

DERMATT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

DERMATT

2. Composition qualitative et quantitative

Un comprimé pelliculé sécable de 100 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Dexaméthasone..... 0,375 mg

Chlorphénamine 1,055 mg

(sous forme de maléate)

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Comprimé pelliculé.

Comprimé avec une barre de sécabilité permettant une division en deux fractions égales.

4. Informations cliniques

4.1. Espèces cibles

Chiens et chats.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chiens et les chats :

- Traitement des états inflammatoires et allergiques.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser chez les animaux souffrant de diabète sucré, d'hyperadrénocorticisme, d'insuffisance rénale et d'insuffisance cardiaque ou souffrant d'ulcères gastroduodénaux.

Ne pas administrer aux animaux atteints de maladie infectieuse, à moins qu'une thérapie anti-infectieuse appropriée soit administrée au même moment.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

4.5. Précautions particulières d'emploi

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

En cas d'échec ou de rechute rapide, ne pas augmenter les doses et consulter un vétérinaire.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

En cas d'ingestion accidentelle, demander immédiatement conseil à un médecin et lui montrer la notice.

Les personnes présentant une hypersensibilité connue à la substance active ou à un des excipients devraient éviter tout contact avec le médicament vétérinaire.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

En cas d'usage prolongé, les corticostéroïdes tels que la dexaméthasone peuvent provoquer un hypercorticisme iatrogène, une polyuropolydipsie (PUPD), une immunodépression, une boulimie et une redistribution des réserves lipidiques de l'organisme.

Pendant le traitement, ne pas augmenter les rations habituelles. Il est conseillé, lors de cures prolongées, de diminuer la quantité de sel et de féculents.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Ne pas utiliser le médicament en cas de gestation.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

L'administration concomitante de médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens peut augmenter le risque d'ulcération du tractus gastro-intestinal.

4.9. Posologie et voie d'administration

Voie d'administration : orale.

Espèce cible	Nombre de comprimés par jour.
Chiens nains et chats	1/2 comprimé 2 fois par jour pendant 5 jours.
Petits chiens	1 comprimé 2 fois par jour pendant 2 jours, puis 1 par jour pendant 3 jours.
Chiens moyens	1 comprimé 3 fois par jour pendant 2 jours, puis 1 comprimé matin et soir pendant 3 jours.
Gros chiens	2 comprimés 2 fois par jour pendant 2 jours, puis 3 par jour pendant 3 jours.



Pour diviser le comprimé en deux parties égales, le placer sur une surface plane avec la face portant la barre de sécabilité tournée vers le haut. Appuyer avec les pouces des deux côtés du comprimé jusqu'à le fractionner.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Aucun.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : corticostéroïdes pour utilisation systémique, dexaméthasone en association.

Code ATC-vet : QH02BX90.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

La dexaméthasone est un puissant glucocorticoïde de synthèse possédant une faible activité minéralocorticoïde. La dexaméthasone possède dix à vingt fois l'activité anti-inflammatoire de la prednisolone à dose molaire équivalente. Les corticostéroïdes peuvent diminuer la réponse immunitaire. En effet, ils inhibent la dilatation des capillaires, la migration des leucocytes et la phagocytose. Les glucocorticoïdes ont un effet sur le métabolisme en accroissant la néoglucogenèse. La chlorphénamine est un anti-histaminique de type anti-H1.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

Non connues.

6. Informations pharmaceutiques

6.1. Liste des excipients

Noyau

Amidon de maïs pré-gélatinisé

Cellulose microcristalline

Silice colloïdale anhydre

Stéarate de magnésium

Pelliculage

Acétophtalate de cellulose

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Ne pas conserver à une température supérieure à 25° C.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Plaquette thermoformée PVC-aluminium-OPA/aluminium

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

DOMES PHARMA SC
57 RUE DES BARDINES
63370 LEMPDES
FRANCE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/2986723 9/1988

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés pelliculés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

30/09/1988 - 25/06/2009

10. Date de mise à jour du texte

28/05/2021