

1. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

Prurivet N ad us. vet., soluzione per applicazione cutanea per cani, gatti e altri animali da compagnia

2. COMPOSIZIONE QUALITATIVA E QUANTITATIVA

1ml di soluzione contiene:

Principi attivi:

Cloramfenicolo 11.17 mg

Benzile benzoato 93.11 mg

Desametasone 0.47 mg

Eccipienti:

Alpha-Tocoferile acetato concentrato (polvere) 0.47 mg

Per l'elenco completo degli eccipienti, vedere paragrafo 6.1.

3. FORMA FARMACEUTICA

Soluzione oleosa limpida, giallo-verdastra, per applicazione cutanea.

4. INFORMAZIONI CLINICHE

4.1 Specie di destinazione

Cani, gatti e altri animali da compagnia

4.2 Indicazioni per l'utilizzazione, specificando le species di destinazione

Per la terapia locale antibatterica, antiparassitaria, antiflogistica, antiallergica, analgesica e antipruriginosa di cani, gatti e altri animali da compagnia; anche come complemento a trattamenti generali.

4.3 Controindicazioni

Non usare in casi di nota ipersensibilità a un principio attivo o a un eccipiente.

Non usare su lesioni cutanee ulcerose.

Non utilizzare per animali destinati alla produzione di derrate alimentari.

4.4 Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

Nessuna.

4.5 Precauzioni speciali per l'impiego

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Evitare il contatto con gli occhi e le mucose.

A causa dell'assorbimento cutaneo del desametasone, non si possono escludere reazioni avverse sistemiche da corticosteroidi, soprattutto in caso di lesioni cutanee estese.

In caso di infezioni batteriche della pelle, prima di utilizzare Prurivet N è necessario eseguire un antibiogramma.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il medicinale veterinario agli animali

Evitare il contatto con gli occhi e le mucose.

Indossare guanti durante l'applicazione.

Lavarsi le mani dopo l'uso.

Le persone con nota ipersensibilità ai principi attivi o agli altri componenti devono evitare il contatto con il medicamento veterinario.

In caso di contatto accidentale con la pelle, le mucose o gli occhi, compreso il contatto mano-bocca, pulire/risciacquare con acqua corrente pulita.

In caso di reazione di ipersensibilità o di irritazione persistente, consultare immediatamente il medico e mostrargli il foglietto illustrativo o l'etichetta.

4.6 Reazioni avverse (frequenza e gravità)

Nessuna conosciuta.

Notificare l'insorgenza di effetti collaterali, in particolare quelli non elencati nella rubrica 4.6 dell'informazione professionale vetvigilance@swissmedic.ch.

4.7 Impiego durante la gravidanza, l'allattamento o l'ovodeposizione

La sicurezza del medicinale veterinario durante la gravidanza e l'allattamento non è stata stabilita. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio-beneficio della veterinaria/del veterinario curante.

4.8 Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

Nessuna conosciuta.

4.9 Posologia e via di somministrazione

A seconda della gravità della condizione, inumidire la pelle colpita e le immediate vicinanze 1 – 3 volte al giorno con una piccola quantità di liquido. Prurivet N penetra rapidamente e facilmente nel pelo e nelle pieghe della pelle e aderisce bene. Questo facilita l'applicazione (nessuna irritazione meccanica!) soprattutto su aree cutanee molto infiammate e sul pelo non tosato.

4.10 Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Per questo medicinale veterinario non ci sono studi relativi a sovradosaggi. Eventuali conseguenze devono essere trattate con una terapia sintomatica.

4.11 Tempo(i) di attesa

Non utilizzare per animali destinati alla produzione di derrate alimentari.

5. PROPRIETÀ FARMACOLOGICHE

Gruppo farmacoterapeutica: dermatologici, corticosteroidi, combinazione con antibiotici, desametasone e cloramfenicolo.

Codice ATCvet: QD07CB04

5.1 Proprietà farmacodinamiche

Prurivet N è un agente terapeutico cutaneo polivalente grazie ai suoi diversi principi attivi. L'effetto antibiotico specifico del cloramfenicolo, supportato e integrato da un effetto disinfettante generale su base alcolica, rende Prurivet N efficace contro praticamente tutti i possibili patogeni delle malattie infettive della pelle. Le malattie parassitarie della pelle vengono combattute grazie all'elevato contenuto di benzilbenzoato, un agente antiparassitario di comprovata efficacia.

Prurivet N tiene conto delle frequenti cause non infettive dell'eczema grazie ai suoi componenti antiflogistici e antiallergici. Il desametasone conferisce al preparato un effetto antiflogistico maggiore e di lunga durata rispetto ai preparati a base di cortisone.

5.2 Informazioni farmacocinetiche

Grazie alla sua facile penetrazione nel pelo, Prurivet N arriva rapidamente sulla pelle e forma uno strato uniforme su di essa grazie alla sua buona adesione. Prurivet N contiene DMSO, che aumenta la capacità di penetrazione e contribuisce all'effetto profondo del preparato.

L'effetto del preparato sulla pelle trattata è prolungato dalla pellicola protettiva che si forma dopo l'applicazione. Oltre a questo effetto ritardante, Prurivet N protegge la pelle dalla disidratazione e la rende elastica grazie al suo contenuto di grassi.

5.3 Proprietà ambientali

Nessun dato

6. INFORMAZIONI FARMACEUTICHE

6.1 Elenco degli eccipienti

Dimetilsolfossido

Glicole propilenico

Alcool isopropilico

Trigliceridi saturi a catena media

Povidone

Alpha-Tocoferile acetato concentrato (polvere)

Acriflavinio monocloruro

6.2 Incompatibilità principali

Non note.

6.3 Periodo di validità

Periodo di validità del medicinale veterinario confezionato per la vendita: 3 anni

6.4 Speciali precauzioni per la conservazione

Conservare a temperatura ambiente (15°C – 25°C).

Tenere i medicinali fuori dalla portata dei bambini.

6.5 Natura e composizione del confezionamento primario

Bottiglia di plastica da 100 ml con tappo a vite

Scatola con 1 bottiglia di plastica

6.6 Precauzioni particolari da prendere per lo smaltimento del medicinale veterinario non utilizzato o dei materiali di rifiuti derivanti dal suo utilizzo

Il medicinale veterinari non utilizzato e i rifiuti derivati da tale medicinale veterinario devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali.

7. TITOLARE DELL'OMOLOGAZIONE

Vetoquinol AG

Freiburgstrasse 255

3018 Berna

031 818 56 56

info.switzerland@vetoquinol.com

8. NUMERO/I DI OMOLOGAZIONE

Swissmedic 56317 002 100 ml

Categoria di dispensazione B: dispensazione su prescrizione veterinaria

9. DATA DELLA PRIMA OMOLOGAZIONE/DEL RINNOVO DELL'OMOLOGAZIONE

Data della prima omologazione: 04.07.2003

Data dell'ultimo rinnovo: 04.10.2022

10. STATO DELL'INFORMAZIONE

12.12.2022

DIVIETO DI VENDITA, DISPENSAZIONE E/O UTILIZZAZIONE

Non pertinente.