

Date de création : 08-11-2017

Date de mise à jour : 28-04-2020

Informations et posologie

Espèces cibles



Espèce cible complément

Chiens, chats et chinchillas.

Indications d'utilisation, spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens, les chats et les chinchillas :

- traitement des dermatomycoses.

Administration

Voie d'administration



Voie d'administration complément

Voie orale.

Posologie

10 à 20 mg de griséofulvine par kg de poids corporel et par jour, de préférence en 2 prises.

Chats	Nombre de comprimés/jour
Chatons, chats de moins de 2 kg	1/4
Chats adultes	1/2

Chiens	Nombre de comprimés/jour
moins de 4 kg	1/4
4 à 10 kg	1/2
10 à 15 kg	1
15 à 25 kg	1 1/2
25 kg et plus	2

La durée du traitement varie selon le siège et l'extension de l'infection. Elle est en moyenne de quatre semaines et peut être prolongée dans certaines infections.

Remarque : les posologies préconisées dans le RCP et la notice de FULVIDERM® chez le chat et le chien peuvent différer de celles habituellement recommandées pour la griséofulvine dans le traitement des dermatophytoses dans la bibliographie (cf. notamment PROST C. Traitement des dermatophytoses chez les carnivores domestiques ; Actualités. *Informations Dermatologiques Vétérinaires*, Avril 2003).

Composition qualitative et quantitative Principes actifs et excipients à effets notoires

Un comprimé de 250 mg contient :

- Substance active :
Griséofulvine 150,0 mg

Principes actifs / Molécule

Griséofulvine

Forme pharmaceutique

Comprimé

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 pharmacodynamiques

La griséofulvine est un antibiotique fongistatique dont l'action s'exerce sur la croissance des filaments mycéliens. Son spectre d'activité est limité aux dermatophytes, principalement *Microsporum* spp et *Trichophyton* spp.

Propriétés pharmacocinétiques

Non connues.

Mise en garde

Contres-indications et mise en garde

Contre-indications

Ne pas administrer chez les femelles gestantes et les jeunes animaux de moins de 12 semaines.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une allergie connue à la griséofulvine.

Ne pas utiliser chez les animaux présentant une fonction hépatique altérée.

Mises en gardes particulières à chaque espèce cible

Toutes cibles :

Aucune.

Effets indésirables (fréquence et gravité)

Des troubles gastro-intestinaux, des insuffisances hépatiques et des réactions cutanées peuvent être parfois observées.

La fréquence des effets indésirables est définie comme suit :

- très fréquent (effets indésirables chez plus d'1 animal sur 10 animaux traités)
- fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 100 animaux traités)
- peu fréquent (entre 1 et 10 animaux sur 1 000 animaux traités)
- rare (entre 1 et 10 animaux sur 10 000 animaux traités)
- très rare (moins d'un animal sur 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés).

Précautions d'emploi

Précautions particulières d'emploi chez les animaux

Le produit doit être administré au moment du repas enrichi en lipides pour obtenir une meilleure absorption digestive. À utiliser avec précaution chez les chats lors d'infection par le virus de l'immunodéficience féline (FIV) en raison d'une possible neutropénie iatrogène.

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

Aucune.

Autres précautions

Aucune.

Utilisation en cas de grossesse et de lactation ou de ponte

La griséofulvine est tératogène. Ne pas administrer chez les femelles gestantes.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgences, antidotes)

Non connu.

Précautions pharmacologiques

Interactions médicamenteuses et autres

La griséofulvine ne doit pas être utilisée en même temps que le kétoconazole et la phénylbutazone. Les barbituriques diminuent son absorption et son activité antifongique, en stimulant par induction enzymatique son inactivation métabolique au niveau du foie.

Les lipides augmentent l'absorption de la griséofulvine.

Incompatibilités

Aucune connue.

Conservation

Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 4 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

VIRBAC
1^{ère} avenue 2065m LID
06516 CARROS - France

Classification ATC Vet

- QD01BA01

Laboratoire

VIRBAC France



Espace Azur Mercantour
3^e rue LID
06510 CARROS
<http://fr.virbac.com>

Numéro d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/2578656 5/1980

Date de première autorisation

1980-09-16

Présentation et quantité

FULVIDERM[®] Boite de 4 plaquettes thermoformées de 8 comprimés

Code GTIN : 03597132106108