

Otiderma-Cef®

Suspensión ótica - dérmica

Combinación antibiótica-antiinflamatoria

Uso Veterinario



FORMULACIÓN

Cada 10 mL contiene:	
Cefalexina monohidrato, (Base).....	200.00 mg
Gentamicina	100.00 mg
Dexametasona fosfato sódico.....	0.75 mg
Vitamina A Palmitato.....	10 000 UI
Excipientes.....c.s.p.....	10 mL

INDICACIONES

Otiderma-Cef® está indicado para el tratamiento de problemas óticos y dérmicos, asociados a alergias y/o a organismos susceptibles a la gentamicina y/o cefalexina.

Otiderma-Cef® es de gran ayuda en el tratamiento de condiciones como otitis externa aguda y crónica, dermatitis y piodermas. Así también, está indicado como tratamiento de pequeños cortes, heridas, laceraciones, abrasiones o cuando se necesite reducir la inflamación y el dolor.

La adición de dexametasona, le otorga un rápido efecto antiinflamatorio, reduciendo además los signos de dolor y malestar en el animal, permitiendo una mejor llegada de los antibióticos al foco de la infección, lo cual brinda un mayor efecto terapéutico y control efectivo.

Además, **Otiderma-Cef®** contiene Vitamina A, que actúa como regenerador epitelial en animales con infecciones o inflamaciones debidas a microorganismos patógenos, asimismo, reduce las consecuencias del proceso infeccioso y participa manteniendo la integridad de los tejidos.

ESPECIE DE DESTINO

La fórmula está desarrollada para su uso en bovinos, equinos, ovinos, caprinos, porcinos, camélidos, caninos, felinos y conejos.

AGENTES SUSCEPTIBLES

In vitro, la gentamicina actúa contra gran variedad de gram-positivas y gram-negativas. Específicamente es activa contra los siguientes microorganismos: *Alcaligenes* spp., *Citrobacter* spp., *Klebsiella* spp., *Pseudomonas* spp., *Proteus* spp., *Escherichia coli*, *Enterobacter* spp., *Staphylococcus* spp. y *Streptococcus* spp.

La Cefalexina es activa contra: *Staphylococcus* spp. (incluyendo cepas penicilina resistentes), *Streptococcus* spp., *Corynebacterium* spp., *Pasteurella* spp., *Escherichia coli*, *Proteus* spp., *Micrococcus* spp., *Moraxella* spp., *Actinobacillus lignerisii*, *Actinomyces bovis*, *Haemophilus* spp., *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium* spp., *Salmonella* spp., *Fusobacterium* spp., *Peptostreptococcus* spp. y *Peptococcus* spp.

VÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN O APLICACIÓN

Problemas óticos: Se recomienda antes de la aplicación del producto realizar la limpieza del canal auditivo, secar y verificar que no haya material extraño o detritus. Agitar el producto. La jeringa presenta una cánula larga la cual ofrece la posibilidad de realizar una aplicación profunda y sin ocasionar daño ya que posee un extremo romo. Aplicar **Otiderma-Cef®** directamente en el canal auditivo. Una vez aplicado proporcione un ligero masaje en la base de la oreja para que el medicamento se adhiera a las paredes y se distribuya.

Problemas de piel: Para usar en la piel o membranas mucosas, limpiar el área afectada, aplicar una pequeña cantidad de la suspensión y distribuir uniformemente o frotar con cuidado.

DOSIFICACIÓN

Para tratar otitis externa y otras condiciones inflamatorias del oído externo, llenar el canal auditivo externo con una cantidad suficiente de la suspensión hasta completar el área tratada.

Para el uso en piel o en membranas mucosas, limpiar el área afectada y aplicar una pequeña cantidad de la suspensión, distribuir o frotar suavemente.

Intervalo entre dosis: El tratamiento debe realizarse de 1 a 3 veces al día, dependiendo del criterio del Médico Veterinario.

Duración mínima del tratamiento: Esta varía de acuerdo a la etiología y a la respuesta del curso de la enfermedad, que puede variar de 2 a 6 semanas, dependiendo del criterio del Médico Veterinario.

EFFECTOS COLATERALES E INCOMPATIBILIDADES

No se han encontrado reacciones adversas de ningún tipo en la aplicación tópica de los componentes de **Otiderma-Cef®**. Sin embargo, debe ser administrado con cautela a animales que han demostrado alguna forma de

alergia, particularmente a la penicilina. Tales reacciones son muy raras; no obstante, de presentarse, discontinuar el tratamiento y consultar con su veterinario.

La gentamicina puede producir enrojecimiento local. Por vía inyectable u oral, en caso de insuficiencia renal y en tratamientos prolongados, se debe considerar como oto y nefrotóxico.

No combinar con tetraciclinas, eritromicina, cloranfenicol, debido a que antagonizan el efecto antibiótico.

CONTRAINDICACIONES

- No presenta.

PERIODO DE RETIRO

- Carne : 48 horas
- Leche: 48 horas

PRECAUCIONES

- Dada la naturaleza del empaque y la no-reabsorción del principio activo, **Otiderma-Cef®** presenta un amplio margen de seguridad, imposibilitando una sobredosis.
- El producto no ha mostrado afectar la gestación.
- No administrar el contenido de la jeringa si la cubierta protectora se encontrara dañada o rota.
- Preservar en la unidad de dosificación correspondiente (jeringas) bien cerradas y protegidas de la luz solar directa. Almacenar entre 15° y 30°C.
- Mantener alejado del alcance de los niños y animales domésticos.
- Agrovet Market S.A. no se responsabiliza por las consecuencias derivadas del uso (del producto) diferente al indicado en este inserto.

PRESENTACIÓN COMERCIAL

Jeringa por 15 mL.

Reg. SENASA Perú: F.71.03.N.0014; BOLIVIA SENASAG Reg. PUV-N° 006694/15; Costa Rica: Reg. MAG MV-6761; Reg. Ecuador: 2C4-12974-AGROCALIDAD; Reg. EAU: DXB-APH-10-2408768; Reg. El Salvador: MV-799; Reg. Honduras: MV-07396; México: REGISTRO Q-0616-010; Reg. Moldavia: 2053; Reg. Nicaragua: MV-8803; Reg. Panamá: MV-5678; Reg. Rep. Dominicana: 6599.

Otiderma-Cef® es una marca registrada de **Agrovet Market S.A.**

Petmedica® es una división de **Agrovet Market Animal Health**

Importado y distribuido en Bolivia por Agr Vetmarket Bolivia S.R.L.; Ecuador por Grupo Grandes S.A. Calle N74C y Calle E4. Quito.

Fabricado en Perú por Pharmadix Corp. S.A.C.

Av. Santa Lucía Nro. 218 - Urb. Ind. La Aurora - Ate. Lima - Perú.
para y bajo licencia de Agrovet Market S.A.

VENTA LIBRE

(en Ecuador: VENTA BAJO RECETA)



Av. Canadá 3792-3798, San Luis. Lima 15021 - Perú.
(511) 2 300 300
ventas@agrovetmarket.com
agrovetmarket.com

Agrovet
MARKET

Otiderma-Cef®

Otic - Dermic Suspension

Antibiotic-antiinflammatory Combination

Veterinary Use



FORMULATION

Each 10 mL contains:

Cephalexin monohydrate (Base).....	200.00 mg
Gentamicin	100.00 mg
Dexamethasone sodium phosphate.....	0.75 mg
Vitamin A Palmitate.....	10 000 IU
Excipients.....q.s.ad.....	10 mL

INDICATIONS

Otiderma-Cef® is indicated for the treatment of otic and dermic problems, associated to allergies and/or susceptible organisms to Gentamicin and/or Cephalexin.

Otiderma-Cef® is a great support in the treatment of conditions as acute and chronic external otitis, dermatitis and pyodermas. As well as, is indicated as treatment of small cuts, wounds, lacerations, abrasions or when it is necessary to reduce the inflammation and the pain.

The addition of dexamethasone, gives a fast anti-inflammatory effect, reducing also the pain signs and discomfort in the animal, allowing a better arrive of the antibiotics to the infection focus, which gives a major therapeutic effect and effective control.

Besides, **Otiderma-Cef®** contains Vitamin A, that acts as epithelial regenerator in animals with infections or inflammation due to pathogens organisms, also reduce the consequences of the infectious process and participate in the tissue integrity.

TARGET SPECIES

The formula is developed for its use in cattle, horses, sheep, goats, pigs, camelids, dogs, cats and rabbits.

SUSCEPTIBLE AGENTS

In vitro, gentamicin acts against a wide variety of gram-positive and gram-negative. Specifically is active against the following organisms: *Alcaligenes spp.*, *Citrobacter spp.*, *Klebsiella spp.*, *Pseudomonas spp.*, *Proteus spp.*, *Escherichia coli*, *Enterobacter spp.*, *Staphylococcus spp.* and *Streptococcus spp.*

The cephalaxin is active against: *Staphylococcus spp.* (including penicillin-resistant strains), *Streptococcus spp.*, *Corynebacterium spp.*, *Pasteurella spp.*, *Escherichia coli*, *Proteus spp.*, *Micrococcus spp.*, *Moraxella spp.*, *Actinobacillus ligneresii*, *Actinomyces bovis*, *Haemophilus spp.*, *Erysipelothrix rhusiopathiae*, *Clostridium spp.*, *Salmonella spp.*, *Fusobacterium spp.*, *Peptostreptococcus spp.* and *Peptococcus spp.*

ROUTE AND ADMINISTRATION

Otic problems: It is recommend, before the use of the product, to clean the auditive canal, dry and verified that there is no rare material or detritus. Stir up the product. The syringe has a large cannula, which offers the possibility to realize a deep application and without causing damage due to its blunt extreme. Apply **Otiderma-Cef®** directly in the auditive canal. Once applied, give a slight massage in the base of the ear, in order to the drug adds to the walls and is distribute.

Dermic problems: To use in the skin or mucous membranes, clean the affected area, apply a small quantity of the suspension and distribute uniformly or rub carefully.

DOSAGE

To treat external otitis and other inflammatory conditions of the external ear, fill the external auditive canal with a sufficient quantity of the suspension until the area to treat is completed.

To its use in skin or mucous membranes, clean the affected area and apply a small quantity of the suspension, distribute or rub smoothly.

Dose intervals: The treatment should be done 1 to 3 times a day, depending of the veterinary doctor criterion.

Minimum duration of the treatment: This varies according the etiology and to the response to the disease curse, it could varies from 2 to 6 weeks, depending on the veterinary doctor criterion.

COLLATERAL EFFECTS AND INCOMPATIBILITIES

It has been not found adverse reactions of any kind in the topical application of the component of **Otiderma-Cef®**. However, it should be administered with caution to animals that has shown any allergy form, particularly to penicillin. Those reactions, are very rare, nevertheless if appears, discontinue the treatment and consult to your veterinary doctor.

The gentamicin could produce local reddening. By injectable or oral route, in renal failure and in prolonged treatments, it should be considered as otic and nephrotoxic.

Do not combine with tetracycline, erythromycin, chloramphenicol, due to those antagonize the antibiotic effect.

CONTRAINDICATIONS

- Not presented

WITHDRAWAL PERIOD

- Meat: 48 hours
- Milk: 48 hours

PRECAUTIONS AND WARNINGS

- Due to the packaging nature and the non/reabsorption of the active ingredient, **Otiderma-Cef®** present a wide safety margin, making impossible an overdose.
- The product has not show to affect the pregnancy.
- Do not administer the content of the syringe if the protective cap is find broken or damage.
- Preserves in the corresponding dosage unit (syringe) well closed and protected from the direct light exposure.
- Store among 15° to 30° C.
- Keep away from the reach of children and domestic animals.
- Agrovet Market S.A. is not responsible for the consequences of a different use(of the product) to the one indicated in this leaflet.

COMMERCIAL PRESENTATION

Syringe for 15 mL.

Reg. SENASA Peru: F.71.03.N.0014; BOLIVIA SENASAG Reg. PUV-N° 006694/15; Costa Rica: Reg. MAG MV-6761; Reg. Ecuador: 2C4-12974-AGROCALIDAD; Reg. EAU: DXB-APH-10-2408768; Reg. El Salvador: MV-799; Reg. Honduras: MV-07396; Mexico: REGISTRO Q-0616-010; Reg. Moldavia: 2053; Reg. Nicaragua: MV-8803; Reg. Panama: MV-5678; Reg. Dominican Rep.: 6599.

Otiderma-Cef® is a registered trademark of Agrovet Market S.A.
Petmedica® is a division of Agrovet Market Animal Health

Manufactured in Peru by Pharmadix Corp. S.A.C.
Av. Santa Lucia Nro. 218 - Urb. Ind. La Aurora - Ate. Lima - Peru.
for and under license of Agrovet Market S.A.



4275FER0003

Y22.1024

Av. Canada 3792-3798, San Luis. Lima 15021 - Peru.
(51) 2 300 300
ventas@agrovetmarket.com
agrovetmarket.com

Agrovet
MARKET