



Date de création : 08-11-2017  
Date de mise à jour : 28-03-2022

## Informations et posologie

---

### Espèces cibles

---



#### Espèce cible complément

Chiens et chats.

#### Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et chats :

- Traitement de la gale auriculaire due à *Otodectes cynotis*.

### Administration

---

#### Voie d'administration



#### Voie d'administration complément

Voie auriculaire.

#### Posologie

Après nettoyage du conduit auditif, instiller une dizaine de gouttes de solution dans l'oreille malade puis masser la base de l'oreille pour favoriser une bonne pénétration du produit.

Répétez le traitement tous les 2 jours pendant une durée minimum de 3 semaines.

#### Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un mL contient :

- Substance active :

Crotamiton ..... 0,1 g

#### Principes actifs / Molécule

Crotamiton

## Forme pharmaceutique

Solution

## Inscription au tableau des substances vénéneuses (Liste I / II). Classement du médicament en matière de délivrance

Sans objet.

## Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

## Propriétés

---

### Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Autre antiparasitaire externe pour usage local.

### Propriétés pharmacodynamiques

Le crotamiton présente des propriétés acaricides modérées et est actif, notamment contre *Otodectes cynotis*. Son mécanisme d'action exact est inconnu, il interférerait avec le métabolisme du parasite. Il possède également une activité antiprurigineuse.

### Propriétés pharmacocinétiques

Non documentées.

## Mise en garde

---

### Contres-indications et mise en garde

---

#### Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'allergie connue au crotamiton.

#### Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

#### Effets indésirables (fréquence et gravité)

Non connus.

## Précautions d'emploi

---

### Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Lors d'atteinte otologique très importante, il est recommandé de s'assurer de l'intégrité tympanique avant l'application de la solution.

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

Bien se laver les mains à l'eau et au savon après administration du produit.

En cas de projection dans les yeux, rincer abondamment à l'eau.

En cas de projection sur la peau, laver à l'eau et au savon.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin et lui montrer la notice.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'un des composants doivent éviter tout contact avec le produit.

### Autres précautions

Aucune.

### Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

L'innocuité du produit n'a pas été étudiée pendant la grossesse et la lactation.

L'utilisation de la spécialité au cours de la grossesse et de la lactation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

### Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

### Précautions pharmacologiques

---

#### Interactions médicamenteuses et autres

Non connues.

#### Incompatibilités

Non connues.

### Conservation

---

#### Durée de conservation

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

#### Précautions particulières de conservation selon pertinence

Aucune.

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

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

## Présentation

---

#### Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché / exploitant

Dômes Pharma FR  
57 Rue des Bardines  
63 370 Lempdes, France

#### Classification ATC Vet

- QP53AX04

#### Laboratoire



DÔMES PHARMA FR - Gamme  
BIOCANINA  
DÔMES PHARMA FR - Division Officine  
- Gamme BIOCANINA  
57, Rue des Bardines  
63370 LEMPDES

#### Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/9010728 9/1992

#### Date de première autorisation

1992-02-17

#### Présentation et quantité

OTOSTAN<sup>®</sup> Boîte de 1 flacon compte-gouttes de 15 mL

Code GTIN : 03661729238241