

ANNEXE I

RÉSUMÉ DES CARACTÉRISTIQUES DU PRODUIT

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex suspension auriculaire pour chiens

2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

Principes actifs:

Orbifloxacin	8.5 mg/ml
Mometasone furoate (s.f. monohydrate)	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

Excipients:

Paraffine liquide

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension auriculaire

Suspension visqueuse de couleur blanche à blanc cassé.

4. INFORMATIONS CLINIQUES

4.1 Espèces cibles

Chiens.

4.2 Indications d'utilisation spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens :

- Traitement des otites externes aiguës et des manifestations aiguës d'otite externe récidivante, due à des bactéries sensibles à l'orbifloxacin, et à des levures sensibles au posaconazole, en particulier *Malassezia pachydermatis*.

4.3 Contre-indications

Ne pas administrer en cas de perforation de la membrane tympanique.

Ne pas administrer en cas d'hypersensibilité aux principes actifs, à l'un des excipients, aux corticoïdes, à tout autre antifongique azolé ou à d'autres fluoroquinolones.

Ne pas administrer pendant toute ou partie de la gestation.

4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Les otites bactériennes ou fongiques sont souvent secondaires à une maladie sous-jacente. Les causes sous-jacentes doivent être identifiées et traitées.

4.5 Précautions particulières d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Le recours massif à une classe unique d'antibiotique peut induire une résistance de la population bactérienne. Il est prudent de réserver l'usage des fluoroquinolones aux traitements des cas cliniques qui n'ont pas répondu ou sont susceptibles de ne pas répondre à d'autres classes d'antibiotiques.

L'utilisation de la spécialité doit se fonder sur la sensibilité des souches isolées et/ou sur d'autres tests diagnostique appropriés.

Les médicaments vétérinaires de la classe des quinolones sont associés à des érosions du cartilage au niveau des articulations d'appui et d'autres formes d'arthropathie du jeune animal chez différentes espèces. Par conséquent, ne pas utiliser chez les animaux de moins de 4 mois d'âge.

L'usage prolongé et intensif de préparations topiques corticoïdes est connu pour induire des effets locaux et généraux, incluant la suppression de la fonction adrénalienne, un amincissement de l'épiderme et une cicatrisation retardée. Voir rubrique 4.10.

Avant d'administrer la spécialité, le **canal externe de l'oreille** doit être examiné de façon approfondie pour s'assurer que la membrane tympanique n'est pas perforée afin d'éviter des risques de transmission de l'infection à l'oreille moyenne ainsi que des dommages à l'appareil cochléaire et vestibulaire.

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

Se laver soigneusement les mains après administration du produit.

Eviter le contact avec le produit.

En cas de projection accidentelle, rincer abondamment à l'eau.

4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)

De légères lésions érythémateuses ont été observées.

L'usage de préparations auriculaires peut être associé à une déficience auditive, généralement transitoire, plus particulièrement chez des animaux âgés.

4.7 Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

L'innocuité de la spécialité chez la chienne pendant la gestation et la lactation n'a pas été montrée.

Gravidité :

Ne pas administrer pendant tout ou partie de la gestation.

Lactation :

L'utilisation de la spécialité pendant la lactation n'est pas recommandée.

Chez les chiots, les études de laboratoires ont montré que l'administration systémique d'orbifloxacine provoque de l'arthropathie. Les fluoroquinolones sont connues pour traverser le placenta et se retrouver dans le lait.

Fertilité :

Chez le chien, les études visant à déterminer les effets de l'orbifloxacine sur la fertilité n'ont pas été menées. Ne pas utiliser chez les animaux destinés à la reproduction.

4.8 Interactions médicamenteuses et autres

Aucune donnée disponible.

4.9 Posologie et voie d'administration

Voie auriculaire.

Une goutte contient 267 µg d'orbifloxacine, 27 µg de furoate de mométasone et 27 µg de posaconazole.

Le conduit auriculaire doit être méticuleusement nettoyé et séché avant application. Les poils excédentaires doivent être coupés.

Bien agiter le flacon avant emploi.

Pour les chiens de moins de 2 kg, instiller 2 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Pour les chiens pesant entre 2 kg et 15 kg, instiller 4 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Pour les chiens pesant 15 kg ou plus, instiller 8 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Le traitement doit être poursuivi pendant 7 jours consécutifs.

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

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

L'administration, à des chiens pesant de 7,6 kg à 11,4 kg, de la dose recommandée (4 gouttes par oreille) 5 fois par jour pendant 21 jours provoque une légère diminution de la réponse en cortisol sérique après administration d'hormone corticotrope (ACTH) lors d'un test de stimulation à l'ACTH. Un retour à une réponse normale sera observé à l'arrêt du traitement.

4.11 Temps d'attente

Sans objet.

5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES

Groupe pharmacothérapeutique: Otologie – Association de corticoïdes et d'anti-infectieux.

Code ATC-vet : QS02CA91.

5.1 Propriétés pharmacodynamiques

L'orbifloxacine est un agent antibactérien synthétique de large spectre de la famille des quinolones dérivées de l'acide carboxylique, ou plus spécifiquement une fluoroquinolone.

L'activité bactéricide de l'orbifloxacine résulte de l'inhibition des enzymes ADN topoisomérases II (ADN gyrase) et ADN topoisomérase IV nécessaires à la synthèse et l'intégrité de l'ADN bactérien. Une telle action empêche la répllication de la cellule bactérienne, induisant alors une mort rapide. La rapidité et l'étendue de la mortalité cellulaire bactérienne sont directement proportionnelles à la concentration de la molécule. *In vitro*, l'orbifloxacine a une large activité bactéricide contre les bactéries Gram négatif et Gram positif.

Le furoate de mométasone est un corticoïde à forte activité locale et faible effet systémique. Comme les autres corticoïdes topiques, il présente des propriétés anti-inflammatoires et anti-prurigineuses.

Le posaconazole est un agent antifongique à large spectre de la famille des triazolés. Le mécanisme d'action fongicide du posaconazole fait intervenir l'inhibition de l'enzyme lanosterol 14-déméthylase (CYP51) impliquée dans la biosynthèse de l'ergostérol chez les levures et les champignons. Les tests *in vitro* ont montré que le posaconazole avait une activité fongicide contre la plupart des 7000 souches de levures et champignons approximativement testées. *In vitro*, le posaconazole s'est montré 40 à 100 fois plus puissant contre *Malassezia pachydermatis* que le clotrimazole, le miconazole et la nystatine.

La résistance bactérienne aux fluoroquinolones se produit par mutation chromosomique selon trois mécanismes : altération de la perméabilité de la paroi cellulaire, activation d'une pompe à effluent ou

une mutation de l'enzyme responsable du site de liaison de la molécule. Une résistance croisée au sein de la famille des fluoroquinolones est courante. Il n'a pas été observé de résistance de *Malassezia pachydermatis* aux azolés, dont le posaconazole.

L'activité *in vitro* de l'orbifloxacin contre les pathogènes isolés des cas cliniques d'otites externes canines lors d'un essai terrain conduit en 2000-2001 en Europe était la suivante :

<i>Concentrations minimales inhibitrices pour l'Orbifloxacin – Synthèse</i>					
Pathogène	N	Min	Max	CMI₅₀	CMI₉₀
<i>E coli</i>	10	0.06	0.5	0.125	0.5
<i>Enterococci</i>	19	0.250	16	4	8
<i>Proteus mirabilis</i>	9	0.5	8	1	8
<i>Pseudomonas aeruginosa</i>	18	1	> 16	4	8
<i>Staphylococcus intermedius</i>	96	0.25	2	0.5	1
<i>Streptococcus β-haemolyticus G</i>	19	2	4	2	4

5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques

L'absorption systémique des substances actives a été déterminée dans des études à simple dose avec d'orbifloxacin-C¹⁴, du furoate de mométasone-H³ et du posaconazole-C¹⁴ contenus dans la formulation de POSATEX après administration intra-auriculaire chez des Beagle. La majeure partie de l'absorption a eu lieu dans les premiers jours après administration. L'étendue de l'absorption percutanée des médicaments topiques est fonction de nombreux facteurs incluant l'intégrité de la barrière épidermique. L'inflammation peut augmenter l'absorption percutanée des médicaments vétérinaires.

6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES

6.1 Liste des excipients

Acide laurique.

Paraffine liquide.

Gel d'hydrocarbure plastifié (5 % de polyéthylène dans 95 % d'huile minérale)

6.2 Incompatibilités

Aucune connue. Des études avec une série de nettoyants auriculaires n'ont pas montré d'incompatibilités chimiques.

6.3 Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 2 ans.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire :

8,8 ml : 7 jours

17,5 ml et 35,1 ml : 28 jours.

6.4 Précautions particulières de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

À conserver dans le flacon et l'emballage d'origine.

6.5 Nature et composition du conditionnement primaire

Flacon blanc PEHD.

Bouchon blanc PEBD.

Applicateur translucide ou blanc en PEBD et étui.

Taille des présentations: 8,8 ml (7,5 g), 17,5 ml (15 g) and 35,1 ml (30 g)

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

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

7. TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International BV

Wim de Körverstraat 35

5831 AN Boxmeer

Pays-Bas

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

EU/2/08/081/001

EU/2/08/081/002

EU/2/08/081/003

9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION OU DE RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION

Date de première autorisation : 23/06/2008

Date du dernier renouvellement : 23/06/2013

10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (EMA) <http://www.ema.europa.eu>

INTERDICTION DE VENTE, DE DÉLIVRANCE ET/OU D'UTILISATION

Sans objet.

ANNEXE II

- A. FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS**
- B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET L'UTILISATION**
- C. MENTION DES LIMITES MAXIMALES DE RÉSIDUS (LMR)**
- D. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ**

A. FABRICANT RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS

Nom et adresse du fabricant responsable de la libération des lots

Vet Pharma Friesoythe
Sedelsberger Straße 2
26169 Friesoythe
Allemagne

B. CONDITIONS OU RESTRICTIONS CONCERNANT LA DÉLIVRANCE ET L'UTILISATION

Médicament vétérinaire soumis à prescription.

C. MENTION SUR LES LMR(S)

Sans objet.

D. AUTRES CONDITIONS ET OBLIGATIONS DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Sans objet.

ANNEXE III
ÉTIQUETAGE ET NOTICE

A. ÉTIQUETAGE

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte de 1 flacon de 17,5 ml et boîte de 1 flacon de 35,1 ml

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex suspension auriculaire pour chiens

2. LISTE DU (DES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

Orbifloxacine	8.5 mg/ml
Mometasone furoate	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension auriculaire.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

17,5 ml
35,1 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Chiens.

6. INDICATION(S)**7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

Voie auriculaire stricte.
Consulter la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

Consulter la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP (mois / année)

Après ouverture, utiliser dans les 28 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

12. 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.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

À usage vétérinaire - à ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS »

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

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Pays-Bas

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

EU/2/08/081/002

EU/2/08/081/003

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

MENTIONS DEVANT FIGURER SUR L'EMBALLAGE EXTÉRIEUR

Boîte de 1 flacon de 8,8 ml

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex suspension auriculaire pour chiens

2. LISTE DU (DES) PRINCIPE(S) ACTIF(S) ET D'AUTRES SUBSTANCES

Orbifloxacine	8.5 mg/ml
Mometasone furoate	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

3. FORME PHARMACEUTIQUE

Suspension auriculaire.

4. TAILLE DE L'EMBALLAGE

8,8 ml

5. ESPÈCES CIBLES

Chiens.

6. INDICATION(S)**7. MODE ET VOIE(S) D'ADMINISTRATION**

Voie auriculaire stricte.
Consulter la notice avant utilisation.

8. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

9. MISE(S) EN GARDE ÉVENTUELLE(S)

Consulter la notice avant utilisation.

10. DATE DE PÉREMPTION

EXP (mois / année)

Après ouverture, utiliser dans les 7 jours.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

À conserver dans l'emballage extérieur d'origine.

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

Élimination : lire la notice.

13. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE» ET CONDITIONS OU RESTRICTIONS DE DÉLIVRANCE ET D'UTILISATION, le cas échéant

À usage vétérinaire - à ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

14. LA MENTION « TENIR HORS DE LA VUE ET DE LA PORTEE DES ENFANTS »

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

15. NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Pays-Bas

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

EU/2/08/081/001

17. NUMÉRO DU LOT DE FABRICATION

Lot {numéro}

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIRE**

Flacon de 17,5 ml et de 35,1 ml

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex gouttes auriculaires pour chiens

2. QUANTITÉ DE(S) PRINCIPE(S) ACTIF(S)

Orbifloxacine	8.5 mg/ml
Mometasone furoate	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

3. CONTENU EN POIDS, EN VOLUME OU EN NOMBRE DE DOSES

17,5 ml
35,1 ml

6. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

7. DATE DE PÉREMPTION

EXP (mois / année)
Après ouverture, utiliser dans les 28 jours.

8. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE»

À usage vétérinaire.

**MENTIONS MINIMALES DEVANT FIGURER SUR LES PETITS CONDITIONNEMENTS
PRIMAIREs**

Flacon 8.8 mL

1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex gouttes auriculaires pour chiens

2. QUANTITÉ DE(S) PRINCIPE(S) ACTIF(S)

Orbifloxacine	8.5 mg/ml
Mometasone furoate	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

6. NUMÉRO DU LOT

Lot {numéro}

7. DATE DE PÉREMPTION

EXP (mois / année)
Après ouverture, utiliser dans les 7 jours.

5. LA MENTION «À USAGE VÉTÉRINAIRE»

À usage vétérinaire.

B. NOTICE

NOTICE
Posatex suspension auriculaire pour chiens

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 :

Intervet International BV
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer
Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Vet Pharma Friesoythe
Sedelsberger Straße 2
26169 Friesoythe
Allemagne

2. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Posatex suspension auriculaire pour chiens

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

Orbifloxacin	8.5 mg/ml
Mometasone furoate (s.f. monohydrate)	0.9 mg/ml
Posaconazole	0.9 mg/ml

4. INDICATION(S)

Traitement des otites externes aiguës et des manifestations aiguës d'otite externe récidivante, due à des bactéries sensibles à l'orbifloxacin, et à des levures sensibles au posaconazole, en particulier *Malassezia pachydermatis*.

5. CONTRE-INDICATIONS

Ne pas administrer en cas de perforation de la membrane tympanique.
Ne pas administrer en cas d'hypersensibilité aux principes actifs, à l'un des excipients, aux corticoïdes, à tout autre antifongique azolé ou à d'autres fluoroquinolones.
Ne pas administrer pendant toute ou partie de la gestation.

6. EFFETS INDÉSIRABLES

De légères lésions érythémateuses ont été observées.
L'usage de préparations auriculaires peut être associé à une déficience auditive, généralement transitoire, plus particulièrement chez des animaux âgés.

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

7. ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens.

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

Voie auriculaire.

Une goutte contient 267 µg d'orbifloxacin, 27 µg de furoate de mométasone et 27 µg de posaconazole.

Bien agiter le flacon avant emploi.

Pour les chiens de moins de 2 kg, instiller 2 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Pour les chiens pesant entre 2 kg et 15 kg, instiller 4 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Pour les chiens pesant 15 kg ou plus, instiller 8 gouttes dans l'oreille une fois par jour.

Le traitement doit être poursuivi pendant 7 jours consécutifs.

9. CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Le conduit auriculaire doit être méticuleusement nettoyé et séché avant application. Les poils excédentaires doivent être coupés.

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

10. TEMPS D'ATTENTE

Sans objet.

11. CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne pas utiliser après la date de péremption figurant sur l'étiquette.

Durée de conservation après première ouverture du flacon :

8,8 ml : 7 jours.

17,5 ml et 35,1 ml : 28 jours.

12. MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières pour chaque espèce cible :

Les otites bactériennes ou fongiques sont souvent secondaires à une maladie sous-jacente. Les causes sous-jacentes doivent être identifiées et traitées.

Précautions particulières d'utilisation chez l'animal :

Le recours massif à une classe unique d'antibiotique peut induire une résistance de la population bactérienne. Il est prudent de réserver l'usage des fluoroquinolones aux traitements des cas cliniques qui n'ont pas répondu ou sont susceptibles de ne pas répondre à d'autres classes d'antibiotiques.

L'utilisation de la spécialité doit se fonder sur la sensibilité des souches isolées et/ou sur d'autres tests diagnostique appropriés.

Les médicaments vétérinaires de la classe des quinolones sont associés à des érosions du cartilage au niveau des articulations d'appui et d'autres formes d'arthropathie du jeune animal chez différentes espèces. Par conséquent, ne pas utiliser chez les animaux de moins de 4 mois d'âge.

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

Avant d'administrer la spécialité, le **canal externe de l'oreille** doit être examiné de façon approfondie pour s'assurer que la membrane tympanique n'est pas perforée afin d'éviter des risques de transmission de l'infection à l'oreille moyenne ainsi que des dommages à l'appareil cochléaire et vestibulaire.

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

Se laver soigneusement les mains après administration du produit. Eviter le contact avec le produit. En cas de projection accidentelle, rincer abondamment à l'eau.

Gravidité :

L'innocuité de la spécialité chez la chienne pendant la gestation et la lactation n'a pas été montrée. Ne pas administrer pendant tout ou partie de la gestation.

Lactation :

L'utilisation de la spécialité pendant la lactation n'est pas recommandée. Chez les chiots, les études de laboratoires ont montré que l'administration systémique d'orbifloxacine provoque de l'arthropathie. Les fluoroquinolones sont connues pour traverser le placenta et se retrouver dans le lait.

Fertilité :

Chez le chien, les études visant à déterminer les effets de l'orbifloxacine sur la fertilité n'ont pas été menées. Ne pas utiliser chez les animaux destinés à la reproduction.

Interactions médicamenteuses ou autres formes d'interactions :

Aucune donnée disponible.

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

L'administration, à des chiens pesant de 7,6 kg à 11,4 kg, de la dose recommandée (4 gouttes par oreille) 5 fois par jour pendant 21 jours provoque une légère diminution de la réponse en cortisol sérique après administration d'hormone corticotrope (ACTH) lors d'un test de stimulation à l'ACTH. Un retour à une réponse normale sera observé à l'arrêt du traitement.

Incompatibilités :

Aucune connue. Des études avec une série de nettoyants auriculaires n'ont pas montré d'incompatibilités chimiques.

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

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14. DATE DE LA DERNIERE NOTICE APPROUVEE

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles sur le site web de l'Agence européenne des médicaments (EMA) <http://www.ema.europa.eu/>.

15. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.