

## 1. DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

Prurivet N ad us. vet., solution pour application cutanée pour chiens, chats et autres animaux de compagnie

## 2. COMPOSITION QUALITATIVE ET QUANTITATIVE

1ml de solution contient:

### Substances actives:

Chloramphénicol 11.17 mg

Benzoate de benzyle 93.11 mg

Dexaméthasone 0.47 mg

### Excipients:

Concentrat d'acétate d'Alpha-Tocophérol (forme pulvérulente) 0.47 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique 6.1.

## 3. FORME PHARMACEUTIQUE

Solution huileuse claire, jaune verdâtre, pour application cutanée.

## 4. INFORMATIONS CLINIQUES

### 4.1 Espèces cibles

Chiens, chats et autres animaux de compagnie

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

Pour la thérapie locale antibactérienne, antiparasitaire, antiphlogistique, antiallergique, analgésique et antiprurigineuse chez le chien, le chat et les autres animaux de compagnie; également en complément des traitements généraux.

### 4.3 Contre-indications

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à un principe actif ou à un autre composant.

Ne pas utiliser en cas de lésions cutanées ulcéreuses.

Ne pas utiliser chez les animaux destinés à la production de denrées alimentaires.

### 4.4 Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

### 4.5 Précautions particulières d'emploi

#### Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Éviter le contact avec les yeux et les muqueuses.

En raison de l'absorption cutanée de la dexaméthasone, des effets indésirables systémiques des corticostéroïdes ne sont pas à exclure, en particulier en cas de lésions cutanées étendues.

En cas d'infections cutanées bactériennes, il convient de réaliser un antibiogramme avant d'utiliser Prurivet N.

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

Éviter le contact avec les yeux et les muqueuses.

Porter des gants lors de l'application.

Se laver les mains après l'application.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à un principe actif ou à un autre composant doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

En cas de contact accidentel avec la peau, les muqueuses ou les yeux – y compris le contact main-bouche – laver/rincer à l'eau courante propre.

En cas de réaction d'hypersensibilité ou d'irritation persistante, consulter immédiatement un médecin et lui montrer la notice ou l'étiquette.

#### **4.6 Effets indésirables (fréquence et gravité)**

Aucun connu.

En cas d'effets indésirables, notamment d'effets ne figurant pas sous la rubrique 4.6 de l'information professionnelle, doivent être déclarés à l'adresse [vetvigilance@swissmedic.ch](mailto:vetvigilance@swissmedic.ch).

#### **4.7 Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte**

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation et de lactation.

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

#### **4.8 Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions**

Aucune connue.

#### **4.9 Posologie et voie d'administration**

Selon la gravité de l'affection, humidifier 1 à 3 fois par jour la peau atteinte et les zones environnantes avec une petite quantité de liquide. Prurivet N pénètre rapidement et facilement dans le pelage et les plis cutanés et adhère bien. Cela facilite l'application (pas d'irritation mécanique!), surtout sur les zones de peau fortement enflammées et sur les poils non tondus.

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

Il n'existe aucune étude sur les surdosages pour ce médicament vétérinaire. Les conséquences éventuelles devront faire l'objet d'un traitement symptomatique.

#### **4.11 Temps d'attente**

Ne pas utiliser chez les animaux destinés à la production de denrées alimentaires.

## **5. PROPRIÉTÉS PHARMACOLOGIQUES**

Groupe pharmacothérapeutique: Produits dermatologiques, corticostéroïdes, combinaison avec des antibiotiques, dexaméthasone et chloramphénicol

Code ATCvet: QD07CB04

### **5.1 Propriétés pharmacodynamiques**

Grâce à ses différentes substances actives, Prurivet N est un produit thérapeutique cutané polyvalent. L'action antibiotique spécifique du chloramphénicol, soutenue et complétée par une action désinfectante générale à base d'alcool, rend Prurivet N efficace contre pratiquement tous les agents pathogènes entrant en ligne de compte dans les affections cutanées infectieuses. Les maladies cutanées parasitaires sont combattues grâce à la forte teneur en benzoate de benzyle, un antiparasitaire qui a fait ses preuves.

Prurivet N tient compte des causes non infectieuses fréquentes de l'eczéma grâce à sa composante antiphlogistique et antiallergique. La dexaméthasone confère à la préparation un effet antiphlogistique accru et de longue durée par rapport aux préparations à base de cortisone.

### **5.2 Caractéristiques pharmacocinétiques**

Grâce à son pouvoir de pénétration facile dans le pelage, Prurivet N pénètre rapidement sur la peau et y forme une couche uniforme grâce à son bon pouvoir d'adhérence. Prurivet N contient du DMSO, qui augmente le pouvoir de pénétration et contribue à l'action en profondeur de la préparation.

L'effet de la préparation sur la peau traitée est prolongé par le film protecteur qui se forme après l'application. Outre cet effet retardateur, Prurivet N protège la peau contre le dessèchement et l'assouplit grâce à sa teneur en lipides.

### **5.3 Propriétés environnementales**

Pas de données disponibles

## **6. INFORMATIONS PHARMACEUTIQUES**

### **6.1 Liste des excipients**

Diméthylsulfoxyde

Propylèneglycol

Alcool isopropylique

Triglycérides à chaîne moyenne

Povidone

Concentrat d'acétate d'Alpha-Tocophérol (forme pulvérulente)

Monochlorure d'acriflavinium

## **6.2 Incompatibilités majeures**

Aucune connue.

## **6.3 Durée de conservation**

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

## **6.4 Précautions particulières de conservation**

Conserver à température ambiante (entre 15°C et 25°C).

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

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

Bouteille en plastique de 100 ml avec bouchon à vis

Boîte avec 1 bouteille en plastique

## **6.6 Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de 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**

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Berne

031 818 56 56

[info.switzerland@vetoquinol.com](mailto:info.switzerland@vetoquinol.com)

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

Swissmedic 56317 002 100 ml

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

## **9. DATE DE PREMIÈRE AUTORISATION/RENOUVELLEMENT DE L'AUTORISATION**

Date de première autorisation: 04.07.2003

Date du dernier renouvellement: 04.10.2022

## **10. DATE DE MISE À JOUR DU TEXTE**

12.12.2022

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

Sans objet.