

**NOTICE****1. Nom du médicament vétérinaire**

DIMAZON 50 mg/ml solution injectable pour bovins, chevaux, chiens et chats

**2. Composition**

1 ml de Dimazon contient :

**Substance active :**

Furosémide : 50 mg

**Excipients :**

<b>Composition qualitative en excipients et autres composants</b>	<b>Composition quantitative si cette information est essentielle à une bonne administration du médicament vétérinaire</b>
Alcool benzylique	15 mg
Edétate disodique	1,0 mg
Sulfite de sodium anhydre	1,8 mg
Monoéthanolamine	
Chlorure de sodium	
Aqua ad injectabilia	

**3. Espèces cibles**

Bovins, chevaux, chiens et chats.

**4. Indications d'utilisation**

Comme traitement adjuvant dans tous les cas où l'on s'efforce d'obtenir, par une diurèse salurétique renforcée, une résorption accélérée d'un œdème (sans inflammation) au niveau des articulations, des cavités corporelles, des gaines tendineuses, à la suite d'une insuffisance cardiaque, d'un dysfonctionnement rénal, d'un trauma ou d'une maladie parasitaire. Il est aussi conseillé pour le traitement d'un œdème aigu de la mamelle et d'un œdème des membres.

**5. Contre-indications**

Ne pas utiliser en cas de néphrite glomérulaire aiguë, d'insuffisance rénale avec anurie, de déficience en électrolytes (hypokaliémie, hyponatrémie), de surdosage en digitaliques, d'hypovolémie, d'hypotonie ou d'allergie aux sulfamides.

Ne pas utiliser en même temps que des antibiotiques de type aminoglycoside.

Ne pas utiliser en cas de coma du foie.

Ne pas utiliser en cas d'hypersensibilité à la (aux) substance(s) active(s) ou à l'un des excipients.

## 6. Mises en gardes particulières

### Mises en gardes particulières :

L'expérience clinique chez le chien a démontré que l'on peut obtenir de meilleurs résultats si l'administration est combinée à des corticostéroïdes.

### Précautions particulières pour une utilisation sûre chez les espèces cibles :

En cas d'œdème pulmonaire d'origine cardiaque, un traitement combiné avec des glycosides cardiaques est conseillé. Ce n'est que lors d'utilisation prolongée qu'il est nécessaire de contrôler le taux de potassium. Une administration de potassium peut alors s'avérer nécessaire. Chez le chien, le furosémide peut influencer l'efficacité de la digoxine. L'administration de digoxine doit être réduite de 30 à 50% ou les deux produits doivent être administrés en alternance. L'effet thérapeutique peut être influencé négativement par la consommation de grandes quantités d'eau de boisson. Si l'état de l'animal le permet, la quantité d'eau de boisson doit être limitée.

### Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux :

Un équipement de protection individuelle consistant en gants doit être porté lors de la manipulation du médicament vétérinaire.

### Gestation et lactation :

Peut être utilisé au cours de la gestation ou de la lactation.

### Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions :

Des interactions possibles avec d'autres médicaments sont les suivantes : ototoxicité avec les aminosides, néphrotoxicité avec les céphalosporines, toxicité accrue des glycosides cardiaques et augmentation du taux plasmatique des glycosides cardiaques. La combinaison à des sulfamides peut entraîner une allergie aux sulfamides. Le furosémide peut modifier les besoins en insuline chez les animaux diabétiques.

### Surdosage :

Des doses plus élevées que la dose recommandée peuvent provoquer une surdité temporaire. Des effets secondaires cardiovasculaires peuvent se produire chez les animaux âgés et affaiblis. Une hypovolémie et une déshydratation associées à un équilibre électrolytique perturbé peuvent être observées.

### Restrictions d'utilisation spécifiques et conditions particulières d'emploi :

<Administration uniquement par un vétérinaire.>

### Incompatibilités majeures :

Aucune connue.

Ne pas mélanger avec d'autres médicaments vétérinaires.

## 7. Effets indésirables

Bovins, chevaux :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Hémoconcentration ; trouble circulatoire non spécifié ailleurs ; hypokaliémie*, Hyponatrémie*
---	---

\* en cas de thérapie plus longue

Chiens, chats :

Très rare (<1 animal / 10 000 animaux traités, y compris les cas isolés) :	Hémoconcentration ; trouble circulatoire non spécifié ailleurs ; hypokaliémie*, Hyponatrémie* ; Trouble de l'oreille interne
---	--

\* en cas de thérapie plus longue

Il est important de notifier les effets indésirables. La notification permet un suivi continu de l'innocuité d'un médicament. Si vous constatez des effets indésirables, même ceux ne figurant pas sur cette notice, ou si vous pensez que le médicament n'a pas été efficace, veuillez contacter en premier lieu votre vétérinaire. Vous pouvez également notifier tout effet indésirable au titulaire de l'autorisation de mise sur le marché ou représentant local du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché en utilisant les coordonnées figurant à la fin de cette notice, ou par l'intermédiaire de votre système national de notification : [adversedrugreactions\\_vet@fagg-afmps.be](mailto:adversedrugreactions_vet@fagg-afmps.be)

## 8. Posologie pour chaque espèce, voies et mode d'administration

Voir tableau en bas de la notice

<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

Le produit ne peut être administré que par voie intraveineuse chez le bovin et le cheval.

Dans des cas particulièrement lourds et résistants, la dose par administration peut être doublée chez le cheval et le bovin.

## 9. Indications nécessaires à une administration correcte

-

## 10. Temps d'attente

Bovin : Viande et abats : 1 jour

Lait : 1 jour

Cheval : Viande et abats 1 jour

**11. Précautions particulières de conservation**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

À conserver à une température ne dépassant pas 25 °C.

Protéger de la lumière.

Durée de conservation après première ouverture du conditionnement primaire : 28 jours.

Ne pas utiliser ce médicament vétérinaire après la date de péremption figurant sur le flacon après Exp.

La date de péremption correspond au dernier jour du mois indiqué.

**12. Précautions particulières d'élimination**

Ne pas jeter les médicaments dans les égouts ou dans les ordures ménagères.

Utiliser des dispositifs de reprise mis en place pour l'élimination de tout médicament vétérinaire non utilisé ou des déchets qui en dérivent, conformément aux exigences locales et à tout système national de collecte applicable. Ces mesures devraient contribuer à protéger l'environnement.

**13. Classification des médicaments vétérinaires**

Médicament vétérinaire soumis à ordonnance.

**14. Numéros d'autorisation de mise sur le marché et présentations**

BE-V067444

Flacons en verre limpide (type I Ph.Eur.), de 10 ml fermés par un bouchon en caoutchouc Bromobutyl et une capsule en aluminium.

**15. Date à laquelle la notice a été révisée pour la dernière fois**

Juillet 2024

Des informations détaillées sur ce médicament vétérinaire sont disponibles dans la base de données de l'Union sur les médicaments (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

**16. Coordonnées**

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché :

Intervet International B.V. Wim de Körverstraat 35, 5831 AN Boxmeer, Pays-Bas

Fabricant responsable de la libération des lots :

Intervet International GmbH, D-85716 Unterschleißheim, Allemagne

Représentants locaux et coordonnées pour notifier les effets indésirables présumés :

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