

VÄLJ RÄTT ÖRONPRODUKT TILL DIN PATIENT



Produkt	Användningsområde/egenskap						pH	Aktiva ingredienser
	Underhållande öronrengöring	Vaxlösande	Överväxt av jästsvamp	Överväxt av grampositiva bakterier +/- jästsvamp	Överväxt av gramnegativa bakterier	Lindrar inflammation och klåda		
CleanAural Hund	•	•	•	•			Neutral	Propylenglykol, isopropylalkohol
CleanAural Hund Sensitive	•	•	•	•			Neutral	Glycerin, kamomill, Yucca Vera
CleanAural Katt	•	•					Neutral	Glycerin, propylenglykol, klorotymol
CerumAural		•					Neutral	Skvalan
MalAcetic Aural		•	•	•			Sur	2 % ättiksyra, 2 % borsyra
TrizAural					•		Basisk	Triz EDTA
Canaural® vet			•	•		•	Neutral	Fusidinsyra, framycetin, nystatin, prednisolon
Recicort® vet		•				•	Sur	Salicylsyra, triamcinolon
Osurnia®			•	•	•	•		Betametason, florfenikol, terbinafin

Canaural vet. öronddroppar, suspension till hund och katt. **ATCvet-kod:** QS02CA0. **Aktiva substanser:** Dietanolinaminofusidat 5,0 mg, Framycetinsulfat 5,0 mg, Nystatin 100 000 IE. Prednisolon 2,5 mg. **Djurslag:** Hund och katt. **Indikationer:** Otitis externa hos hund och katt. **Kontraindikationer:** Preparatet ska inte användas vid perforerad trumhinna. Preparatet ska inte användas vid överkänslighet mot aktiva substanser eller mot något hjälpämne. **Särskilda varningar för respektive djurslag:** Inga. **Särskilda försiktighetsåtgärder vid användning: Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** För utvärts bruk. Otskopering med kontroll av trumhinnan är att rekommendera i samband med recidiverande eller grava fall av otitis externa. Medicineringen kan behöva revideras eller kompletteras om även örats mellersta och inre delar är involverade i den inflammatoriska och/eller infektiösa processen. Prednisolon kan absorberas och ge anledning till systemiska bieffekter. Försiktighet bör iaktas vid behandling av små djur och vid långa behandlingstider. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Tvätta händerna efter användning. Personer som är överkänsliga för någon av de aktiva substanserna eller hjälpämnena bör undvika kontakt med läkemedlet. Om några droppar oavsiktligt kommer in i ögat, tvätta omedelbart med stora mängder vatten. **Biverkningar:** Enstaka fall av hörselnedsättning eller dövhet har rapporterats. Allergier eller överkänslighetsreaktioner mot de aktiva substanserna eller hjälpämnena kan uppstå. **Användning under dräktighet eller laktation:** Det veterinärmedicinska läkemedlets säkerhet har inte fastställts under dräktighet och laktation. **Dräktighet:** Systemisk exponering för glukokortikoider under dräktigheten kan ge upphov till fosterskador och förlängsammad fosterliv. Behandling av dräktiga djur bör undvikas och endast ske i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Inga kända. **Dos och administreringssätt:** OMSKAKAS. 5-10 droppar 2 gånger dagligen i den infekterade hörselgången. Behandlingen kan pågå i 1-4 veckor. Dock skall kroniska tillstånd alltid behandlas i minst 2 veckor. **Förpackningsinformation:** 1 x 25 ml. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Dechra Veterinary Products A/S. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2015-07-29. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se www.fass.se eller www.dechra.se.**

Recicort vet. öronddroppar, lösning. ATCvet-kod: QD07XB02. **Aktiva substanser:** Triamcinolonacetamid 1,77 mg, Salicylsyra 17,7 mg. **Djurslag:** Hund och katt. **Indikationer:** Extern otit. Symtomatisk behandling av seborroisk dermatit i örat. **Kontraindikationer:** Använd inte vid överkänslighet mot kortikosteroider, salicylsyra eller mot några hjälpämnena. Använd inte till djur med perforerad trumhinna eftersom läkemedlet kan vara ototoxiskt. Använd inte till hundar med demodikos. **Särskilda varningar för respektive djurslag:** För en effektiv behandling av extern otit är det viktigt att hörselgången är noggrant rengjord och torr före första behandlingen för att ta bort öronvax och/eller exsudat. Kraftig härväxt runt behandlingsområdet bör vid behov klippas. För en effektiv behandling av seborroisk keratos ska befintliga flagor och/eller exfoliativ debris tas bort. Här runt lesionerna eller som täcker lesionerna kan behöva klippas för att läkemedlet ska nå den drabbade huden. Extern otit och seborroisk dermatit kan vara primära sjukdomar, men kan också uppstå som en följd av underliggande sjukdomar eller sjukdomsprocesser. Dessutom kan infektioner ofta uppstå samtidigt med seborroisk dermatit eller komplicera fall av extern otit. Därför är det viktigt att identifiera eventuell underliggande sjukdomsprocess och om nödvändigt sätta in specifik behandling. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Maximal dos som kan administreras är 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Den rekommenderade behandlingsdosen ska inte överskrida 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Försiktighet ska iaktas för att inte överskrida denna mängd, särskilt vid behandling av mindre djur eller när båda öronen behöver behandlas. Vid extern otit med en infektionskomponent ska vid behov specifik behandling administreras. Systemiska kortikosteroideffekter är möjliga, speciellt om djuret slickar i sig läkemedlet. Förhindra att behandlade djur får i sig läkemedlet eller att andra djur har kontakt med behandlade djur. Ytterligare kortikosteroidbehandling ska bara användas enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär. Använd med försiktighet till djur med misstänkt eller bekräftade endokrina sjukdomar. Eftersom det är känt att glukokortikosteroider minskar tillväxt ska användning till unga djur baseras på en nytta-/riskbedömning av behandlande veterinär och regelbundna kliniska bedömningar ska utföras. Försiktighet ska iaktas för att undvika kontakt med ögon. Läkemedlet får inte användas på skadad hud. Vid överkänslighet mot någon av komponenterna ska örat tvättas noggrant. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Detta läkemedel innehåller triamcinolonacetamid, salicylsyra och etanol och kan vara skadligt för barn vid oavsiktligt intag. Lämna inte läkemedlet utan uppsikt. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten. Detta läkemedel kan vara irriterande för huden eller framkalla överkänslighetsreaktioner. Personer som överkänsliga för kortikosteroider och salicylsyra ska undvika kontakt med läkemedlet. Undvik hudkontakt med läkemedlet. Använd engångshandskar vid hantering av läkemedlet inklusive när det masseras in i det drabbade djurets hud. Vid kontakt, tvätta händerna eller exponerad hud och uppsök läkare vid överkänslighetsreaktioner eller om irritation kvarstår. Detta läkemedel kan vara irriterande för ögonen. Vid kontakt, skölj med rent vatten. Om ögonirritation kvarstår, uppsök läkare och visa denna information eller etiketten. Detta läkemedel kan vara skadligt för foster. Eftersom läkemedlet kan absorberas genom huden ska gravida och fertila kvinnor inte hantera läkemedlet eller hålla fast djuret under behandling, och de ska undvika kontakt med örat på det behandlade djuret i minst 4 timmar efter användning. Behandla djur ska inte beröras och barn ska inte tillåtas att leka med behandlade djur förrän appliceringsstället har torkat. Nyligen behandlade djur bör inte tillåtas sova med ägarna, särskilt inte med barn. **Biverkningar:** Det är känt att långvarig och omfattande användning av lokala kortikosteroider utlöser lokala och systemiska effekter, inklusive hämning av binjurefunktion, förtunning av epidermis och fördröjd läkning. I sällsynta fall har rapporterats rodnad och hudskalning. Användning under dräktighet eller laktation: Säkerhet av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Använd bara enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Uppgift saknas. Ytterligare kortikosteroidbehandling ska bara användas enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär. **Dos och administreringssätt:** För användning i örat. Hörselgång: Rengör hörselgången och ytterörat. Den rekommenderade behandlingsdosen är 8-10 droppar som administreras i den drabbade hörselgången/hörselgångarna en eller två gånger dagligen. Massera örat och hörselgången noggrant och försiktigt för att säkerställa korrekt distribution av läkemedlet. Behandlingsdosen ska inte överskrida 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Försiktighet ska iaktas för att inte överskrida denna mängd, särskilt vid behandling av mindre djur eller när båda öronen behöver behandlas. Behandling ska fortsätta utan avbrott några dagar efter att de kliniska symtomen försvunnit helt, men inte längre än 14 dagar. Om den externa otiten inte förbättras efter 3 dagars behandling bedöms på nytt. Ytteröra: Vid behandling av seborroisk dermatit i ytterörat ska tillräckligt antal droppar per dag appliceras på örats yta, så att dessa täcker hela det drabbade området när de sprider sig. Vid behov kan området masseras försiktigt för att säkerställa att läkemedlet når all drabbad hud. Låt torka. Vid svåra fall kan effekten ökas genom att applicera ett andra och tredje lager omedelbart efter att det första lagret torkat, under förutsättning att det totala antalet droppar inte överskrider den maximala dosen 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Försiktighet ska iaktas för att inte överskrida denna dos vid behandling av mindre hundar och katter. Behandlingen ska fortsätta utan avbrott till några dagar efter att de kliniska symtomen har försvunnit helt, men inte längre än 14 dagar. Långvarig användning av höga doser av triamcinolon kan framkalla binjurebarksvikt. **Förpackningsinformation:** 1 flaska 20 ml. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Le Vet Beheer B.V. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2019-05-03. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se www.fass.se eller www.dechra.se.**

Osuria örongel för hundar. **Aktiv substans:** 1 dos (1,2 g) innehåller: Terbinafin 10 mg, flufenikol 10 mg, betametasonacetat 1 mg. **Rx. ATCvet-kod:** QS02CA90. **Djurslag:** Hund. **Indikationer:** Behandling av akut extern otit och akut exacerbation av återkommande extern otit orsakad av *Staphylococcus pseudintermedius* och *Malassezia pachydermatis*. **Kontraindikationer:** Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna, andra kortikosteroider eller mot något hjälpämne. Använd inte om trumhinnan är perforerad. Använd inte till hundar med generaliserad demodikos. Använd inte till dräktiga djur eller avelsdjur. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Om överkänslighet mot något av innehållsämnen uppstår ska örat tvättas noggrant. Läkemedlets säkerhet har inte fastställts hos hundar som är yngre än 2 månader eller väger mindre än 1,4 kg. Användning av läkemedlet ska om möjligt baseras på identifiering av de infekterande organismerna samt på känslighetstest. Användning av läkemedlet som avviker från instruktionerna i produktresumén kan öka förekomsten av bakterier och svamp som är resistenta mot flufenikol respektive terbinafin och kan minska effekten av behandling med andra antibiotika och antimykotika. Vid parasitotit bör lämplig acaricid sättas in. Innan läkemedlet appliceras ska den yttre hörselgången undersökas noga för att säkerställa att trumhinnan inte är perforerad. Långvarig och intensiv användning av topikala kortikosteroidberedningar är känd för att ge systemiska effekter, inklusive hämning av binjurefunktion. I toleransstudier observerades minskade kortisolnivåer efter administrering av produkten (före och efter ACTH-stimulering) vilket tyder på att betametason absorberas och upptas i systemkretsloppet. Fyndet korrelerade inte med patologiska eller kliniska tecken och var reversibelt. Ytterligare kortikosteroidbehandlingar bör undvikas. Används med försiktighet till hundar med misstänkt eller bekräftad endokrin störning (t ex diabetes mellitus, hypo- eller hypertyreoidism). Läkemedlet kan irritera ögonen. Undvik oavsiktligt kontakt med hundens ögon. Vid oavsiktligt exponering av ögonen ska ögonen noga sköljas med vatten i 10-15 minuter. Om kliniska tecken utvecklas, uppsök veterinär. I mycket sällsynta fall har ögonsjukdomar såsom keratoconjunctivitis sicca och sår på hornhinnan rapporterats hos behandlade hundar utan att läkemedlet kommit i kontakt med ögonen. Även om samband med läkemedlet inte definitivt konstaterats ska ägare rekommenderas att kontrollera hunden med avseende på tecken i ögonen (såsom blinkning, rodnad och sekret från ögonen) under timmarna och dagarna efter applicering av läkemedlet, samt att omedelbart kontakta veterinär om tecken uppstår. Säkerhet och effekten av läkemedlet hos katter har inte utvärderats. Övervakning efter lansering visar att användningen av läkemedlet hos katter kan vara förknippad med neurologisk påverkan (inklusive Horners syndrom med framfall av membrana nictitans, miosis, anisokoria och störningar i innerörat med ataxi och lutning av huvudet) och systemisk påverkan (anorexi och slöhet). Användning av läkemedlet hos katter bör därför undvikas. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Läkemedlet kan irritera ögonen. Oavsiktligt exponering av ögonen kan inträffa när hunden skakar på huvudet under eller strax efter administrering. För att undvika denna risk för ägare, rekommenderas det att läkemedlet endast administreras av veterinärer eller under noggrann övervakning av veterinär. Lämpliga åtgärder (t.ex. att använda skyddsglasögon under administrering, att noga massera hörselgången efter administrering för att säkerställa jämn fördelning av läkemedlet, att hålla hunden på plats efter administrering) är nödvändiga för att undvika exponering i ögonen. Vid oavsiktligt exponering av ögonen ska ögonen noga sköljas med vatten i 10-15 minuter. Om symtom utvecklas, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta noga med vatten. Vid oavsiktligt intag hos människor, uppsök genast läkare och visa bipacksedeln eller etiketten. **Biverkningar:** Från erfarenhet efter godkännande för försäljning har fall av dövhet eller nedsatt hörsel, oftast övergående, i mycket sällsynta fall rapporterats efter användning till hundar, huvudsakligen hos äldre djur. Reaktionen på appliceringsstället (dvs. erytem, smärta, klåda, ödem och sår) har rapporterats i mycket sällsynta fall efter godkännandet för försäljning. Även överkänslighetsreaktioner, däribland ansiktsödem, nässelutslag och chock, har rapporterats i mycket sällsynta fall efter godkännandet för försäljning. Frekvensen av biverkningar anges enligt följande konvention. **Användning under dräktighet och laktation:** Betametason är teratogent hos laboratoriedjur. Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts hos dräktiga och lakterande tikar. Använd inte under dräktighet och laktation. Fertilitet: Använd inte på avelsdjur. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Kompatibilitet med andra öronrengöringsmedel än koksaltlösning har inte påvisats. **Dos och administreringssätt:** För användning i örat. Använd en tub per infekterat öra. Upprepa behandlingen efter 7 dagar. Maximalt kliniskt svar uppnås eventuellt inte förrän 21 dagar efter det andra behandlingstillfället. Anvisning för korrekt administrering: Det rekommenderas att den yttre hörselgången rengörs och torkas före det första behandlingstillfället. Det rekommenderas att rengöringen av örat inte upprepas förrän 21 dagar efter det andra behandlingstillfället. Om behandling med denna produkt avbryts bör hörselgången rengöras innan behandling med en annan produkt påbörjas. **Förpackningsinformation:** 1,2 g i kartong om 2 respektive 20 tub. **Innehavare av godkännande för försäljning:** Dechra Regulatory B.V. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2021-07-20. Ytterligare information om detta läkemedel finns på Europeiska läkemedelsmyndighetens webbplats <http://www.ema.europa.eu>. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se www.fass.se eller www.dechra.se.**

