

# VÄLJ RÄTT HUDPRODUKT TILL DIN PATIENT



Produkt	Indikation												Aktiva ingredienser
	Pyodermi	Malasseziadermatit	Blandinfektion	Dermatofytos	Hotspot	Veckdermatit	Pododermatit	Fet mjällbildning	Torr mjällbildning	Normal hud	Torr hud i behov av återfuktning	Torr och kliande hud	
Malaseb® vet.	•	•	•	•	•	•	•	•					Klorhexidin, mikonazol
Isaderm® vet.	•				•	•							Fusidinsyra, betametason
TrizChlor 4 Schampo	•		•		•	•	•						4 % klorhexidin, Triz EDTA
TrizChlor 4 Spray	•		•		•	•	•						4 % klorhexidin, Triz EDTA, aloe vera
TrizChlor 4 Våtservett	•		•		•	•	•						4 % klorhexidin, Triz EDTA
TrizChlor Rengöringslösning			•			•							0,15 % klorhexidin, Triz EDTA
DermAllay Sensitive Schampo								•	•	•	•		Ceramider, fytosfingosin, fettsyror, Triz EDTA
DermAllay Oatmeal Schampo								•	•	•	•		Kolloidalt havremjöl, ceramider, fytosfingosin, fettsyror
DermAllay Oatmeal Spray								•		•	•		Kolloidalt havremjöl, ceramider, fytosfingosin, fettsyror, aloe vera
Redonyl® Ultra											•		PEA-um, omega-3 fettsyror, biotin

TIME TO CHANGE

För mer information gällande dosering, kontraindikationer, interaktioner, försiktighetsaspekter etc, vänligen se [www.fass.se](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se)  
Dechra Veterinary Products AB [www.dechra.se](http://www.dechra.se) 08-32 53 55 [info.se@dechra.com](mailto:info.se@dechra.com) • November 2023

**Malaseb vet** 20 mg/ml + 20 mg/ml schampo. **Aktiv substans:** Klorhexidylglukonat, mikonazolnitrat. **Rx. ATCvet-kod:** QD08AC52. **Djurslag:** Hund, och katt. **Indikationer:** Hund: För behandling och kontroll av seborroisk dermatit relaterad till *Malassezia pachydermatis* och *Staphylococcus intermedius*. Katt: Som hjälpmedel för att behandla ringorm orsakad av *Microsporum canis* i kombination med griseofulvin. **Kontraindikationer:** Skall inte användas vid överkänslighet mot aktiva substanser, eller mot några hjälpämnen. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Officiella, nationella och regionala policys kring användandet av antimikrobiella läkemedel bör tas i beaktande när produkten används. Endast för utvärtes bruk. Vid ofrivillig kontakt med ögonen, skölj ögat med rikligt med vatten. Tillåt inte djuret att slicka sig under schamponering och sköljning eller innan pälsen har torkat. Undvik att låta djuret inandas produkten eller få in den i näsa eller mun under schamponeringen. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Personer som är överkänsliga mot klorhexidin, mikonazol eller mot något hjälpämne ska undvika kontakt med läkemedlet. Denna produkt kan orsaka ögonirritation. Vid ofrivillig kontakt med ögonen, skölj ögat med rikligt med vatten. Ringorm hos katt kan smitta till människa så det är tillrådligt att använda handskar och att ha armarna täckta vid klippning och schamponering av infekterad katt. Tvätta och torka händerna noga efter schamponering av katt, för att undvika långvarig kontakt med produkten. Skrubba inte. **Biverkningar:** Framför allt hundar med atopi eller katter med allergiska hudsjukdomar kan vid behandling reagera med övergående klåda och/eller hudrodnad. **Användning under dräktighet och laktation:** Dräktighet: Malaseb vet. schampo i kombination med griseofulvin skall inte ges till dräktiga katter eftersom griseofulvin är kontraindicerat vid dräktighet. Valpar och kattungar skall efter behandlingen inte ha kontakt med digivande tikar förrän pälsen har torkat. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Inga kända. **Dos och administreringssätt:** Hund: Schamponera två gånger i veckan till dess att symptomen avtar och därefter en gång i veckan eller så ofta som behövs för att hålla tillståndet under kontroll. Katt: Schamponera två gånger per vecka. Behandlingen bör fortgå åtminstone tills pälsprovtagning ger negativt odlingsvar för *M. canis*. Den maximala behandlingstiden bör ej överstiga 16 veckor. Överväg om katten behöver rakas före behandlingen, beroende på pälsens längd och hårtyp. Blötlägg djuret noggrant med rent vatten och applicera Malaseb schampo på flera ställen på djuret och massera in det i pälsen. Använd tillräckligt mycket schampo, så att ett lödder bildas i pälsen och på huden, särskilt runt läpparna, under svansen och mellan tårna. Låt verka i 10 minuter (låt djuret stå upprätt), skölj därefter noga med rent vatten och låt djuret torka naturligt i en varm, dragfri miljö. **Förpackningsinformation:** 250 ml polyetenflaska. **INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING:** Dechra Veterinary Products A/S. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2013-10-24. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se [www.fass.se](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se).**

**Isaderm vet** 0,5% + 0,1% gel. **Aktiv substans:** Fusidinsyra, betametason. **Rx. ATCvet-kod:** QD07CC01. **Djurslag:** Hund. **Indikationer:** Lokal behandling av mild till måttlig akut vätskande dermatit ("hot spots"). Hänsyn bör tas till officiella riktlinjer angående korrekt användning av antibakteriella medel. **Kontraindikationer:** Används ej vid yttlig pyodermi såsom impetigo, follikulit och acne, eller vid djup pyodermi, eftersom glukokortikoider är kontraindicerade vid dessa indikationer. Används ej vid svampinfektioner eller vid Cushings sjukdom. Används ej på hundar med omfattande skador, skador infekterade med svamp, virus eller parasiter eller på hundar med sårskador. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Betametasonvalerat kan absorberas perkutant och medföra temporärt nedsatt binjurefunktion. Vid behandling under längre tid och av stora hudtytor, liksom vid användning under ocklusionsförband och vid fall där hunden kan slicka i sig gelen, måste risken för systemeffekter beaktas. Försiktighet skall iakttas vid behandling av småhundar och valpar (yngre än 12 veckor). Om hunden kliar eller slickar sig på behandlat område kan krage användas. Hos hundar med diabetes bör blodsockernivåerna kontrolleras noggrant under behandlingsperioden. **Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur:** Kortikosteroider kan förorsaka hudatrofi, speciellt vid frekvent och intensiv användning (under en period). De kan absorberas och ha skadlig effekt. Fusidinsyra kan utveckla resistentastammar av stafylokocker på huden hos människa och sällsynta fall av överkänslighetsreaktioner kan uppstå. Personen som administrerar läkemedlet skall använda skyddshandskar för att undvika kontakt med läkemedlet under applicering. Kontakt med ögonen skall undvikas. **Biverkningar:** Lokal behandling med steroider kan medföra förtunning av huden och kapillärskörhet. Kortikosteroider kan fördröja läkningsprocessen. Lokalt applicerat betametason absorberas perkutant och kan förorsaka temporär binjurehämmning om preparatet används på stora kroppsytor eller under längre tid. **Användning under dräktighet och laktation:** Säkerheten hos produkten har inte undersökts hos dräktiga och digivande tikar, följaktligen är användning av produkten kontraindicerad till dräktiga och digivande tikar. **Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner:** Interaktionsstudier är ej utförda. Andra lokalt applicerade preparat skall inte användas samtidigt på samma lesion. **Dos och administreringssätt:** Rengör det berörda området och klipp bort håret som täcker lesionen före applicering av gelen. Gelen stryks på som en tunn film på det affekterade området 2 gånger dagligen under minst 5 dagar. Behandlingen skall fortsätta 2 dagar efter utläkning. Behandlingsperioden bör inte överstiga 7 dagar. Om inte förbättring inträder inom 3 dagar, eller om tillståndet förvärras, skall diagnosen omvärderas. **Förpackningsinformation:** 15, 30 g aluminiumtub. **INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING:** Dechra Veterinary Products A/S. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 2015-01-07. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se [www.fass.se](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se).**



# VÄLJ RÄTT ÖRONPRODUKT TILL DIN PATIENT



Produkt	Användningsområde/egenskap							pH	Aktiva ingredienser
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, 0,2 % borsyra
TrizAural					•			Basisk	Triz EDTA
Canaural® vet			•	•		•		Neutral	Fusidinsyra, framycetin, nystatin, prednison
Recicort® vet		•				•		Sur	Salicylsyra, triamcinolon
Osurnia®			•	•	•	•			Betametason, florfenikol, terbinafin

TIME TO CHANGE

För mer information gällande dosering, kontraindikationer, interaktioner, försiktighetsaspekter etc, vänligen se [www.fass.se](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se)  
Dechra Veterinary Products AB [www.dechra.se](http://www.dechra.se) 08-32 53 55 [info.se@dechra.com](mailto:info.se@dechra.com) • November 2023

**Canaural vet.** örondroppar, suspension till hund och katt. **Rx. ATCvet-kod:** QS02CA0. **Aktiva substanser:** Dietanolaminfusidat 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 för djur:** För utvärtes bruk. Otoskopering 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 behandlingsstider. **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 glukokortikoiderna under dräktigheten kan ge upphov till fosterskador och förlängsammad fostertillväxt. 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](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se).**

**Recicort vet** örondroppar, lösning. **Aktiva substanser:** Triamcinolonacetonid 1,77 mg, salicylsyra 17,7 mg. **Rx. ATCvet-kod:** QD07XB02. **Djurslag:** Hund och katt. **Indikationer:** Behandling av 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 seborroisk keratos ska befintliga flagor och/eller exfoliativ debris tas bort. Pås runt lesionerna eller hår som täcker dem kan behöva klippas, för att läkemedlet ska nå den drabbade huden. Seborroisk dermatit kan vara en primär sjukdom, men kan också uppstå som en följd av underliggande sjukdomar eller sjukdomsprocesser (t.ex. allergiska sjukdomar, endokrina sjukdomar, neoplasier), medan extern otit endast i mycket sällsynta fall är primär och främst uppkommer som en följd av olika underliggande orsaker (predisponerande och ihållande faktorer, neoplasier). Därför är det viktigt att identifiera eventuella underliggande sjukdomsprocesser och om nödvändigt sätta in specifik behandling. Dessutom kan infektioner (bakterier, parasiter, svampar) ofta uppstå samtidigt som seborroisk dermatit eller extern otit, och dessa ska identifieras innan behandlingen påbörjas och om nödvändigt behandlas specifikt. **Särskilda försiktighetsåtgärder för djur:** Maximal dos som får administreras är 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Den rekommenderade behandlingsdosen (8–10 droppar per öra; en eller två gånger dagligen) ska inte överskrida 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Försiktighet ska iaktas så att denna mängd inte överskrids, särskilt vid behandling av mindre djur eller när båda öronen behöver behandlas. Vid extern otit med en infektionskomponent (bakterier, parasiter, svamp) ska specifik behandling administreras vid behov. Systemiska kortikosteroideffekter är möjliga, speciellt om djuret slickar i sig läkemedlet. Förhindra att behandlade djur eller andra djur som har kontakt med behandlade djur får i sig läkemedlet (inklusive slickning). Ytterligare kortikosteroideffekter ska bara användas enligt ansvarig veterinärs nytta-/riskbedömning. Använd med försiktighet till djur med misstänkt eller bekräftade endokrina sjukdomar (d.v.s. diabetes mellitus, hypo- eller hypertyreoidism, hyperadrenokorticism o.s.v.). Eftersom det är känt att glukokortikosteroider minskar tillväxten ska användning till unga djur (under 7 månader) baseras på en nytta-/riskbedömning gjord av den behandlande veterinären och regelbunda 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 triamcinolonacetonid, salicylsyra och etanol och kan vara skadligt för barn vid oavsiktligt intag. Lämna inte läkemedlet framme 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 mot 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 hudkontakt, tvätta händerna eller exponerad hud och uppsök läkare vid överkänslighetsreaktioner eller om irritation kvarstår. Detta läkemedel kan vara irriterande för ögonen. Undvik kontakt med ögonen inklusive hand-till-ögonkontakt. Vid kontakt med ögonen, 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 behandlingen, och de ska undvika kontakt med det behandlade djurets öra i minst 4 timmar efter appliceringen. Behandlade djur ska inte beröras, och barn ska inte tillåtas att leka med behandlade djur förrän appliceringsstället har torkat. Nyligen behandlade djur bör inte tillåtas att sova med ögonen, särskilt inte med barn. **Biverkningar:** Det är känt att långvarig och omfattande användning av lokala kortikosteroider utlöser lokala och systemiska effekter, inklusive hämning av binjurfunktionen, förtunning av epidermis och fördröjd läkning. I sällsynta fall har rodnad och fjällande hud rapporterats. **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 kortikosteroideffekter ska bara användas enligt nytta-/riskbedömningen av ansvarig veterinär. **Dos och administreringssätt:** För användning i örat samt kutant (i ytterörat). **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 (8–10 droppar per öra; en eller två gånger dagligen) ska inte överskrida 7 droppar per kg kroppsvikt per dag. Försiktighet ska iaktas så att denna mängd inte överskrids, särskilt vid behandling av mindre djur eller när båda öronen behöver behandlas. Behandlingen ska pågå utan avbrott fram till några dagar efter det att de kliniska symtomen försvunnit helt, men inte längre än 14 dagar. Om den externa otiten inte förbättras efter 3 dagars behandling ska behandlingen bedömas på nytt. **Ytteröra:** Vid behandling av seborroisk dermatit i ytterörat ska tillräckligt många droppar per dag appliceras på örats yta, så att dessa täcker hela det drabbade området när de sprids ut. 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 det 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 så att inte denna dos överskrider vid behandling av mindre hundar och katter. Behandlingen ska pågå utan avbrott fram till några dagar efter det att de kliniska symtomen har försvunnit helt, men inte längre än 14 dagar. **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:** 2022–06–03. **Texten ovan är ett förkortat sammandrag av produktresumén. För ytterligare information, vänligen se [www.fass.se](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se).**

**Osumria** örongel för hundar. **Aktiv substans:** 1 dos (1,2 g) innehåller: Terbinafin 10 mg, florfenicol 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 resistent mot florfenicol respektive terbinafin och kan minska effekten av behandling med andra antibiotika och antmykotika. Vid parasitotit bör lämplig akaricid sättas in. Innan läkemedlet appliceras ska den yttre hörselgången undersökas noga för att säkerställa att trumhinnan inte är perforerad. Långvarig och intensiv användning av topikal kortikosteroideffekter är kända för att ge systemiska effekter, inklusive hämning av binjurfunktion. I toleranstudier observerades minskade kortisolnivåer efter administrering av produkten (öre och efter ACTH-stimulering) vilket tyder på att betametason absorberas och upptas i systemkretslöppet. Fyndet korrelerade inte med patologiska eller kliniska tecken och var reversibelt. Ytterligare kortikosteroideffekter 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 oavsiktlig kontakt med hundens ögon. Vid oavsiktlig 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 Horner's 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. Oavsiktlig 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 oavsiktlig exponering av ögonen ska ögonen noga sköljas med vatten i 10–15 minuter. Om symptom utvecklas, uppsök läkare och visa bipacksedeln eller etiketten för läkaren. Vid oavsiktligt spill på huden, tvätta noga med vatten. Vid oavsiktligt intag hos människa, 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. 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 är koksaltlösning har inte påvisats. **Dos och administreringssätt:** För användning i örat. Använd en tub per infekterat öra. Upprepad behandlingen efter 7 dagar. Maximalt kliniskt svar uppnås eventuellt inte förrän 21 dagar efter det andra behandlingsstillfället. **Anvisning för korrekt administrering:** Det rekommenderas att den yttre hörselgången rengörs och torkas före det första behandlingsstillfället. Det rekommenderas att rengöringen av örat inte upprepas förrän 21 dagar efter det andra behandlingsstillfället. Om behandling med denna produkt avbryts bör hörselgångarna rengöras innan behandling med en annan produkt påbörjas. **Förpackningsinformation:** 1,2 g tub i kartong om 2 respektive 20 tuber. **INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING:** Dechra Regulatory B.V. **Lokalt ombud:** Dechra Veterinary Products AB. **Senast översyn av SPC:** 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](http://www.fass.se) eller [www.dechra.se](http://www.dechra.se).**

