

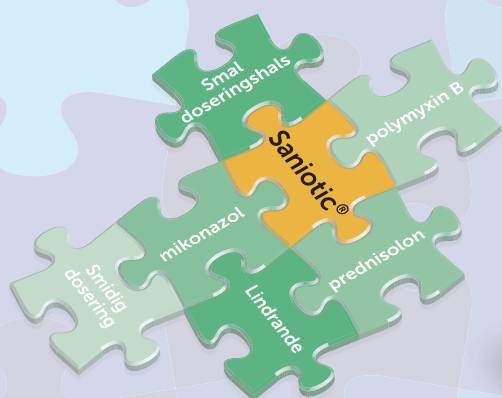
Saniotic® vet

(mikonazol, prednisolon, polymyxin B)

Har du också svårt att lösa otit-pusslet?



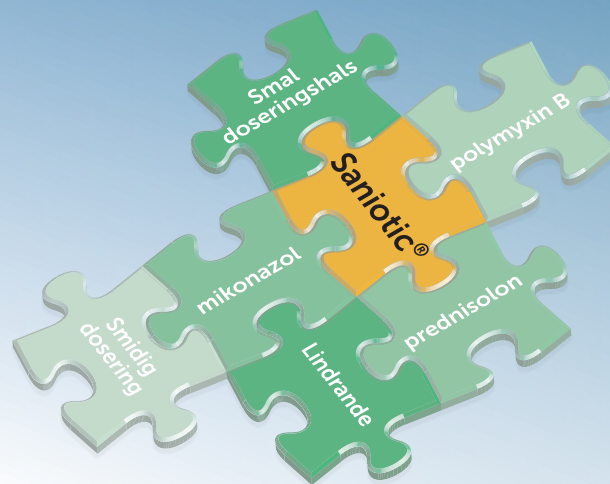
Den **synergistiska effekten** av polymyxin B och mikonazol kan vara **den saknade pusselbiten** !



salfarm
www.salfarm.com

Saniotic® vet

(mikonazol, prednisolon, polymyxin B)



- Aktiva substanser med effektiv synerg²
- Trippelförsvar mot *otitis externa* och lokal dermatit³
- Intensifierad antibakteriell och antifungal effekt³
- Den synergistiska effekten av polymyxin B och mikonazol minskar risken för utveckling av resistens³
- 20 ml flaska

Källor:

- 1: Picture: Alison Wilson - *Malassezia* spp
- 2: Pietschmann, S., Hoffmann, K., Voget, M., Pison, U.: Synergistic effects of Miconazole and Polymyxin B on microbial pathogens; Vet Res Commun (2009) 33; 489-505
- 3: Voget, M; Treatment of otitis externa in the dog with Polymyxin B and Miconazole - Explanations for the success of this combination over the past decades; VetScio's Records of Veterinary Practice - Vol. 0 -Issue 1 - 2019

Saniotic® vet (mikonazolnitrat 23 mg/ml, prednisolonacetat 5 mg/ml, polymyxin B-sulfat 0,53 mg/ml) .

Indikationer: Hund och katt: För behandling av inflammation i yttre hörselgången (extern otit) och små lokala yttliga hudinfektioner, orsakade av infektioner med följande bakterier och svampar, som är känsliga för mikonazol och polymyxin B: Grampositiva bakterier: *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp. Gramnegativa bakterier: *Pseudomonas* spp., *Escherichia coli*. Jästsvampar och svampar: *Malassezia pachydermatis*, *Candida* spp., *Microsporum* spp., *Trichophyton* spp. Behandling av angrepp av *Otodectes cynotis* (öronsckabb) om det samtidigt föreligger infektion med sjukdomsalstrande organismer som är känsliga för mikonazol och polymyxin B.

Dosering och administrering: För användning i örat och kutan användning. Skaka ordentligt före användning. Kontaminering av flaskan måste undvikas. I början av behandlingen ska hår som omger eller täcker lesionerna klippas bort. Infektioner i yttre hörselgången (extern otit): Rengör den yttre hörselgången och ytterörat och administrera 5 droppar av det veterinärmedicinska läkemedlet i den yttre hörselgången två gånger om dagen. Massera örat och hörselgången noga för att säkerställa korrekt fördelning av de aktiva substanserna, men försiktigt för att inte orsaka djuret smärta. Behandlingen ska fortsätta utan avbrott till några dagar efter att de kliniska symtomen har upphört helt, i minst 7-10 dagar och upp till 14 dagar. Det rekommenderas att effekten av behandlingen verifieras av en veterinär innan behandlingen seponeras. Hudinfektioner (små lokaliserade och yttliga): Applicera några droppar av det veterinärmedicinska läkemedlet på de hudlesioner som ska behandlas två gånger per dag och massera noga. Behandlingen ska fortsätta utan avbrott till några dagar efter att de kliniska symtomen har upphört helt, upp till 14 dagar. I vissa envisa fall (öron- eller hudinfektioner) kan behandlingen behöva fortsätta i 2 till 3 veckor. Om långvarig behandling är nödvändig krävs upprepade kliniska undersökningar inklusive en ny bedömning av diagnosen.

Kontraindikationer: Använd inte vid överkänslighet mot de aktiva substanserna i det veterinärmedicinska läkemedlet eller mot andra kortikosteroider (kortison), andra svampmedel av typen azolantimykotika, mot några hjälpämnen, till djur med hål i trumhinnorna, till djur där det är känt att smittämnen är motståndskraftiga mot polymyxin B och/eller mikonazol eller på bröstkörtlarna hos digivande tikar eller honkatter.

Biverkningar: Användning av detta veterinärmedicinska läkemedel kan i mycket ovanliga fall förknippas med förekomst av dövhet (speciellt hos äldre hundar). I detta fall ska behandlingen avbrytas. Det är känt att långvarig och omfattande användning av lokala kortikosteroider utlöser lokal immunosuppression inklusive ökad risk för infektion, förtunning av överhuden och fördröjd läkning av sår, telangiectasi och ökad risk för blödningar i huden och systemiska effekter, inklusive hämning av binjurfunktion.

Interaktioner: Ingen data är tillgänglig.

Särskilda varningar: Särskilda försiktighetsåtgärder för djur: Användning av läkemedlet ska baseras på känslighetstester av bakterier och/eller svampar som isolerats från djuret. Om detta inte är möjligt ska behandlingen baseras på lokal (regional) epidemiologisk information om målpatogenernas känslighet. Vid recidiverande infestationer med *Otodectes cynotis* (öronsckabb) rekommenderas systemisk behandling med ett passende ektoparasitiskt medel. Innan behandling med läkemedlet måste integriteten av trumhinnan kontrolleras. Systemiska kortikosteroideffekter är möjliga, speciellt om läkemedlet används under ett täckförband, på omfattande hudlesioner med ökat blodflöde i huden, eller om djuret slickar i sig läkemedlet. Förhindra att behandlade djur eller djur som har kontakt med behandlade djur får i sig läkemedlet peroralt. Förhindra kontakt av läkemedlet med djurets ögon. Vid oavsiktlig kontakt skölj omedelbart med rikligt med vatten. Särskilda försiktighetsåtgärder för personer som administrerar det veterinärmedicinska läkemedlet till djur: Personer som är överkänsliga för prednisolon, polymyxin B eller mikonazol ska undvika kontakt med läkemedlet. Läkemedlet kan orsaka irritation på hud och ögon. Undvik kontakt med hud och ögon. Använd alltid engångshandskar vid applicering av läkemedlet till djur. Vid oavsiktligt spill ska hud och ögon omedelbart sköljas med rikligt med vatten. Tvätta händerna efter användning. Undvik oavsiktligt intag av läkemedlet. Vid oavsiktligt intag, uppsök genast läkare och visa denna information eller etiketten.

Dräktighet eller digivning: Säkerheten av detta läkemedel har inte fastställts under dräktighet och laktation. Absorptionen av mikonazol, polymyxin B och prednisolon genom huden är låg och inga teratogena/embryotoxiska/fetotoxiska och modertoxiska effekter förväntas hos hund och katt. Behandlade djur kan eventuellt förtära de aktiva substanserna när de slickar sig och det kan förväntas att substanserna överförs till blod och mjölk. Använd endast i enlighet med ansvarig veterinärs nytta/riskbedömning.

Överdoser: Inga andra symptom än de som är angivna i avsnittet om "Biverkningar".

Förpackning: 1 x 20 ml

ATC-Kod: OS02CA01

Innehavare av godkännande för försäljning: VetViva Richter GmbH, Durisolstrasse 14, 4600 Wels, Österrike

Texten har blivit omskriven och/eller förkortad. För fullständig SPC se www.fass.se Ombud: Salfarm Scandinavia AB, Florettgatan 29C 2 vån, 25467 Helsingborg, Tlf: 0767-834810, Email: scan@salfarm.com

salfarm
www.salfarm.com