

OTOSTAN BIOCANINA 0,10G/ML SOLUTION AURICULAIRE EN GOUTTES POUR CHIENS ET CHATS

Identification

Dénomination du médicament vétérinaire

OTOSTAN BIOCANINA 0,10G/ML SOLUTION AURICULAIRE EN GOUTTES POUR CHIENS ET CHATS

Forme pharmaceutique

Solution auriculaire en gouttes

Composition

Principes actifs

Nom du principe actif	Quantité de principe actif
Crotamiton	0.1 g/mL

Excipients

Nom de l'excipient
Phtalate de diméthyle
Propylèneglycol
Eau purifiée

Informations supplémentaires

Soluté limpide pratiquement incolore, légèrement sirupeux.

Usage clinique

Indications d'utilisation par espèce

Espèce(s)	Utilisation
<ul style="list-style-type: none">ChienChat	Chez les chiens et chats : - Traitement de la gale auriculaire due à <i>Otodectes cynotis</i> .

Contre-indications

Précautions et mises en garde

Mise en garde particulière à chaque espèce cible

Un usage non nécessaire ou une utilisation en dehors des recommandations du RCP peut augmenter la pression de sélection de résistance et conduire à une efficacité réduite. D'autres

animaux du même foyer pouvant être une source de réinfection avec *Otodectes cynotis* devront être traités simultanément, si nécessaire.

Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles

Lors d'atteinte otologique très importante, il est recommandé de s'assurer de l'intégrité tympanique avant l'application de la solution.

Précaution particulière à prendre par la personne qui administre le médicament

Bien se laver les mains à l'eau et au savon après administration du produit.

En cas de projection dans les yeux, rincer abondamment à l'eau.

En cas de projection sur la peau, laver à l'eau et au savon.

En cas d'ingestion accidentelle, consulter un médecin et lui montrer la notice.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à l'un des composants doivent éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

Précautions particulières concernant la protection de l'environnement

Sans objet.

Autres précautions

Aucune.

Interactions et cas particuliers

Utilisation en cas de gravidité, de lactation ou de ponte

L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gestation ou lactation.

Gestation et lactation

L'utilisation ne doit se faire qu'après évaluation du rapport bénéfice/risque établie par le vétérinaire responsable.

Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Aucune connue.

Effets indésirables et surdosage

Incompatibilité majeure

Aucune connue.

Effets indésirables

Chiens et chats :

Très rare	Ataxie (chute, trouble de l'équilibre, démarche ébrieuse), Anisocorie, Nystagmus
-----------	--

(< 1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés):

Hypersalivation

Trouble de l'oreille interne (inclinaison de la tête)

Protrusion de la membrane nictitante (dite 3ème paupière)

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament vétérinaire. Les notifications doivent être envoyées, de préférence par l'intermédiaire d'un vétérinaire, soit au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou à son représentant local, soit à l'autorité nationale compétente par l'intermédiaire du système national de notification. Voir la notice pour les coordonnées respectives.

Posologie

Espèce(s)	Posologie
<ul style="list-style-type: none">• Chien• Chat	Instiller une dizaine de gouttes de solution dans l'oreille malade après nettoyage du conduit auditif, puis masser la base de l'oreille pour favoriser une bonne pénétration du produit. Répéter le traitement tous les deux jours pendant une durée minimum de 3 semaines.

Temps d'attente

Voie d'administration

- Auriculaire

Conservation et stockage

Température de conservation

Non renseigné

Précautions particulières de conservation selon pertinence

Ce médicament vétérinaire ne nécessite pas de conditions particulières de conservation.

Précaution particulière à prendre lors de l'élimination

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser les dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable au médicament vétérinaire concerné.

Informations commerciales

Présentation	Accessible au groupement	Classement du médicament en matière de délivrance	Numéro d'autorisation de mise sur le marché
OTOSTAN® Boîte de 1 flacon compte-gouttes de 15 mL	Non	Non soumis à prescription	FR/V/9010728 9/1992

Informations de révision

Date de révision de la notice

21/08/2025

Responsabilités

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

DÔMES PHARMA

Z.A.C. de Champ Lamet 3 rue André Citroën 63430 PONT-DU-CHÂTEAU

<http://www.domespharma.com>

Responsable de la mise sur le marché

DÔMES PHARMA FR - Gamme BIOCANINA

DÔMES PHARMA FR - Division Officine - Gamme BIOCANINA 57, Rue des Bardines 63370 LEMPDES

<https://www.biocanina.com/>

Responsable de la pharmacovigilance

DÔMES PHARMA FR - Gamme BIOCANINA

DÔMES PHARMA FR - Division Officine - Gamme BIOCANINA 57, Rue des Bardines 63370 LEMPDES

+33 (0)4 63 66 33 90

<https://www.biocanina.com/>