



PRISE EN CHARGE DU CHIEN ALLERGIQUE

Immunité

Otitites

Inflammation & lésions cutanées

Déséquilibres microbiens

Gestion antiparasitaire

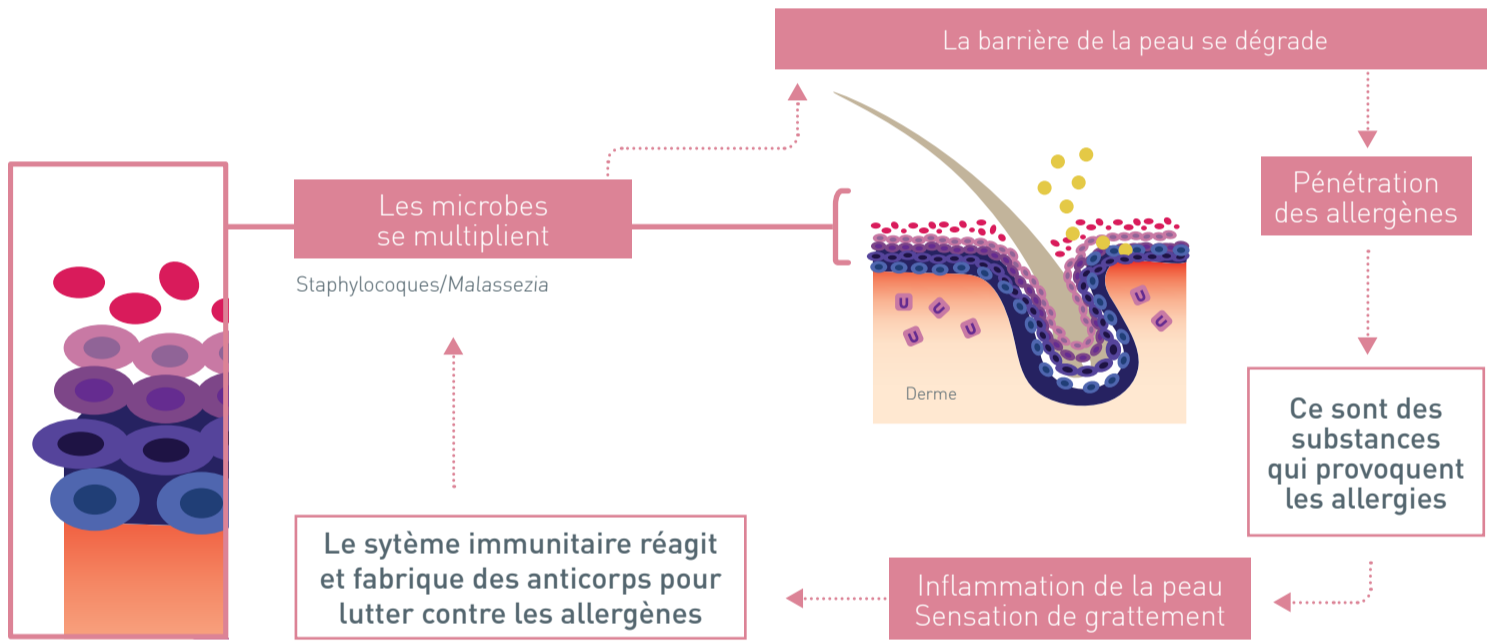
Défaut de barrière cutanée

Prise en charge nutritionnelle

Virbac



DÉFAUT DE BARRIÈRE CUTANÉE



Certains de ces médicaments vétérinaires contiennent un antibiotique. Toute prescription d'antibiotique a un impact sur les résistances bactériennes. Elle doit être justifiée. Utilisez ces médicaments selon les recommandations du Résumé des Caractéristiques du Produit (cf. www.ircp.anmv.anses.fr).

Façonnons l'avenir de la santé animale





MENTIONS LÉGALES

CORTIZEME® Emulsion pour application cutanée. **Composition** : Un ml contient : Neomycine (s.f. de sulfate) 5 000 UI, Prednisolone 1 mg. **Espèces cibles** : Chats et chiens. **Indications** : chez les chiens et chats : Traitement local des affections cutanées à germes sensibles à la néomycine. **Contre-indications** : Ulcères di-gestifs, diabète sucré, insuffisance rénale non liée à un trouble immunologique, maladies infectieuses, affections s'accompagnant d'immunosuppression. **Effets indésirables** : En cas d'usage prolongé, les corticostéroïdes tels que la predni-solone peuvent provoquer un hypercorticisme iatrogène, une polyuro-polydipsie (PUPD), une immunodépression, une boulimie et une redistribution des réserves lipidiques de l'organisme. **Catégorie** : Liste I. - A ne délivrer que sur ordonnance.

RILEXINE® comprimés. Composition : - RILEXINE® 75mg: Céfalexine 75 mg, excipient qsp 1 comprimé de 180 mg - RILEXINE® 300mg: Céfalexine 300 mg, excipient qsp 1 comprimé de 720 mg - RILEXINE® 600mg: Céfalexine 600 mg, excipient qsp 1 comprimé de 1440 mg. **Espèce cible** : Chiens et chats. **Indications** : chez les chiens : affections à germes sensibles à la céfalexine : infections urinaires basses dues à E.coli et Proteus mirabilis et infections cutanées (pyodermites dues à Staphylococcus spp.). Chez les chats : affections à germes sensibles à la céfalexine : infections urinaires basses dues à E.coli et Proteus mirabilis et infections cutanées et sous cutanées : pyodermites dues à Staphylococcus spp., plaies et abcès dus à Pasteurella spp. **Contre-indications** : ne pas utiliser chez les animaux présentant une hypersensibilité connue aux céphalosporines ou à toute autre substance du groupe des β-lactames, ne pas administrer aux lapins, cochons d'Inde, hamsters ou gerbilles, l'utilisation du produit est contre indiquée quand une résistance à la céfalexine est connue. **Effets indésirables** : des vomissements et/ou diarrhées ont été observés chez les chiens et les chats. **Catégorie** : liste I. A ne délivrer que sur ordonnance. Usage vétérinaire Respecter les doses prescrites.

EASOTIC® SUSPENSION POUR INSTILLATION AURICULAIRE POUR CHIEN. Composition : Acéponate d'hydrocortisone 1,11 mg/ml, Nitrate de miconazole 15,1 mg/ml, Sulfate de gentamicine 1505 UI/ml. **Espèce cible** : Chiens. **Indications** : Traitement des otites externes aiguës et des manifestations aiguës des otites externes récurrentes dues à des bactéries sensibles à la gentamicine et à des champignons sensibles au miconazole, en particulier *Malassezia pachydermatis*. **Contre-indications** : Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux substances actives ou à l'un des excipients, aux corticoïdes, ou à d'autres agents antifongiques azolés ou à d'autres aminoglycosides. Ne pas utiliser en cas de perforation de la membrane tympanique. Ne pas utiliser en association avec des substances connues pour leurs effets ototoxiques. Ne pas utiliser chez les chiens présentant une démodécie généralisée. **Effets indésirables** : Une rougeur de l'oreille légère à modérée apparaît chez 2,4 % des chiens traités. Des papules ont pu être observées plus rarement (chez moins de 1 % des chiens traités). Dans tous les cas, le traitement avec le médicament vétérinaire n'a pas été interrompu et tous les chiens ont retrouvé leur état normal sans traitement spécifique. Dans de très rares cas, l'utilisation du médicament vétérinaire peut entraîner une déficience de l'audition (perte partielle de l'au-dition ou surdité), surtout chez les chiens âgés. Sur la base de l'expérience ac-quire en matière d'innocuité après la commercialisation, une amélioration de l'audition a été observée chez la plupart des chiens atteints de surdité / perte d'audition et un rétablissement complet a été confirmé dans 70% des cas avec un suivi adéquat. Chez les chiens complètement rétablis, l'amélioration a été rapidement constatée. La récupération a été observée dès une semaine après l'apparition des signes, la majorité des chiens se rétablissant dans un délai d'un mois ; dans une minorité de cas, la surdité a duré jusqu'à deux mois. En cas de surdité ou de perte partielle d'audition, le traitement doit être interrompu. Dans de très rares cas, des réactions d'hypersensibilité de type I (oedème facial, prurit allergique) ont été observées. Si cela se produit, le traitement doit être interrompu. **Catégorie** : Liste I - Usage vétérinaire - A ne délivrer que sur ordonnance.

CYCLAVANCE® 100 MG/ML solution buvable pour chiens et chats. **Composition** : Un mL contient : Substance active : Ciclosporine 100 mg, excipient : Tout-rac-alpha-tocophérol (E307) 1 mg. **Espèces cibles** : Chiens et chats. **Indications** : Chez les chiens : Traitement des manifestations chroniques de la dermatite atopique. Chez les chats : Traitement symptomatique des dermatites allergiques chroniques. **Contre-indications** : Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser en cas d'antécédents d'affections malignes ou d'affections malignes évolutives. Ne pas vacciner avec un vaccin vivant pendant le traitement ou pendant un intervalle de deux semaines avant ou après le traitement (voir les rubriques « Précautions particulières d'emploi » et « Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions »). Ne pas utiliser chez les chiens de moins de 6 mois ou pesant moins de 2 kg. Ne pas utiliser chez les chats infectés par le virus de la leucose féline (FeLV) ou le virus de l'immunodéficience féline (FIV). **Effets secondaires** : Concernant les affections malignes, voir les rubriques « Contre-indications » et « Précautions particulières d'emploi ». Chiens : La survenue d'effets indésirables n'est pas commune. Les effets indésirables les plus fréquemment observés sont des troubles gastro-intestinaux : vomissements, selles molles ou mucosides et diarrhées. Ces effets sont bénins et transitoires et ne nécessitent généralement pas l'arrêt du traitement. D'autres effets indésirables peuvent être observés dans de très rares cas : léthargie ou hyperactivité, anorexie, hyperplasie gingivale bénigne à modérée, réactions cutanées telles que papillomes ou modification du pelage, pavillon auriculaire rouge et gonflé, faiblesse ou crampes musculaire. Une salivation modérée et transitoire peut être observée suite à l'administration. Ces effets disparaissent généralement spontanément à l'arrêt du traitement. Dans de très rares cas, un diabète sucré a été observé, en particulier chez le West Highland White Terrier. Chats : Chez les chats traités par la ciclosporine, les effets indésirables suivants ont été observés : Très fréquent : troubles gastro-intestinaux tels que vomissements et diarrhée, accompagnés d'une perte de poids. Ceux-ci sont généralement légers et transitoires et ne nécessitent pas l'arrêt du traitement. L'augmentation de l'appétit était également communément observée. Fréquent : léthargie, anorexie, hypersalivation, hyperactivité, polydipsie, hyper-plasie gingivale et lymphopénie. Ces effets disparaissent généralement spontanément après l'arrêt du traitement ou après une diminution de la fréquence d'administration. Les effets secondaires peuvent être graves chez certains animaux. **Catégorie** : Liste I. Usage vétérinaire. A ne délivrer que sur ordonnance.

CORTAVANCE® spray : Solution cutanée en spray. **Composition** : Hydrocortisone acéponate 0,584 mg/ml. **Espèce cible** : chiens. **Indications** : Traitement symptomatique des dermatites inflammatoires et prurigineuses du chien. **Contre-indications** : ne pas utiliser sur une peau ulcérée. **Effets indésirables** : Des réactions locales passagères sur le site d'application (érythème et/ou prurit) peuvent apparaître dans de très rares cas (moins de 1 pour 10000 animaux). **Catégorie** : Liste I. Usage vétérinaire. A ne délivrer que sur ordonnance vétérinaire.

HISTACALMINE® Composition : Hydroxyzine (sous forme de chlorhydrate) 20.9000 mg, Chlorphéniramine (sous forme de maléate) 0.7000 mg. **Espèces cibles** : Chats et chiens. **Indications** : Chez les chiens et les chats : traitement symptomatique des dermatoses urticariennes chroniques ou eczémateuses et des affections cutanées prurigineuses. **Contre-indications** : Non connues. **Effets indésirables** : De très rares cas de signes neurologiques (hyperesthésie, tremblements, mydriase, hyperactivité) ou de signes digestifs (vomissement, diarrhée, hypersalivation) ou de léthargie ont été rapportés. **Catégorie** : Liste I. Usage vétérinaire. A ne délivrer que sur ordonnance.

EFFIPRO® 2,5 mg/ml : Solution pour pulvérisation cutanée pour chats et chiens. **Composition** : Un ml contient : Fipronil 2,5 mg. **Espèces cibles** : Chats et chiens. **Indications** : Chez les chats et les chiens : traitement des infestations par les puces (*Ctenocephalides spp.*). Traitement des infestations par les tiques (*Ixodes ricinus*, *Rhipicephalus sanguineus*). Traitement des infestations par les poux broyeurs chez le chien (*Trichodectes canis*) et le chat (*Felicola subrostratus*). Le produit peut être intégré dans un programme thérapeutique de traitement de la Dermatite par Hypersensibilité aux Piqûres de Puces (DHPP). L'efficacité insecticide contre les nouvelles infestations par des puces adultes persiste jusqu'à 6 semaines chez le chat et jusqu'à 3 mois chez le chien, selon le contexte environnemental. La durée de l'efficacité acaricide du produit est de 4 semaines contre les tiques selon la pression environnementale d'infestation. **Contre-indications** : Ne pas utiliser chez les animaux malades (maladies systémiques, fièvre) ou convalescents. Ne pas utiliser chez les lapins car des effets indésirables parfois létaux peuvent se produire. Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité au principe actif, ou à l'un des excipients. **Effets indésirables** : Si l'animal se lèche, un bref épisode d'hypersalivation pourra être observé, principalement lié à la nature du solvant. Parmi les effets indésirables suspectés extrêmement rares, des cas de réaction cutanée transitoire tels qu'érythème, prurit ou alopecie ont été rapportés après l'utilisation. Exceptionnellement, des cas d'hypersalivation, des symptômes neurologiques réversibles (hyperesthésie, dépression, symptômes nerveux), des vomissements ou des signes respiratoires ont été observés après l'utilisation. **Catégorie** : Usage vétérinaire.

EFFITIX Solution pour spot-on pour chiens. Composition : **EFFITIX 26,8 mg/240 mg solution pour spot-on pour très petits chiens**, une pipette de 0,44 ml contient : Fipronil 26,84 mg, Permethrine 239,8 mg **EFFITIX 67 mg/600 mg solution pour spot-on pour petits chiens**, une pipette de 1,1 ml contient : Fipronil 67,1 mg, Permethrine 599.5 mg. **EFFITIX 134 mg/1200 mg solution pour spot-on pour chiens moyens**, une pipette de 2,2 ml contient : Fipronil 134,2 mg, Permethrine 1199 mg **EFFITIX 268 mg/2400 mg solution pour spot-on pour grands chiens**, une pipette de 4,4 ml contient : Fipronil 268,4 mg, Permethrine 2398 mg **EFFITIX 402 mg/3600 mg solution pour spot-on pour très grands chiens**, une pipette de 6,6 ml contient : Fipronil 402,6 mg, Permethrine 3597 mg. **Espèce cible** : Chiens. **Indications** : Chez les chiens : utilisation lors d'infestations par les puces et/ou les tiques, lorsqu'une activité répulsive (anti-gorgement) contre les phlébotomes et/ou les moustiques est également nécessaire. Puces : traitement et prévention des infestations par les puces (*Ctenocephalides felis*). Les puces sur le chien sont tuées dans les 24 heures qui suivent le traitement. Un seul traitement a une efficacité persistante contre de nouvelles infestations par des puces adultes pendant quatre semaines. Le produit peut être intégré à une stratégie de traitement de la Dermatite par Allergie aux Piqûres de Puces (DAPP) lorsque cette affection a préalablement fait l'objet d'un diagnostic par un vétérinaire. Tiques : Traitement des infestations par les tiques *Ixodes ricinus*. Une seule application procure 4 semaines d'efficacité acaricide persistante contre les infestations par les tiques (*Ixodes ricinus*, *Dermacentor reticulatus* et *Rhipicephalus sanguineus*). Si des tiques des espèces *Dermacentor reticulatus* et *Rhipicephalus sanguineus* sont présentes au moment de l'application, elles peuvent ne pas être toutes tuées dans les 48 heures. Phlébotomes et moustiques : Un seul traitement assure une activité répulsive (anti-gorgement) contre les phlébotomes (*Phlebotomus perniciosus*) et contre les moustiques (*Culex pipiens*, *Aedes aegypti*) pendant quatre semaines. **Contre-indications** : Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité aux principes actifs ou à l'un des excipients. Ne pas utiliser chez les lapins ou les chats car des effets indésirables parfois létaux peuvent se produire (voir aussi la rubrique « Précautions particulières d'emploi chez les animaux »). Ne pas utiliser chez les animaux malades (maladies systémiques, fièvre...) ou convalescents. **Effets indésirables** : Des réactions cutanées transitoires au site d'application (prurit, érythème) et un prurit généralisé ont été rapportés après utilisation. Des changements de comportement passagers (généralement hyperactivité / agitation) ainsi que des vomissements ont été occasionnellement observés. En cas de léchage, une hypersalivation transitoire peut être observée. **Catégorie** : Usage vétérinaire.

EVICTO Solution pour spot on. Composition : Substance active : **EVICTO 15 mg** pour chats et chiens, 60 mg/ml de solution : Sélamectine 15 mg. **EVICTO 30 mg** pour chiens, 120 mg/ml de solution : Sélamectine 30 mg. **EVICTO 45 mg** pour chats, 60 mg/ml de solution : Sélamectine 45 mg. **EVICTO 60 mg** pour chiens, 120 mg/ml de solution : Sélamectine 60 mg. **EVICTO 120 mg** pour chiens, 120 mg/ml de solution : Sélamectine 120 mg. **EVICTO 240 mg** pour chiens, 120 mg/ml de solution : Sélamectine 240 mg. **Espèces cibles** : Chiens et chats. **Indications** : Chez les chats et les chiens : traitement et prévention des infestations par les puces dues à *Ctenocephalides spp.* pendant 1 mois après l'administration d'une dose unique du médicament. Ceci résulte de l'activité adulticide, larvicide et ovicide du médicament. Le produit possède une activité ovicide pendant les 3 semaines suivant son administration. En réduisant la quantité de puces, le traitement mensuel de la femelle gestante et allaitante aide à prévenir l'infestation des chiots et des chatons de la portée par les puces jusqu'à l'âge de 7 semaines. Le médicament peut être intégré dans un programme thérapeutique contre la dermatite allergique aux piqûres de puces (DAPP) et grâce à son activité ovicide et larvicide peut aider à contrôler les infestations existantes dans l'environnement auquel l'animal a accès, prévention de la dirofilariose due à *Di-rofilaria immitis* par administration mensuelle du médicament. Le produit peut être administré, sans danger, à des animaux infestés par des filaires cardiaques adultes ; cependant, il est recommandé, conformément aux bonnes pratiques vétérinaires, que tous les chiens âgés d'au moins 6 mois vivant dans des zones géographiques où un vecteur existe soient examinés afin de déceler une éventuelle infestation par des filaires adultes, avant d'instaurer le traitement avec le produit. Il est également recommandé de vérifier régulièrement que les chiens ne soient pas porteurs de filaires adultes, dans le cadre d'une stratégie complète de prévention contre la dirofilariose, même lorsque le produit est appliqué mensuellement. Ce médicament n'a pas d'activité antiparasitaire vis-à-vis des formes adultes de *D. immitis*, traitement de la gale des oreilles (*Otodectes cyno-tis*). Chez les chats : Traitement des infestations par les poux broyeurs (*Felicola subrostratus*). Traitement des ascarides adultes (*Toxocara cati*). Traitement des ankylostomes intestinaux adultes (*Ancylostoma tubaeforme*). Chez les chiens : Traitement de la gale sarcoptique (*Sarcoptes scabiei*). Traitement des ascarides intestinaux adultes (*Toxocara canis*). Traitement des infestations par les poux broyeurs dues à *Trichodectes canis*. **Contre-indications** : Ne pas administrer à des animaux de moins de 6 semaines d'âge. Ne pas utiliser sur des chats atteints de maladies concomitantes, ou affaiblis et d'un poids insuffisant (pour leur taille et leur âge). Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la substance active ou à l'un des excipients. **Effets indésirables** : Une atropie transitoire légère au site d'application a été rarement rapportée après l'utilisation du médicament vétérinaire chez le chat. Dans de très rares cas, une irritation locale et transitoire peut aussi être très rarement observée. L'atropie et l'irritation disparaissent normalement, mais un traitement symptomatique peut être appliqué dans certaines circonstances. Une formation locale d'une touffe de poils agglutinés et/ou l'apparition d'une petite quantité de poudre blanche a été rarement rapportée. Ce phénomène est normal et disparaîtra dans les 24 heures suivant l'administration du médicament et n'affecte ni l'efficacité ni l'innocuité du médicament. Si un léchage important se produit, une courte période d'hypersalivation peut être observée chez les chats en de rares occasions. Comme avec d'autres lactones macrocycliques, des signes neurologiques réversibles, y compris des convulsions, ont été très rarement observés après utilisation du médicament vétérinaire chez le chien et le chat. **Catégorie** : Usage vétérinaire. A ne délivrer que sur ordonnance.