



EUROPEAN MEDICINES AGENCY  
SCIENCE MEDICINES HEALTH

EMA/33033/2007  
EMA/V/C/000110

## Cortavance (*aceponato de hidrocortisona*)

Información general sobre Cortavance y sobre los motivos por los que se autoriza su uso en la UE

### ¿Qué es Cortavance y para qué se utiliza?

Cortavance es un medicamento de uso veterinario indicado para el tratamiento de dermatosis inflamatorias y pruríticas en perros. También se utiliza para tratar los síntomas del prurito en perros propensos a alergias (dermatitis atópica). Cortavance contiene el principio activo aceponato de hidrocortisona.

### ¿Cómo se usa Cortavance?

Este medicamento solo se podrá dispensar con receta médica. Cortavance se administra una vez al día durante 7 días para el tratamiento de las dermatosis inflamatorias y pruríticas. Si no hay signos de mejoría al cabo de 7 días, el tratamiento deberá ser reevaluado por un veterinario. Para el tratamiento de los síntomas de la dermatitis atópica, Cortavance se administra una vez al día durante al menos 14 días, pero no más de 28 días consecutivos. Al cabo de 14 días, el veterinario debe decidir si es necesario continuar el tratamiento.

El medicamento se pulveriza sobre la zona afectada, evitando los ojos. La bomba administra en dos pulverizaciones la dosis suficiente del medicamento para tratar una superficie aproximada de 100 cm<sup>2</sup>.

Para más información sobre el uso de Cortavance, consulte el prospecto o contacte con su veterinario o farmacéutico.

### ¿Cómo actúa Cortavance?

El principio activo de Cortavance, el aceponato de hidrocortisona, es un esteroide; es decir, un tipo de sustancia que ayuda a reducir la inflamación. El esteroide se encuentra en una forma química especial (diéster) que lo hace eficaz en pequeñas dosis para el tratamiento de las enfermedades cutáneas, puesto que el medicamento es capaz de penetrar y permanecer más tiempo en la capa externa de la piel.

---

**Official address** Domenico Scarlattilaan 6 • 1083 HS Amsterdam • The Netherlands

**Address for visits and deliveries** Refer to [www.ema.europa.eu/how-to-find-us](http://www.ema.europa.eu/how-to-find-us)

**Send us a question** Go to [www.ema.europa.eu/contact](http://www.ema.europa.eu/contact) **Telephone** +31 (0)88 781 6000

An agency of the European Union



## **¿Qué beneficios ha demostrado tener Cortavance en los estudios realizados?**

### **Dermatosis inflamatorias y pruríticas**

Para el tratamiento de las dermatosis inflamatorias y pruríticas, en un ensayo de campo se comparó el tratamiento de perros con dermatosis pruríticas a base de Cortavance, con el tratamiento a base de un producto que contenía un esteroide diferente. Tras el tratamiento de 54 perros con Cortavance y de 51 con el comparador, los resultados indicaron una eficacia comparable entre Cortavance y el producto de comparación.

Además, los estudios para determinar la dosis apoyaron en general la dosis elegida y la duración del tratamiento. Varios estudios demostraron una mejoría significativa de la dermatosis en condiciones controladas, mientras que solo en uno de esos ensayos de laboratorio, en el que los perros recibieron al mismo tiempo un tratamiento contra parásitos externos, se demostró una reducción significativa del prurito.

### **Dermatitis atópica**

En dos estudios se investigaron los efectos del medicamento en el tratamiento de los síntomas de la dermatitis atópica. En el primer estudio, 15 perros recibieron Cortavance y 13 perros recibieron un placebo (un tratamiento ficticio), mientras que en el segundo estudio, 25 perros recibieron Cortavance y 23 perros recibieron un medicamento de comparación. Los resultados de los estudios demostraron que el tratamiento de los perros con dermatitis atópica durante al menos 14 días y hasta 28 días con la dosis recomendada proporciona una mejoría significativa de las lesiones cutáneas y del prurito.

## **¿Cuál es el riesgo asociado a Cortavance?**

En muy raras ocasiones pueden producirse reacciones locales en la zona de aplicación, como eritema (enrojecimiento de la piel) o picor. Cortavance no debe utilizarse en úlceras cutáneas. Tampoco debe administrarse a perros hipersensibles (alérgicos) al aceponato de hidrocortisona o a cualquiera de los demás componentes del medicamento.

La lista completa de efectos adversos y restricciones de Cortavance se puede consultar en el prospecto.

## **¿Qué precauciones debe tomar la persona que administra el medicamento o está en contacto con el animal?**

El principio activo de Cortavance, el aceponato de hidrocortisona, puede ser farmacológicamente activo a altas dosis de exposición.

Lávese las manos después de utilizar el producto. Para evitar el contacto con la piel, no manipule a los animales recién tratados hasta que la zona de la aplicación esté seca. En caso de contacto accidental con la piel, evite el contacto entre la mano y la boca y lave inmediatamente con agua la zona de exposición.

Evite el contacto con los ojos, ya que el medicamento puede causar irritación ocular tras un contacto accidental con los ojos. En caso de contacto accidental con los ojos, enjuague con una cantidad de agua abundante. Si persiste la irritación ocular, consulte con un médico.

En caso de ingestión accidental, especialmente por niños, consulte con un médico inmediatamente y muéstrelle el prospecto o la etiqueta.

Para evitar la inhalación del producto, pulverice en una zona bien ventilada. El aerosol es inflamable y no debe utilizarse cerca de una llama o de cualquier material incandescente. No fumar durante la manipulación del producto.

Inmediatamente después de su uso, el frasco debe colocarse en el embalaje exterior y en un lugar seguro fuera de la vista y del alcance de los niños.

### **¿Por qué se ha autorizado Cortavance en la UE?**

La Agencia Europea de Medicamentos concluyó que los beneficios de Cortavance son mayores que sus riesgos y recomendó autorizar su uso en la UE.

### **Otra información sobre Cortavance**

Cortavance recibió una autorización de comercialización válida en toda la UE el 9 de enero de 2007.

Puede encontrar información adicional sobre Cortavance en la página web de la Agencia:

[ema.europa.eu/medicines/veterinary/EPAR/cortavance](http://ema.europa.eu/medicines/veterinary/EPAR/cortavance)

Fecha de la última actualización de este resumen: abril de 2021.