

INFORMATION DESTINÉE AUX DÉTENTEURS D'ANIMAUX

L'information professionnelle destinée aux professions médicales peut être consultée sur le site

www.tierarzneimittel.ch

NOTICE D'EMBALLAGE

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

1 NOM ET ADRESSE DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE MISE SUR LE MARCHÉ ET DU TITULAIRE DE L'AUTORISATION DE FABRICATION RESPONSABLE DE LA LIBÉRATION DES LOTS, SI DIFFÉRENT

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché: Vetoquinol AG, Freiburgstrasse 255, 3018 Berne

Fabricant responsable de la libération des lots: Vetoquinol Biowet Sp. z o.o., ul. Kosynierow Gdynskich 13/14, 66-400 Gorzow Wielkopolski, Pologne

2 DÉNOMINATION DU MÉDICAMENT VÉTÉRINAIRE

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

3 LISTE DE LA (DES) SUBSTANCE(S) ACTIVE(S) ET AUTRE(S) INGRÉDIENT(S)

1 ml 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
--	---------

Solution huileuse claire, jaune verdâtre, pour application cutanée.

4 INDICATION(S)

Pour le traitement externe et localisé contre les bactéries, les parasites, les inflammations, les allergies, les douleurs et les démangeaisons chez le chien, le chat et autres animaux de compagnie; également en complément des traitements généraux.

5 CONTRE-INDICATIONS

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

Ne pas utiliser en cas d'ulcères cutanés.

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

6 EFFETS INDÉSIRABLES

Aucun connu.

Si vous constatez des effets indésirables ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez en informer votre vétérinaire ou votre pharmacien.

7 ESPÈCE(S) CIBLE(S)

Chiens, chats et autres animaux de compagnie

8 POSOLOGIE POUR CHAQUE ESPÈCE, VOIE(S) ET MODE D'ADMINISTRATION

Selon la gravité de l'affection, humidifier 1 à 3 fois par jour la peau malade et les zones environnantes avec une petite quantité de liquide.

9 CONSEILS POUR UNE ADMINISTRATION CORRECTE

Prurivet N pénètre rapidement et facilement dans le pelage et les plis cutanés et adhère bien. Cela facilite l'administration (pas d'irritation mécanique!), surtout en cas de zones de peau très enflammées et de pelage non tondu.

10 TEMPS D'ATTENTE

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

11 CONDITIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

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

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

Ce médicament vétérinaire ne doit pas être utilisé au-delà de la date de péremption figurant après la mention EXP sur le flacon.

12 MISE(S) EN GARDE PARTICULIÈRE(S)

Précautions particulières d'utilisation 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.

Avant l'utilisation de Prurivet N, un antibiogramme doit être réalisé par le vétérinaire.

Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament 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.

Gestation et lactation:

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.

Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes):

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

13 PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES POUR L'ÉLIMINATION DES MÉDICAMENTS VÉTÉRINAIRES NON UTILISÉS OU DES DÉCHETS DÉRIVÉS DE CES MÉDICAMENTS, LE CAS ÉCHÉANT

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Demandez à votre vétérinaire ou pharmacien pour savoir comment vous débarrasser des médicaments dont vous n'avez plus besoin. Ces mesures contribuent à préserver l'environnement.

14 DATE DE LA DERNIÈRE NOTICE APPROUVÉE

12.12.2022

Vous trouverez de plus amples informations sur ce médicament vétérinaire aux adresses

www.swissmedic.ch et www.tierarzneimittel.ch.

15 INFORMATIONS SUPPLÉMENTAIRES

Boîte avec 1 bouteille en plastique de 100 ml avec bouchon à vis

Catégorie de remise B: remise sur ordonnance vétérinaire

Swissmedic 56317

Pour toute information complémentaire concernant ce médicament vétérinaire, veuillez prendre contact avec le représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché.