **3. INFORMATIONS CLINIQUES**

#### **3.1 Espèces cibles**

Chiens et chats.

#### **3.2 Indications d'utilisation pour chaque espèce cible**

- Traitement local des affections cutanées à germes sensibles à la néomycine.

#### **3.3 Contre-indications**

Ne pas utiliser en cas d'ulcères digestifs, diabète sucré, insuffisance rénale non liée à un trouble immunologique, maladies infectieuses, affections s'accompagnant d'immunosuppression.

#### **3.4 Mises en garde particulières**

Aucune.

#### **3.5 Précautions particulières d'emploi**

##### **Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles**

Une utilisation inappropriée du médicament vétérinaire peut augmenter la prévalence des bactéries résistantes à la néomycine.

Eviter que les animaux ne se lèchent, de façon à permettre un contact et une pénétration maximale du médicament vétérinaire.

En cas de persistance des lésions, il est conseillé de consulter un vétérinaire.

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

Le port de gant en latex par les personnes qui administrent le médicament vétérinaire aux animaux est recommandé.

En cas d'ingestion accidentelle, demandez immédiatement conseil à un médecin et montrez-lui l'étiquette.

Se laver les mains après usage.

##### **Précautions particulières concernant la protection de l'environnement**

Sans objet.

## Autres précautions

### 3.6 Effets indésirables

Chiens et chats :

Fréquence indéterminée (ne peut être estimée à partir des données disponibles) :	Polyurie <sup>1</sup> Polydipsie <sup>1</sup> , Appétit excessif <sup>1</sup> Autre trouble du système immunitaire <sup>1,2</sup> Hyperadrénocorticisme <sup>1,3</sup> Autre trouble métabolique <sup>1,4</sup>
-------------------------------------------------------------------------------------	-----------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------

<sup>1</sup> En cas d'usage prolongé de corticostéroïdes tels que la prednisolone.

<sup>2</sup> Immunodépression.

<sup>3</sup> Iatrogène.

<sup>4</sup> Redistribution des réserves lipidiques de l'organisme.

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 ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

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

Gestation :

Les études de laboratoire sur les animaux ont mis en évidence des effets embryotoxiques de la prednisolone.

Ne pas utiliser durant la gestation.

### 3.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

### 3.9 Voies d'administration et posologie

Usage externe.

Une application directe sur les lésions d'une petite quantité d'émulsion, une ou deux fois par jour.

Pour assurer une meilleure pénétration, il peut être nécessaire de raser les poils au niveau de la partie malade.

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

Cf. rubrique « Effets indésirables ».

### **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**

Sans objet.

## **4. INFORMATIONS PHARMACOLOGIQUES**

### **4.1 Code ATCvet**

QD07CA03.

### **4.2 Propriétés pharmacodynamiques**

La néomycine est un antibiotique bactéricide appartenant à la famille des aminosides, à large spectre, notamment actif sur les staphylocoques et les streptocoques.

La prednisolone est un corticoïde à action anti-inflammatoire.

### **4.3 Propriétés pharmacocinétiques**

La néomycine n'est pas absorbée à partir de la peau intacte.

### **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 : 15 mois.

## **5.3 Précautions particulières de conservation**

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

## **5.4 Nature et composition du conditionnement primaire**

Flacon polyéthylène.

## **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**

VIRBAC

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

FR/V/6326271 1/1990

Flacon de 125 mL

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

## **8. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION**

02/02/1990

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

27/03/2025

## **10. CLASSIFICATION DES MEDICAMENTS VETERINAIRES**

Médicament vétérinaire 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>).