

GEBRAUCHSINFORMATION FÜR

CANAURAL

Ohrentropfen, Suspension
für Hunde und Katzen

1. NAME/FIRMA UND ANSCHRIFT DES ZULASSUNGSINHABERS UND, WENN UNTERSCHIEDLICH, DES HERSTELLERS, DER FÜR DIE CHARGENFREIGABE IM EWR VERANTWORTLICH IST

Zulassungsinhaber:

Dechra Veterinary Products A/S
Mekuvej 9
DK-7171 Uldum
Dänemark

Für die Chargenfreigabe verantwortlicher Hersteller:

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2
Kalinovica
10436 Rakov Potok
Croatia

2. BEZEICHNUNG DES TIERARZNEIMITTELS

Canaural Ohrentropfen, Suspension für Hunde und Katzen

3. WIRKSTOFFE UND SONSTIGE BESTANDTEILE

1 g Suspension enthält:

Wirkstoffe:

Fusidinsäure-Diethanolaminsalz	5 mg
Framycetinsulfat	5 mg
Prednisolon	2,5 mg
Nystatin	100.000 IE

Sonstiger Bestandteil:

Sesamöl	ad 1 g
---------	--------

4. ANWENDUNGSGEBIET

Zur Behandlung der akuten und chronischen Ohrentzündung und des Ohrmilbenbefalls bei Hunden und Katzen.

5. GEGENANZEIGEN

Nicht bei Tieren mit perforiertem Trommelfell anwenden.

Die Anwendung bei trächtigen Tieren wird nicht empfohlen.

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den wirksamen Bestandteilen oder einem der sonstigen Bestandteile.

6. NEBENWIRKUNGEN

Entzündungshemmende Kortikosteroide wie Prednisolon können zahlreiche Nebenwirkungen auslösen. Bei länger dauernder Behandlung sollte die Dosis daher generell auf ein Minimum beschränkt werden.

Während der Therapie können entsprechend wirksame Dosen die Ausschüttung von Stresshormonen beeinflussen. Nach Absetzen der Behandlung können daher Symptome einer verminderten Leistungsfähigkeit der Nebennierenrinde auftreten, die eine entsprechende Reaktion des Tieres auf Stress-Situationen verhindern können.

Kortikosteroide können die Wundheilung verzögern und die Widerstandskraft gegen Infektionen herabsetzen, oder bestehende Infektionen verschlimmern.

Bei länger dauernder Anwendung sollte daher das Tier regelmäßig vom Tierarzt untersucht werden.

In vereinzelt Fällen kann es zur verstärkten Produktion von Ohrenschmalz kommen.

Präparate zur Anwendung im Ohr können in seltenen Fällen und hauptsächlich bei alten Tieren zu vorübergehendem oder länger andauerndem Hörverlust führen.

Allergie oder Überempfindlichkeit gegen einen der Bestandteile kann auftreten.

Falls Sie Nebenwirkungen insbesondere solche, die nicht in der Packungsbeilage aufgeführt sind, bei Ihrem Tier feststellen, teilen Sie diese Ihrem Tierarzt oder Apotheker mit.

7. ZIELTIERARTEN

Hunde und Katzen.

8. DOSIERUNG FÜR JEDE TIERART, ART UND DAUER DER ANWENDUNG

Flasche vor der Anwendung schütteln.

Zwei Mal täglich 5 bis 10 Tropfen in das Ohr einbringen. Bei der Anwendung sollte das Ohr festgehalten und der Gehörgang massiert werden, um ein möglichst gutes Eindringen des Präparates in den Gehörgang zu gewährleisten.

Die Dauer der Behandlung ist vom Tierarzt festzulegen.

9. HINWEISE FÜR DIE RICHTIGE ANWENDUNG

Nach der Abheilung der Veränderungen sollten die Ohren regelmäßig auf Zeichen einer neuerlichen Infektion untersucht werden.

Wenn Ohrmilbenbefall diagnostiziert wird, sollten stets beide Ohren behandelt werden, auch wenn die Infektion offenbar nur ein Ohr betrifft.

Das Präparat darf nur unter tierärztlicher Überwachung angewendet werden.

10. WARTEZEIT

Nicht zutreffend.

11. BESONDERE LAGERUNGSHINWEISE

Arzneimittel außer Reich- und Sichtweite von Kindern aufbewahren.

Nicht über 25°C lagern.

Lichtschutz erforderlich, Flasche daher stets im Überkarton aufbewahren.

Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf dem Karton und der Flasche angegebenen Ablaufdatum nicht mehr verwenden.

12. BESONDERE WARNHINWEISE

Besondere Vorsichtsmaßnahmen für den Anwender:

Bei Augenkontakt sofort mit reichlich Wasser spülen. Nach der Anwendung Hände waschen.

Personen mit bekannter Überempfindlichkeit gegenüber den Wirkstoffen oder einem der sonstigen Bestandteile sollten den Kontakt mit dem Tierarzneimittel meiden.

13. BESONDERE VORSICHTSMAßNAHMEN FÜR DIE ENTSORGUNG VON NICHT VERWENDETEN ARZNEIMITTELN ODER ABFALLMATERIALIEN

Leere Packungen können mit dem Hausmüll entsorgt werden. Bitte bringen Sie abgelaufene oder nicht vollständig entleerte Packungen zu einer Problemstoff-Sammelstelle oder geben Sie diese Ihrem Tierarzt zurück!

14. GENEHMIGUNGSDATUM DER PACKUNGSBEILAGE

Jänner 2021

15. WEITERE ANGABEN

15 ml, 25 ml.

Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in Verkehr gebracht.

Z.Nr.: 16.740.

Falls weitere Informationen über das Tierarzneimittel gewünscht werden, setzen Sie sich bitte mit dem örtlichen Vertreter des Zulassungsinhabers in Verbindung.

Vertrieb:

Dechra Veterinary Products GmbH, Österreich

[Dechra logo]