

**Su
visión
es
nuestra
visión.**



**TARGETED
TREATMENT
FOR EYES**



**Su
visión
es
nuestra
visión.**



En Dechra, abrimos los ojos a la oftalmología.

Nuestro nuevo producto, Ophtocycline, nos enfoca a aportar tratamientos eficaces y dirigidos para las infecciones oculares.

Combinado con el soporte de nuestra gama de oftalmología, aportamos una solución completa para la conjuntivitis bacteriana en la clínica.

Lubrithal®



MANTIENE MÁS
TIEMPO LA HUMEDAD



PRÁCTICOS TUBOS
DE 10 GRAMOS



GEL TÓPICO CON
CARBÓMERO



APLICAR 1-2 GOTAS
SEGÚN NECESIDAD

- **Gel oftálmico** a base de lubricante carbómero líquido
- Aporta **humedad adicional** al ojo para todas las alteraciones oculares en las que la sequedad es un problema (por ejemplo conjuntivitis y/o queratitis seca)
- Útil para evitar el secado del ojo durante la **anestesia general**
- El gel se **vuelve líquido de inmediato** cuando contacta con el ojo
- **Acción rápida y sostenida**



TARGETED
TREATMENT
FOR EYES



Cleanocular®



CÓMO USAR CLEANOCULAR

1

Humedecer un trozo de algodón o una gasa con unas gotas de CleanOcular

2

Limpiar suavemente la piel alrededor del ojo para eliminar la tinción por las lágrimas

3

Asegúrese de no tocar la superficie del ojo con nada abrasivo (como el aplicador o la propia gasa o algodón)

4

Limpie el aplicador para evitar contaminación del contenido restante.

- **Para uso periocular rutinario**
- Limpiador suave diseñado para limpiar la piel y pelo que rodea el ojo
- Excelente para eliminar suavemente **la tinción por las lágrimas**
- Adecuado para **uso regular**, sin irritar la piel que rodea el ojo
- Puede utilizarse en **perros y gatos**
- **Adecuado para animales jóvenes**
- Prácticos **envases de 100 ml**



TARGETED
TREATMENT
FOR EYES



Ophtocycline®



REGISTRADO PARA
TRES ESPECIES



PRÁCTICOS TUBOS
DE 5 GRAMOS



TRATAMIENTO
TÓPICO DIRIGIDO



APLICACIÓN 4
VECES AL DÍA

- **Pomada oftálmica antibiótica** que contiene **hidrocloruro de clortetraciclina**
- Para el tratamiento de la queratitis, conjuntivitis y blefaritis provocadas por:
 - *Staphylococcus spp*
 - *Streptococcus spp*
 - *Proteus spp*
 - *Pseudomonas spp*sensibles a clortetraciclina.
- Indicada para su uso en **caballos, perros y gatos**
- **Acción bacteriostática** – interfiere con la síntesis de proteínas en las células bacterianas de división rápida y tiene efectos dependientes de tiempo y de concentración
- En perros y gatos, aplicar 0,5 - 2 cm de pomada (dependiendo del tamaño del animal) en el saco conjuntival
- En caballos, aplicar 2 - 3 cm de pomada (dependiendo del tamaño del animal) en el saco conjuntival
- Ophtocycline debe aplicarse cuatro veces al día durante 5 días

TARGETED
TREATMENT
FOR EYES



TARGETED TREATMENT FOR EYES



1. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO: Ophtocycline 10 mg/g pomada oftálmica para perros, gatos y caballos. 2. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA: 1 gramo contiene: Sustancias activas: Hidrocloruro de clortetraciclina 10,0 mg (equivalentes a 9,3 mg de clortetraciclina). Excipiente(s): Para la lista completa de excipientes, véase la sección 6.1. 3. FORMA FARMACÉUTICA: Pomada oftálmica. Pomada homogénea de color amarillento a amarillo. 4. DATOS CLÍNICOS: 4.1 Especies de destino: Perros, gatos y caballos. 4.2 Indicaciones de uso, especificando las especies de destino: Tratamiento de queratitis, conjuntivitis y blefaritis causadas por las bacterias *Staphylococcus* spp., *Streptococcus* spp., *Proteus* spp. o *Pseudomonas* spp. sensibles a la clortetraciclina. 4.3 Contraindicaciones: No usar en caso de hipersensibilidad a la sustancia activa o a algún excipiente. 4.4 Advertencias especiales para cada especie de destino: Ninguna. 4.5 Precauciones especiales de uso. Precauciones especiales para su uso en animales: Se recomienda hacer un muestreo bacteriológico y pruebas de sensibilidad debido a la variabilidad (temporal, geográfica) de la incidencia de las bacterias resistentes a la clortetraciclina. Se deben tener en cuenta las normas oficiales, nacionales y regionales cuando se use el medicamento veterinario. Si el medicamento veterinario no se usa conforme a las instrucciones dadas en el RCM puede aumentar la prevalencia de las bacterias resistentes a la clortetraciclina, y disminuir eficacia del tratamiento con otras tetraciclinas debido a la posible resistencia cruzada. Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales. Evitar el contacto directo con la piel durante la administración porque se pueden producir reacciones de sensibilización o de hipersensibilidad. Usar guantes impermeables para manipular el medicamento. En caso de contacto con la piel, lavar la piel expuesta con agua y jabón. Si después de la exposición experimenta síntomas como exantema, consulte con un médico inmediatamente y muéstrele el prospecto o la etiqueta. 4.6 Reacciones adversas (frecuencia y gravedad): Ninguna. 4.7 Uso durante la gestación y la lactancia. No ha quedado demostrada la seguridad del medicamento veterinario durante la gestación y la lactancia. Usar solo de acuerdo con la evaluación de los beneficios y los riesgos del veterinario responsable. 4.8 Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción. No existe información disponible. 4.9 Posología y vía de administración. Solo para vía oftálmica. Caballos: aplicar entre 2-3 cm de pomada (según el tamaño del animal) en el saco conjuntival 4 veces al día durante 5 días. Si después de 3 días de tratamiento no se ha producido una mejora clínica deberá considerarse otro tratamiento. Perros y gatos: aplicar entre 0,5-2 cm de pomada (según el tamaño del animal) en el saco conjuntival 4 veces al día durante 5 días. Si después de 3 días de tratamiento no se ha producido una mejora clínica deberá considerarse otro tratamiento. 4.10 Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos), en caso necesario. No existe información disponible. 4.11 Tiempo(s) de espera. Carne: 1 día. No autorizado para el uso en yeguas dedicadas a la producción de leche para el consumo humano. 5. PROPIEDADES FARMACOLÓGICAS: Grupo farmacoterapéutico: oftalmológicos; antibióticos. Código ATCvet: QS01AA02. 5.1 Propiedades farmacodinámicas: El hidrocloruro de clortetraciclina es una tetraciclina de primera generación. Se trata fundamentalmente de un antibiótico bacteriostático que inhibe la síntesis de las proteínas bacterianas uniéndose a la subunidad 30S del ribosoma bacteriano. Los efectos de la clortetraciclina dependen del tiempo y de la concentración, siendo ABC/CMi el principal parámetro FC/FD. La clortetraciclina tiene un amplio espectro e incluye las bacterias grampositivas y gramnegativas aerobias y anaerobias. La resistencia puede estar mediada por evacuación, protección ribosómica y modificación ribosómica. Entre las tetraciclinas es frecuente la resistencia cruzada. 5.2 Datos farmacocinéticos: La clortetraciclina es una molécula no lipófila. Después de la administración tópica en el ojo la absorción sistémica es mínima. 6. DATOS FARMACÉUTICOS. 6.1 Lista de excipientes: Parafina líquida ligera, Lanolina, Parafina blanca blanda. 6.2 Incompatibilidades principales: No procede. 6.3 Período de validez: Período de validez del medicamento veterinario acondicionado para su venta: 2 años. Período de validez después de abierto el tubo: 14 días. 6.4. Precauciones especiales de conservación: No conservar a temperatura superior a 25 °C. 6.5 Naturaleza y composición del envase primario. Tubo de aluminio lacado con resina epoxi con un contenido de 5 g, con cánula de PEAD y tapón roscado. Un tubo en una caja de cartón. 6.6 Precauciones especiales para la eliminación del medicamento veterinario no utilizado o, en su caso, los residuos derivados de su uso: Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales. 7. TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN: Le Vet Beheer B.V. Wilgenweg 7 3421 TV Oudewater The Netherlands. 8. NUMERO(S) DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN : 3586 ESP. 9. FECHA DE LA PRIMERA AUTORIZACIÓN/RENOVACIÓN DE LA AUTORIZACIÓN. Fecha de la primera autorización: 18 de septiembre de 2017. 10 FECHA DE LA REVISIÓN DEL TEXTO: Junio 2018. PROHIBICIÓN DE VENTA, DISPENSACIÓN Y/O USO. Condiciones de dispensación: Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.