

1. Bezeichnung des Tierarzneimittels

Canaural ad us. vet., Ohrentropfen für Hunde und Katzen

2. Qualitative und quantitative Zusammensetzung

1 g ölige Suspension enthält:

Wirkstoffe:

Diethanolamini fusidas	5.0 mg
Framycetini sulfas	5.0 mg
Nystatinum	100'000 UI
Prednisolonum	2.5 mg

Die vollständige Auflistung der sonstigen Bestandteile finden Sie unter Abschnitt 6.1.

3. Darreichungsform

Ohrentropfen

Gelbe ölige Suspension

4. Klinische Angaben**4.1. Zieltierarten**

Hund und Katze

4.2. Anwendungsgebiete unter Angabe der Zieltierarten

Otitis externa bei Hunden und Katzen

Akute und chronische Otitis externa infektiöser Genese bei Hund und Katze

4.3. Gegenanzeigen

Nicht anwenden bei Tieren mit perforiertem Trommelfell.

Nicht gleichzeitig mit anderen Produkten mit bekannter ototoxischer Wirkung verwenden

Nicht anwenden bei bekannter Überempfindlichkeit gegenüber einem Wirkstoff oder dem sonstigen Bestandteil.

4.4. Besondere Warnhinweise für jede Zieltierart

Keine

4.5. Besondere Warnhinweise für die Anwendung

Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Anwendung bei Tieren

Um Fremdkörper auszuschliessen, ist eine genaue Untersuchung des Ohres angezeigt.

Besondere Vorsichtsmassnahmen für den Anwender

Nicht zutreffend

4.6. Nebenwirkungen (Häufigkeit und Schwere)

Die Anwendung von Ohrpräparaten kann, insbesondere bei älteren Hunden, zu einer Beeinträchtigung des Hörvermögens führen, die in der Regel vorübergehend ist.

4.7. Anwendung während der Trächtigkeit, Laktation oder der Legeperiode

Die Anwendung während der Trächtigkeit und der Laktation wird nicht empfohlen.

4.8. Wechselwirkungen mit anderen Arzneimitteln und andere Wechselwirkungen

Keine Daten verfügbar

4.9. Dosierung und Art der Anwendung

Vor Gebrauch gut schütteln.

Zweimal täglich 5 – 10 Tropfen Canaural in den Gehörgang instillieren. Dabei soll das Ohr gehalten und der Gehörgang leicht massiert werden, um ein bestmögliches Eindringen des Medikamentes zu gewährleisten.

Die Dauer der Behandlung ist von Fall zu Fall festzulegen.

Bei einer Therapiedauer von mehr als 7 Tagen ist eine erneute tierärztliche Kontrolle des Therapieerfolgs angezeigt.

4.10. Überdosierung (Symptome, Notfallmassnahmen, Gegenmittel), falls erforderlich

Für dieses Tierarzneimittel gibt es keine Untersuchungen zu Überdosierungen. Allfällige Folgen sind symptomatisch zu therapieren.

4.11. Wartezeiten

Nicht zutreffend

5. Pharmakologische Eigenschaften

Pharmakotherapeutische Gruppe: Otologika, Corticosteroide und Antiinfektiva in Kombination
ATCvet-Code: QS02CA01

5.1. Pharmakodynamische Eigenschaften

Fusidinsäure (in diesem Präparat als Diäthanolaminsalz vorliegend) besitzt eine hohe Wirksamkeit gegen *Staphylococci*, die am häufigsten isolierten bakteriellen Pathogene bei der Otitis externa von Hund und Katze.

Fusidinsäure zeigt zudem eine gute Durchdringung der Haut, was dazu beiträgt, die antibakterielle Wirkung zu verstärken.

Framycetin wurde aufgrund seiner Wirksamkeit gegen gramnegative Keime wie *Pseudomonas* spp. und *Proteus* spp. hinzugefügt.

Nystatin ist wirksam gegen *Malassezia pachydermatis*. *Malassezia pachydermatis* ist ein saprophytärer Hautpilz, der meistens bei einer Otitis externa beteiligt ist, häufig in Verbindung mit anderen Keimen.

Prednisolon wurde aufgrund seiner entzündungshemmenden und juckreizstillenden Eigenschaft hinzugefügt.

Alle vier Wirksubstanzen sind in Öl suspendiert. Die Art dieses Öles vermag Krusten aufzulösen oder zu erweichen und gewährleistet ein rasches Vordringen in den Gehörgang und an die Infektionsstelle. Im Weiteren werden die Haare, die das Ohr umgeben durch die Behandlung nicht verklebt, was sowohl für den Besitzer als auch für das Tier selbst angenehm ist.

5.2. Angaben zur Pharmakokinetik

Fusidinsäure und Framycetin werden bei topischer Anwendung nicht oder kaum systemisch aufgenommen. Prednisolon hingegen kann nach topischer Anwendung resorbiert werden.

5.3. Umweltverträglichkeit

Keine Angaben

6. Pharmazeutische Angaben

6.1. Verzeichnis der sonstigen Bestandteile

Sesami oleum

6.2. Wesentliche Inkompatibilitäten

Keine bekannt

6.3. Dauer der Haltbarkeit

Haltbarkeit des Tierarzneimittels im unversehrten Behältnis: 3 Jahre

Haltbarkeit nach erstmaligem Öffnen/Anbruch des Behältnisses: 3 Monate

6.4. Besondere Lagerungshinweise

Unter 25°C lagern.

Vor Licht schützen.

6.5. Art und Beschaffenheit des Behältnisses

Kunststoffflasche zu 15 ml in Faltschachtel

6.6. Besondere Vorsichtsmassnahmen für die Entsorgung nicht verwendeter Tierarzneimittel oder bei der Anwendung entstehender Abfälle

Nicht verwendete Tierarzneimittel oder davon stammende Abfallmaterialien sind entsprechend den geltenden Vorschriften zu entsorgen.

7. Zulassungsinhaber

Dr. E. Graeub AG

Rehhagstrasse 83

3018 Bern

Tel.: 031 / 980 27 27

Fax: 031 / 980 27 28

info@graeub.com

8. Zulassungsnummern

Swissmedic 39'422'050 15 ml

Abgabekategorie B: Abgabe auf tierärztliche Verschreibung

9. Datum der Erteilung der Erstzulassung / Erneuerung der Zulassung

Datum der Erstzulassung: 23.10.1975

Datum der letzten Erneuerung: 21.07.2020

10. Stand der Information

07.10.2020

Verbot des Verkaufs, der Abgabe und / oder der Anwendung

Nicht zutreffend