



Date de création : 08-11-2017
Date de mise à jour : 24-04-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens et chats.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et chats :

- Traitement local des affections cutanées d'origine bactérienne ou fongique sensibles à l'hexétidine.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie locale externe.

Posologie

Toutes cibles :

Chiens, chats:

Appliquer la solution sur les lésions en les débordant.

Faire pénétrer en tamponnant avec un morceau de coton ou en massant avec l'index.

Pratiquer deux applications par jour jusqu'à l'amendement des lésions.

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

1 mL de solution contient:

- Substances actives:

Héxétidine 1,50 mg

Prednisolone (sf d'acétate) 1,25 mg

- Excipient QSP 1 mL

Benzocaïne 20,00 mg

Principes actifs / Molécule

Prednisolone, Hélixétidine, Benzocaïne

Forme pharmaceutique

Solution

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

Liste I.

À ne délivrer que sur ordonnance.

Usage vétérinaire.

Respecter les doses prescrites.

Temps d'attente

Toutes cibles :

Sans objet.

Propriétés

Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : association pour usage local d'un corticoïde avec un antiseptique.

Propriétés pharmacodynamiques

L'hélixétidine est un antiseptique local.

La prednisolone est un anti-inflammatoire stéroïdien de synthèse appartenant à la famille des glucocorticoïdes. Elle possède une activité anti-inflammatoire et antiprurigineuse.

La benzocaïne est un anesthésique local dérivé de l'acide para aminobenzoïque. Elle agit au niveau du neurone en interférant avec le processus d'excitation et de conduction.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Aucune.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Dans de rares cas, les anesthésiques locaux peuvent engendrer un phénomène de méthémoglobinisation qui rétrocède après administration d'une solution à 1% de bleu de méthylène.

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

À utiliser avec précautions chez les animaux présentant une sensibilité particulière aux anesthésiques locaux.

Tonte préalable si nécessaire.

Éviter toute réaction intempestive de frottement ou de léchage immédiatement après le traitement.

Ne pas faire avaler.

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.

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

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

Les études chez les animaux de laboratoire ont mis en évidence des effets embryotoxiques de la prednisolone. L'utilisation de la spécialité durant le dernier tiers de la gestation devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque.

Précautions pharmacologiques

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 18 mois

Précautions particulières de conservation selon pertinence

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

Conserver à une température comprise entre +2°C et +8°C.

Conserver dans l'emballage d'origine et à l'abri de la lumière.

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

ZOETIS FRANCE
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
FRANCE

Classification ATC Vet

- QD07BA01

Laboratoire



ZOETIS
10 RUE RAYMOND DAVID
92240 MALAKOFF
Zoetis Assistance 0810 734 937
<http://www.zoetis.fr>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/7689822 4/1992

Date de première autorisation

1992-02-17

Présentation et quantité

DUPHADERM® Boîte de 1 flacon pulvérisateur polyéthylène de 35 mL

Code GTIN : 08714015010429

DUPHADERM® Boîte de 1 flacon polyéthylène de 120 mL

Code GTIN : 08714015010436