

iniettabile, 50 mg/ml

soluzione iniettabile per bovini, equini, cani e gatti

1. NOME E INDIRIZZO DEL TITOLARE DELL'AUTORIZZAZIONE ALL'IMMISSIONE IN COMMERCIO E DEL TITOLARE DELLA AUTORIZZAZIONE ALLA PRODUZIONE RESPONSABILE DEL RILASCIO DEI LOTTI DI FABBRICAZIONE, SE DIVERSI

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio:

Intervet International B.V.
Wim de Körverstraat 35
5831 AN Boxmeer (Olanda)

Rappresentata da:

MSD Animal Health S.r.l.
Via Fratelli Cervi snc
Centro Direzionale Milano Due, Palazzo Canova
20090 Segrate (Milano)

Titolare dell'autorizzazione alla produzione responsabile del rilascio dei lotti di fabbricazione:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
85716 Unterschleissheim (Germania)

2. DENOMINAZIONE DEL MEDICINALE VETERINARIO

DIMAZON iniettabile, 50 mg/ml soluzione iniettabile per bovini, equini, cani e gatti.
Furosemide.

3. INDICAZIONE DEL PRINCIPIO ATTIVO E DEGLI ALTRI INGREDIENTI

1 ml contiene:

Principio attivo:

Furosemide 50,00 mg

Eccipienti:

Alcol benzilico; Sodio solfito anidro; Disodio edetato diidrato

4. INDICAZIONI

Tutti i casi in cui sia opportuno aumentare la diuresi per eliminare raccolte liquide di origine non flogistica, quali ad esempio: edema cerebrale, polmonare, bronchiale, mammario, epatico ed edemi parassitari.

5. CONTROINDICAZIONI

Dimazon è controindicato in casi di grave ipovolemia, iponatriemia, ipokaliemia. Il farmaco va usato con cautela nel diabete mellito e non deve essere impiegato in gravidanza se non in casi di assoluta necessità; può inibire la lattazione ed è in grado di passare nel latte.

Il farmaco deve essere usato con cautela nell'insufficienza epatica grave e nell'insufficienza renale acuta. E' controindicato nell'insufficienza renale ed epatica determinate da sostanze nefro- ed epatotossiche.

Non utilizzare in animali in caso di ipersensibilità nota alla furosemide o ad uno qualsiasi degli eccipienti.

6. REAZIONI AVVERSE

Gli effetti collaterali sono rappresentati essenzialmente da alterazioni del bilancio idro-elettrolitico (come avviene in generale per tutti i diuretici). Tali disturbi (ipovolemia, disidratazione, ipokaliemia, iponatriemia, ipocalcemia), possono sopravvenire qualora il farmaco sia utilizzato a posologie molto elevate o la somministrazione sia protratta nel tempo. La furosemide può favorire l'insorgenza di alcalosi in conseguenza dell'eliminazione urinaria di Cl⁻ e H⁺. Può inoltre causare iperglicemia imputabile alla riduzione dell'utilizzazione periferica del glucosio (l'ipokaliemia incrementa la produzione di glucagone) ed all'aumento della produzione di catecolamine (dovuta alla riduzione del volume extracellulare).

Se dovessero manifestarsi reazioni avverse gravi o altre reazioni non menzionate in questo foglietto illustrativo, si prega di informarne il veterinario.

7. SPECIE DI DESTINAZIONE

Bovini, equini, cani e gatti.

8. POSOLOGIA PER CIASCUNA SPECIE, VIA E MODALITA' DI SOMMINISTRAZIONE

Specie animale	mg/kg p.v.	ml/capo
Bovini ed equini	0,5 - 1,0	5 - 10 per via i.v.
Cani, gatti	2,5 - 5,0	0,25-0,50/ 5 kg p.v. per via i.m. o i.v.

Se necessario, e secondo il giudizio del medico-veterinario, le suddette dosi possono essere aumentate fino al doppio. Somministrare il dosaggio sopra indicato 1 - 2 volte al giorno ad intervalli di 6-8 ore.

9. AVVERTENZE PER UNA CORRETTA SOMMINISTRAZIONE

Nessuna.

10. TEMPI DI ATTESA

Bovini ed equini: carne e visceri: 4 giorni.

Bovini: latte: 7 mungiture.

11. PARTICOLARI PRECAUZIONI PER LA CONSERVAZIONE

Tenere fuori dalla portata e dalla vista dei bambini.

Conservare a temperatura non superiore a 25°C.

Conservare nella confezione originale per proteggerlo dalla luce.

Non usare dopo la data di scadenza riportata sull'etichetta.

Periodo di validità dopo la prima apertura del contenitore: 28 giorni.

12. AVVERTENZE SPECIALI

Avvertenze speciali per ciascuna specie di destinazione

La somministrazione a bovini ed equini deve avvenire solo per via i.v.

Precauzioni speciali per l'impiego negli animali

Se in concomitanza con il trattamento l'animale dovesse assumere una maggiore quantità di liquidi, l'effetto della terapia può essere compromesso. E' opportuno pertanto controllare la quantità di liquidi che l'animale assume ed eventualmente ridurla per tutta la durata del trattamento.

Praticare l'iniezione endovenosa molto lentamente, parimenti l'infusione endovenosa in associazione a soluzioni perfusionali deve essere lenta. Vedere anche *Controindicazioni*, *Reazioni avverse* e *Interazioni con altri medicinali veterinari ed altre forme di interazione*.

Precauzioni speciali che devono essere adottate dalla persona che somministra il prodotto agli animali

Le persone con nota ipersensibilità al principio attivo devono somministrare il prodotto con cautela.

Impiego durante la gravidanza e l'allattamento

Gravidanza

L'uso del medicinale non è raccomandato durante la gravidanza. Usare solo conformemente alla valutazione del rapporto rischio/beneficio da parte del veterinario responsabile.

Allattamento

L'uso del medicinale non è raccomandato durante l'allattamento in quanto può inibire la lattazione ed è in grado di passare nel latte. Da usare pertanto solo nei casi di reale necessità.

Interazione con altri medicinali veterinari ed altre forme d'interazione

La furosemide predispone alla tossicità da digitale (a causa dell'ipokaliemia), potenzia l'effetto ipokaliemizzante dei corticosteroidi, può potenziare la nefrotossicità delle cefalosporine, degli aminoglicosidi e delle polimixine, aumenta l'effetto ototossico degli aminoglicosidi. La furosemide ed i salicilati competono per gli stessi siti escretori renali, la contemporanea somministrazione della furosemide con questi principi attivi può pertanto richiedere adeguamenti posologici.

Sovradosaggio (sintomi, procedure d'emergenza, antidoti) se necessario

Dosi tossiche provocano atassia, paralisi e collasso cardiocircolatorio: gli animali a tali dosaggi risultano disidratati e impoveriti di elettroliti a causa della diuresi e della saluresi massicce. Terapia sintomatica sotto controllo del Medico Veterinario. Vedere anche *Reazioni avverse*.

Incompatibilità

In assenza di studi di compatibilità non miscelare con altri medicinali veterinari.

13. PRECAUZIONI PARTICOLARI DA PRENDERE PER LO SMALTIMENTO DEL PRODOTTO NON UTILIZZATO O DEGLI EVENTUALI RIFIUTI

Tutti i medicinali veterinari non utilizzati o i rifiuti derivati da tali medicinali devono essere smaltiti in conformità alle disposizioni di legge locali e conferiti negli idonei sistemi di raccolta e di smaltimento per i medicinali non utilizzati o scaduti.

14. DATA DELL'ULTIMA REVISIONE DEL FOGLIETTO ILLUSTRATIVO

Marzo 2012.

15. ALTRE INFORMAZIONI

Flacone in vetro trasparente di tipo I con tappo in gomma sigillato con una ghiera di alluminio.

Confezioni da 1 e 5 flaconi da 10 ml.

E' possibile che non tutte le confezioni siano commercializzate.

