

PROSPECTO

1. Denominación del medicamento veterinario

Dermanolon 1,77 mg/ml + 17,7 mg/ml solución para pulverización cutánea para perros y gatos

2. Composición

Cada ml contiene:

Principios activos:

Acetónido de triamcinolona

1,77 mg

Ácido salicílico

17,7 mg

Excipiente(s):

Cloruro de benzalconio

0,4415 mg

Solución transparente e incolora.

3. Especies de destino

Perros y gatos.



4. Indicaciones de uso

Tratamiento sintomático de la dermatitis seborreica.

5. Contraindicaciones

No usar en casos de hipersensibilidad a los corticosteroides, al ácido salicílico o a alguno de los excipientes.

No usar sobre úlceras cutáneas.

No usar en perros con demodicos is.

No administrar a animales de peso corporal inferior a 3,5 kg.

6. Advertencias especiales

Advertencias especiales:

Al inicio del tratamiento, deben eliminarse los detritus descamativos o exfoliativos existentes. Es posible que haya que recortar el pelo que circunda o recubre las lesiones para permitir que el medicamento veterinario alcance la piel afectada.

La dermatitis seborreica puede ser un trastorno primario, pero también puede ocurrir como consecuencia de trastornos o procesos patológicos subyacentes (p. ej., trastornos alérgicos, trastornos endocrinos, neoplasias). Además, es frecuente que se produzcan infecciones (bacterianas, parasitarias o fúngicas) de

CORREO ELECTRÓNICO

C/CAMPEZO, 1 – EDIFICIO 8 28022 MADRID TEL: 91 822 54 01 FAX: 91 822 54 43



forma concomitante con la dermatitis seborreica. Por lo tanto, es esencial identificar todo proceso patológico subyacente e iniciar tratamiento específico para el mismo, si se considera necesario.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

Como el peso corporal mínimo para el tratamiento son 3,5 kg, este medicamento veterinario no es adecuado en ciertos pacientes, como perros o gatos de menor tamaño o aquellos con lesiones extensas. Consulte la dosis máxima recomendada en la sección «Posología para cada especie, modo y vía(s) de administración».

Es posible que se produzcan efectos corticosteroideos sistémicos, especialmente cuando el medicamento veterinario se utiliza bajo un apósito oclusivo, sobre lesiones cutáneas extensas, con flujo sanguíneo aumentado, o si el medicamento veterinario se ingiere al lamerlo. Debe evitarse la ingestión oral (incluido el lamido) del medicamento veterinario por los animales tratados o por los animales que tengan contacto con los animales tratados. Solo se debe usar tratamiento corticosteroideo adicional de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable. Usar con precaución en animales en los que se sospechan o se han confirmado trastornos endocrinos (es decir, diabetes mellitus, hipotiroidismo o hipertiroidismo, hiperadrenocorticismo, etc.). Dado que se sabe que los glucocorticosteroides retrasan el crecimiento, el uso en animales jóvenes (menores de 7 meses de edad) debe basarse en una evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable y someterse a reevaluaciones clínicas periódicas.

No aplicar sobre los ojos ni la mucosa. No aplicar el medicamento veterinario sobre piel dañada.

<u>Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:</u>

Este medicamento veterinario contiene acetónido de triamcinolona, ácido salicílico y etanol y puede ser nocivo para los niños tras su ingestión accidental. No deje el medicamento veterinario desatendido. En caso de ingestión accidental, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede ser nocivo para el feto. Dado que el medicamento veterinario puede absorberse a través de la piel, las mujeres embarazadas y las mujeres en edad fértil no deben manejar este medicamento veterinario ni sujetar al animal durante el tratamiento y deben evitar el contacto con el animal tratado hasta al menos 4 horas después de la aplicación.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para la piel o inducir reacciones de hipersensibilidad. Las personas con hipersensibilidad conocida a los corticosteroides o al ácido salicílico deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario. Evite el contacto de la piel con el medicamento veterinario. Usar un equipo de protección individual consistente en guantes impermeables de un solo uso al manipular el medicamento veterinario, incluido al frotarlo sobre la piel afectada del animal o al sujetar al animal durante el tratamiento. En caso de contacto, lávese las manos o la piel expuesta y consulte con un médico en caso de reacciones de hipersensibilidad o si la irritación persiste.

Este medicamento veterinario puede ser irritante para los ojos. Evite el contacto con los ojos, incluido el contacto de la mano con los mismos. En caso de contacto, enjuáguelos con agua limpia. Si la irritación ocular persiste, consulte con un médico y muéstrele el prospecto o la etiqueta.

Este medicamento veterinario puede ser nocivo tras su inhalación, especialmente para las personas con asma. Realice la pulverización en una zona bien ventilada. Evite inhalar la niebla pulverizada.

No se debe manejar a los animales tratados ni permitir que los niños jueguen con ellos hasta que se haya secado el lugar de aplicación. Se recomienda no permitir que los animales recientemente tratados duerman con sus propietarios, especialmente los niños.

Gestación y lactancia:

MINISTERIO DE SANIDAD



No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. No utilizar este medicamento durante la gestación y la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

No existe información disponible. Solo usar tratamiento corticosteroideo adicional de acuerdo con la evaluación beneficio/riesgo efectuada por el veterinario responsable.

Sobredosificación:

El uso prolongado de dosis altas de triamcinolona puede inducir insuficiencia suprarrenal.

Restricciones y condiciones especiales de uso

Medicamento administrado bajo el control o supervisión del veterinario.

Incompatibilidades principales:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

7. Acontecimientos adversos

Perros y gatos:

Frecuencia no determinada (no puede estimarse a partir de los datos disponi-	Adelgazamiento de la piel ^a Proceso de cicatrización retrasado ^a
	Supresión suprarrenal ^a

^a Se sabe que el uso prolongado y extenso de preparaciones tópicas de corticosteroides desencadena efectos locales y sistémicos.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización <0 al representante local del titular de la autorización de comercialización> utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta verde:

https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario tarjeta verde.doc.

o

NOTIFICAVET

https://www.sinaem.aemps.es/FVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx

8. Posología para cada especie, modo y vías de administración

Uso cutáneo

La dosis del tratamiento es una pulsación del pulverizador por 1,75 kg de peso corporal; se administra dos veces al día.

Como el medicamento veterinario debe aplicarse dos veces al día, los animales deben pesar como mínimo 3,5 kg para que sea posible administrar dos pulsaciones del pulverizador al día (1 pulsación del pulverizador dos veces al día).

MINISTERIO DE SANIDAD



El tratamiento debe continuarse sin interrupción hasta unos días después de la completa desaparición de los síntomas clínicos, pero durante no más de 14 días.

9. Instrucciones para una correcta administración

Asegúrese de que la apertura de la bomba de pulverización apunte a la zona que se va a tratar. Cepille a la mascota a contrapelo y, a continuación, pulverice el medicamento veterinario sosteniendo la bomba a una distancia de aproximadamente 10 cm de la zona que se va a tratar. Se debe tener cuidado de no pulverizar cerca de la cara del animal.

Si es necesario, frote la zona suavemente para garantizar que el medicamento veterinario alcance toda la piel afectada. Deje secar. En casos graves en perros, el efecto se puede aumentar aplicando una segunda y una tercera capa inmediatamente después del secado de la primera, siempre que el número total de activaciones del pulverizador aplicadas no supere el número máximo (una pulsación del pulverizador por 1,75 kg; se administra dos veces al día). Una activación de la bomba de pulverización suministra aproximadamente 0,2 ml de medicamento veterinario sobre una zona circular de unos 10 cm de diámetro.

10. Tiempos de espera

No procede.

11. Precauciones especiales de conservación

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Este medicamento veterinario no requiere condiciones especiales de conservación.

Período de validez después de abierto el envase primario: 3 meses

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en el envase después de Exp.

La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

12. Precauciones especiales para la eliminación

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

13. Clasificación de los medicamentos veterinarios

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

14. Números de autorización de comercialización y formatos

Número(s) de la autorización de comercialización: 3523 ESP

MINISTERIO DE SANIDAD

Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios



Formatos:

Caja que contiene un envase de 50 o 75 ml con una bomba de pulverización.

Es posible que no se comercialicen todos los formatos.

15. Fecha de la última revisión del prospecto

04/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (https://medicines.health.europa.eu/veterinary).

16. Datos de contacto

Titular de la autorización de comercialización:

Le Vet. Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater Países Bajos

Fabricante responsable de la liberación del lote:

Produlab Pharma B.V. Forellenweg 16 4941 SJ Raamsdonksveer Países bajos

Representantes locales y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Dechra Veterinary Products S.L.U.

c/Tuset 20, 6^a 08006 Barcelona España Tel: 93 544 85 07

> MINISTERIO DE SANIDAD

DE SANIDAD

Agencia Española de

Medicamentos y

Productos Sanitarios