

BIJSLUITER**1. Naam van het diergeneesmiddel**

DIMAZON 50 mg/ml oplossing voor injectie voor runderen, paarden, honden en katten

2. Samenstelling

1 ml Dimazon bevat:

Werkzaam bestanddeel:

Furosemide: 50 mg

Hulpstoffen:

Kwalitatieve samenstelling van hulpstoffen en andere bestanddelen	Kwantitatieve samenstelling als die informatie onmisbaar is voor een juiste toediening van het diergeneesmiddel
Benzyl alcohol	15 mg
Dinatrium edetaat	1,0 mg
Natrium sulfiet anhydrisch	1,8 mg
Ethanolamine	
Natrium chloride	
Aqua ad injectabilia	

3. Doeldiersoort(en)

Rund, paard, hond en kat.

4. Indicaties voor gebruik

Als ondersteunende therapie in alle gevallen waar door een versterkte saluretische diurese een versnelde resorptie wordt nagestreefd van oedeem (zonder ontsteking) in gewrichten, lichaamsholten, peesomhulsels tengevolge van cardiale insufficiëntie, renale disfunctie, trauma of parasitische ziekte. Het is ook aanbevolen voor de behandeling van acuut uier-oedeem, en oedeem van de ledematen.

5. Contra-indicaties

Niet gebruiken bij acute glomerulaire nefritis, nierinsufficiëntie met anurie, electrolyten deficiëntie (hypokaliemie, hyponatremie), een overdosis met digitalis, bij hypovolemie, hypotonie of sulfonamide allergie.

Niet gelijktijdig gebruiken met aminoglycoside antibiotica.

Niet gebruiken bij lever coma.

Niet gebruiken bij overgevoeligheid voor het (de) werkzame bestandde(e)l(en) of (één van) de hulpstoffen.

6. Speciale waarschuwingen

Klinische ervaring bij honden heeft uitgewezen dat verbeterde resultaten kunnen worden verkregen als de toediening wordt gecombineerd met corticosteroïden.

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

Bij pulmonair oedeem van cardiale oorsprong is een combinatietherapie met hartglycosiden aan te raden. Alleen bij verlengd gebruik is het noodzakelijk om het kalium gehalte te controleren. Kalium toediening kan dan nodig zijn. Bij de hond kan furosemide de effectiviteit van digoxine beïnvloeden. De digoxine gift moet met 30-50 % verminderd worden of beide producten moeten alternerend gegeven worden. Het therapeutisch effect kan negatief beïnvloed worden door de opname van grote hoeveelheden drinkwater. Indien de conditie van het dier het toelaat, moet de hoeveelheid drinkwater beperkt worden.

Speciale voorzorgsmaatregelen te nemen door de persoon die het diergeneesmiddel aan de dieren toedient:

Persoonlijke beschermingsmiddelen bestaande uit handschoenen moeten worden gedragen bij het hanteren van het diergeneesmiddel.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

Mogelijke interacties met andere medicijnen zijn: ototoxiciteit met aminoglycosiden, nefrotoxiciteit met cephalosporines, verhoogde toxiciteit van hartglycosiden en een verhoging van de plasmaspiegel van hartglycosiden. De combinatie met sulfonamiden kan leiden tot sulfonamide allergie. Furosemide kan de behoefte aan insuline bij diabetische dieren veranderen.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Doseringen hoger dan aanbevolen kunnen een tijdelijke doofheid veroorzaken. Cardiovasculaire bijwerkingen kunnen optreden bij oudere en zwakke dieren. Hypovolemie en uitdroging geassocieerd met verstoorde elektrolytenbalans kunnen worden waargenomen.

Speciale beperkingen op het gebruik en speciale voorwaarden voor het gebruik:

Mag alleen worden toegediend door een dierenarts.

Onverenigbaarheden:

Geen bekend.

Niet mengen met enig ander diergeneesmiddel.

7. Bijwerkingen

Rund, paard:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen): *bij een langere therapie	Hemoconcentratie; Bloedsomloop stoornis niet anders gespecificeerd; hypokaliëmie*, hyponatriëmie*
---	--

Hond, kat:

Zeer zelden (<1 dier/10.000 behandelde dieren, inclusief geïsoleerde meldingen): *bij een langere therapie	Hemoconcentratie; Bloedsomloopstoornis niet anders gespecificeerd; hypokaliëmie*, hyponatriëmie*; Inwendig oor aandoening
---	---

Het melden van bijwerkingen is belangrijk. Op deze manier kan de veiligheid van een diergeneesmiddel voortdurend worden bewaakt. Indien u bijwerkingen vaststelt, zelfs wanneer die niet in deze bijsluiter worden vermeld, of u vermoedt dat het geneesmiddel niet heeft gewerkt, neem dan in eerste instantie contact op met uw dierenarts. U kunt bijwerkingen ook melden aan de houder van de vergunning voor het in de handel brengen of de lokale vertegenwoordiger van de houder van de vergunning voor het in de handel brengen met behulp van de contactgegevens aan het einde van deze bijsluiter of via uw nationale meldsysteem: adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be

8. Dosering voor elke diersoort, toedieningswijzen en toedieningswegen

Zie tabel onderaan bijsluiter

<i>Diersoort</i> <i>Espèce animale</i> <i>Tierart</i>	<i>Doses/Dosen</i> <i>mg/kg</i>	<i>Doses/Dosen</i> <i>ml/dier</i> <i>ml/animal</i> <i>ml/Tier</i>	<i>Toediening</i> <i>Administration</i> <i>Anwendung</i>
Paard Chevaux Pferd	0,5 - 1,0	5 - 10	i.v., 1-2 maal/dag, met een interval van 6-8 uur i.v., 1-2 fois/jour avec un intervalle de 6-8 heures i.v., ein- bis zweimal täglich in einem Abstand von 6-8 Stunden
Rund Bovins Rind	0,5 - 1,0	5 - 10	i.v., met intervallen van 12-14 uur i.v., à intervalles de 12-14 heures i.v., intervall 12-14 Stunden
Hond/kat Chiens/Chats Hund/Katze	1,0 - 2,0	0,1 - 0,2/ 5 kg lichaamsgewicht poid vif Körpergewicht	i.v. of i.m., eerste dosis 5 mg/kg evt. gevolgd 1-2 mg/kg na een interval van 6-8 uur i.v. ou i.m, première dose 5 mg/kg éventuellement suivie de 1-2 mg/kg après un intervalle de 6-8 heures i.v. oder i.m., erste Dosis 5 mg/kg, evtl. gefolgt von 1-2 mg/kg nach einem Abstand von 6-8 Stunden

Het product mag alleen intraveneus toegediend worden in rund en paard.

In bijzonder zware en hardnekkige gevallen mag de dosis per toediening worden verdubbeld bij paard en rund.

9. Aanwijzingen voor een juiste toediening

-

10. Wachtijd(en)

Rund: Vlees en slachtafval: 1 dag
Melk: 1 dag.

Paard: Vlees en slachtafval: 1 dag.

11. Bijzondere bewaarvoorschriften

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Niet bewaren boven 25 °C.

Beschermen tegen licht.

Houdbaarheid na eerste opening van de primaire verpakking: 28 dagen.

Dit diergeneesmiddel niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op de flacon na Exp.

De uiterste gebruiksdatum verwijst naar de laatste dag van de maand.

12. Speciale voorzorgsmaatregelen voor het verwijderen

Geneesmiddelen mogen niet worden verwijderd via afvalwater of huishoudelijk afval.

Maak gebruik van terugnameregelingen voor de verwijdering van ongebruikte diergeneesmiddelen of uit het gebruik van dergelijke middelen voortvloeiend afvalmateriaal in overeenstemming met de lokale voorschriften en nationale inzamelingssystemen die van toepassing zijn. Deze maatregelen dragen bij aan de bescherming van het milieu.

13. Indeling van het diergeneesmiddel

Geneesmiddel op voorschrift.

14. Nummers van de vergunningen voor het in de handel brengen en verpakkingsgrootten

BE-V067444

Helder glazen (type 1 Ph.Eur.) injectieflacon à 10 ml, afgesloten met bromobutylrubber stop en aluminium felscapsule.

15. Datum waarop de bijsluiter voor het laatst is herzien

Juli 2024

Gedetailleerde informatie over dit diergeneesmiddel is beschikbaar in de diergeneesmiddelendatabank van de Unie (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

16. Contactgegevens

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

Intervet International B.V., Wim de Körverstraat, 35, 5831 AN Boxmeer, Nederland

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH, D-85716 Unterschleißheim, Duitsland

Contactgegevens voor het melden van vermoedelijke bijwerkingen:

BE: MSD Animal Health Belgium BV-SRL, Tel: + 32 (0)2 370 94 01