

VETERINARINIO VAISTO APRAŠAS

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Furosoal vet 40 mg, tabletės katėms ir šunims

2. KOKYBINĖ IR KIEKYBINĖ SUDĖTIS

1 tabletėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

furozemido 40 mg;

pagalbinės (-ių) medžiagos (-ų):

Išsamų pagalbinių medžiagų sąrašą žr. 6.1 p.

3. VAISTO FORMA

Tabletė.

Baltos ar gelsvai balkšvos spalvos apvali ir išgaubta tabletė su kryželio formos laužimo vagele vienoje pusėje. Tabletes galima padalyti į dvi arba keturias lygias dalis.

4. KLINIKINIAI DUOMENYS

4.1. Paskirties gyvūnų rūšis (-ys)

Katės ir šunys.

4.2. Naudojimo indikacijos, nurodant paskirties gyvūnų rūšis

Hidrotorakso, hidroperikardo, ascito ir edemos, susijusios su širdies nepakankamumu ir inkstų funkcijos sutrikimu, gydymas.

4.3. Kontraindikacijos

Negalima naudoti gyvūnams, esant sumažėjusiam kraujo tūriui, hipotenzijai ar dehidratacijai.

Negalima naudoti, sergant inkstų nepakankamumu, kai pasireiškia anurija.

Negalima naudoti, esant elektrolitų trūkumui.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui furozemidui, sulfonamidams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Nenaudoti sergant ūminiu glomerulų nefritu.

Negalima vartoti pacientams, kuriems buvo sušvirkšta per daug širdies glikozidų.

Nenaudoti kartu su kitais kilpiniais diuretikais.

4.4. Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams

Terapiniam veiksmingumui įtakos gali turėti didesnis išgeriamo vandens kiekis. Kai leidžia gyvūnų būklė, gydymo metu išgeriamo vandens kiekį reikia apriboti iki fiziologiškai normalaus kiekio.

4.5. Specialiosios naudojimo atsargumo priemonės

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams

Furozemidą reikia atsargiai naudoti, jeigu yra pakitusi elektrolitų ir (arba) vandens pusiausvyra, sutrikusi kepenų funkcija (gali pagreitinoti kepenų komą) ir sergant cukriniu diabetu.

Užsitęsusio gydymo metu būtina dažnai vertinti vandens balansą bei tirti elektrolitų kiekį serume.

1–2 paras prieš ir po gydymo diuretikais ir AKF inhibitoriais pradžios reikia įvertinti inkstų funkciją ir vandens balansą.

Furozemidą reikia atsargiai naudoti gyvūnams, sergantiems nefroziniu sindromu.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams

Furosemidas galimai turi genotoksinių savybių ir yra kancerogeniškumo pelėms įrodymų. Nors duomenų apie šį poveikį žmonėms nėra pakankamai, reikėtų vengti sąlyčio su oda ar atsitiktinio nurijimo. Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės, – mūvėkite nepralaidžias pirštines, o po to kruopščiai nusiplaukite rankas.

Kiekvieną kartą nepanaudota tabletės dalis, saugoma iki kito vartojimo, turi būti grąžinta į atvirą lizdinės plokštelės vietą ir įdėta atgal į kartoninę dėžutę. Veterinarinį vaistą reikia laikyti saugiai, vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas furosemidui ir kitoms vaisto sudedamosioms dalims, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Nenaudokite šio gaminio, jei žinote, kad esate jautrus sulfonamidams, nes padidėjęs jautrumas sulfonamidams gali sukelti padidėjusį jautrumą furosemidui. Jei po ekspozicijos atsiranda simptomų, tokių kaip odos bėrimas, turėtumėte kreiptis į gydytoją ir parodyti gydytojui šį išpėjimą. Veido, lūpų ar akių patinimas ar pasunkėjęs kvėpavimas yra rimtesni simptomai ir reikalauja skubios medicinos pagalbos. Po naudojimo nusiplaukite rankas.

4.6. Nepalankios reakcijos (dažnumas ir sunkumas)

Retais atvejais (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų) gali suminkštėti išmatos.

Šie požymiai yra praeinantys bei lengvi, todėl dėl jų gydymo nutraukti nereikia.

Dėl furozemido sukeliama diurezinio poveikio gali sutirštėti kraujas ir sutrikti kraujotaka. Užsitęsusio gydymo atvejais gali pasireikšti elektrolitų trūkumas (įskaitant hipokalemiją, hiponatremiją) ir dehidratacija.

4.7. Naudojimas vaikingumo, laktacijos ar kiaušinių dėjimo metu

Laboratoriniais tyrimais nustatytas teratogeninis poveikis.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu kalėms ir katėms nenustatytas, nors furozemidas išsiskirta į pieną.

Gyvūnų vaikingumo ir laktacijos metu vaistą naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

4.8. Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos

Katėms negalima naudoti furozemido kartu su ototoksinį poveikį sukeliančiais antibiotikais.

Kartu naudojant vaistus, kurie sukelia poveikį elektrolitų balansui (kortikosteroidus, kitus diuretikus, amfotericiną B, širdies glikozidus), reikalinga atidi stebėseną.

Kartu naudojami aminoglikozidai arba cefalosporinai gali padidinti toksinio poveikio inkstams riziką.

Furozemidas gali padidinti kryžminio reaktyvumo su sulfonamidais riziką.

Furozemidas gali pakeisti insulino poreikį diabetu sergantiems gyvūnams.

Furozemidas gali sumažinti NVNU išsiskyrimą.

Vaistą naudojant ilgalaikiam gydymui kartu su AKF inhibitoriais, priklausomai nuo gyvūno atsako į gydymą, gali prireikti dozę sumažinti.

4.9. Dozės ir naudojimo būdas

Sušerti.

Furozemido rekomenduojama pradinė dozė yra 2,5–5 mg/kg kūno svorio per dieną, atitinkanti ½–1 tabletę 8 kg kūno svorio. Sunkiais edemos atvejais ar nesant pagerėjimo, paros dozę galima iš pradžių padvigubinti.

Palaikomoji paros dozė turi atitikti mažiausią veiksmingą dozę, kurią veterinarijos gydytojas turi pritaikyti pagal šunų ir (arba) kačių klinikinį atsaką į gydymą. Jei gydymas paskutinį kartą atliekamas naktį, tai gali sukelti nepatogią diurezę per naktį.

4.10. Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai), jei būtina

Didesnės nei rekomenduojamos dozės gali sukelti laikiną kurtumą, elektrolitų ir vandens balanso sutrikimus, poveikį CNS (letargiją, komą, traukulius) bei poveikį širdies ir kraujagyslių sistemai (hipotenziją, širdies ritmo sutrikimus, kolapsą), ypač vyresniems ar nusilpusiems gyvūnams. Gydymas simptominis.

4.11. Išlauka

Netaikytina.

5. FARMAKOLOGINĖS SAVYBĖS

Farmakoterapinė grupė: diuretikai, furozemidas.
ATCvet kodas: QC03CA01.

5.1. Farmakodinaminės savybės

Furozemidas yra sulfamoilantranilo rūgšties darinys ir greito veikimo diuretikas žmonių ir gyvūnų organizme. Jis slopina natrio ir chlorido jonų reabsorbciją inkstuose, daugiausia kylančioje Henlės kilpos dalyje, o taip pat ir proksimalinėje bei distalinėje tubulėse, ir tokiu būdu padidina vandens išsiskyrimą. Šlapimas gaminamas izotoninis arba šiek tiek hipotoninis su nepakitusiu arba nežymiai parūgštėjusiu pH. Kalio jonų ekskrecija sustiprėja tik panaudojus labai dideles dozes. Furozemidas neturi poveikio karboninei anhidrazei.

5.2. Farmakokinetinės savybės

Furozemidas greitai absorbuojamas, daugiausia skrandyje ir viršutinėje plonosios žarnos dalyje. Kačių organizme didžiausia koncentracija buvo pasiekta po vaisto sušėrimo praėjus 1,1 val., o šunų organizme – po 0,8 val. Katėms sušėrus vidutinę 5,2 mg/kg kūno svorio dozę, C_{max} buvo 8,8 µg/ml. Šunims sušėrus vidutinę 1,9 mg/kg kūno svorio dozę, C_{max} buvo 0,9 µg/ml. Furozemido metabolizmas labai nedidelis. Daugiausia furozemido išsiskiria per inkstus, likusi jo dalis išsiskiria per virškinimo traktą. Pusinės eliminacijos laikas kačių organizme buvo 3,7 val. ir 2,4 val. šunų organizme.

6. FARMACINIAI DUOMENYS

6.1. Pagalbinių medžiagų sąrašas

Laktozės monohidratas,
kukurūzų krakmolas,
mikrokristalinė celiuliozė,
povidonas,
krospovidonas,
talkas,
pregelifikuotas krakmolas,
silicio dioksidas,
koloidinis silicio dioksidas, bevandenis,
ilgos grandinės dalinis gliceridas.

6.2. Pagrindiniai nesuderinamumai

Nėra.

6.3. Tinkamumo laikas

Veterinarinio vaisto tinkamumo laikas, nepažeidus originalios pakuotės, – 3 metai.
Padalytų tablečių tinkamumo laikas – 3 d.

6.4. Specialieji laikymo nurodymai

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.
Nesunaudota tabletės dalis turi būti grąžinta į atvirą lizdinę plokštelę.

6.5. Pirminės pakuotės pobūdis ir sudedamosios dalys

Kartoninės dėžutės po 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 arba 100 aliuminio-PVDC/PVC lizdinių plokštelių, kuriose yra po 10 tablečių, atitinkamai kiekvienoje dėžutėje po 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 arba 1000 tablečių.

Kartoninės dėžutės po 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 arba 100 aliuminio-PVDC/PE/PVC lizdinių plokštelių, kuriose yra po 10 tablečių, atitinkamai kiekvienoje dėžutėje po 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 arba 1000 tablečių.

Kartoninės dėžutės, kuriose yra 10 atskirų kartoninių dėžučių, kurių kiekvienoje yra 1 lizdinė plokštelė su 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.

6.6. Specialiosios nesunaudoto veterinarinio vaisto ar su jo naudojimu susijusių atliekų naikinimo nuostatos

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

7. REGISTRUOTOJAS

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai
Tel. 0348 563434
Faks. 0348 562828
info@levetpharma.com

8. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2280/001-013

9. REGISTRAVIMO / PERREGISTRAVIMO DATA

Registravimo data 2015-03-27
Perregistravimo data 2019-09-26

10. TEKSTO PERŽIŪROS DATA

2023-12-15

DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT ANTRINĖS PAKUOTĖS

Kartoninė dėžutė

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Furosoral vet 40 mg, tabletės katėms ir šunims / piktogramos
Furozemidas

2. VEIKLIOJI (-IOSIOS) MEDŽIAGA (-OS)

1 tabletėje yra:
veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):
furozemido 40 mg.

3. VAISTO FORMA

Tabletė.

4. PAKUOTĖS DYDIS

10 tablečių
20 tablečių
30 tablečių
40 tablečių
50 tablečių
60 tablečių
70 tablečių
80 tablečių
90 tablečių
100 tablečių
250 tablečių
500 tablečių
1000 tablečių

Kartoninės dėžutės, kuriose yra 10 atskirų kartoninių dėžučių, kurių kiekvienoje yra 1 lizdinė plokštelė su 10 tablečių.

5. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės ir šunys.

6. INDIKACIJA (-OS)

7. NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS

Sušerti.
Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

8. IŠLAUKA

9. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI, JEI REIKIA

Prieš naudojant būtina perskaityti informacinį lapelį.

10. TINKAMUMO DATA

Tinka iki: {mėnuo/metai}

11. SPECIALIOSIOS LAIKYMO SĄLYGOS

Nesunaudota tabletės dalis turi būti grąžinta į atvirą lizdinę plokštelę ir sunaudota per 3 dienas.

**12. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ
NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA**

Naikinimas: skaityti informacinį lapelį.

**13. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“ IR TIEKIMO BEI
NAUDOJIMO SĄLYGOS AR APRIBOJIMAI, JEI TAIKYTINA**

Tik veterinariniam naudojimui.

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

14. NUORODA „SAUGOTI NUO VAIKŲ“

Saugoti nuo vaikų.

15. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS IR ADRESAS

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

16. REGISTRACIJOS NUMERIS (-IAI)

LT/2/15/2280/001
LT/2/15/2280/002
LT/2/15/2280/003
LT/2/15/2280/004
LT/2/15/2280/005
LT/2/15/2280/006
LT/2/15/2280/007
LT/2/15/2280/008
LT/2/15/2280/009
LT/2/15/2280/010
LT/2/15/2280/011
LT/2/15/2280/012
LT/2/15/2280/013
LT/2/15/2280/001

17. GAMINTOJO SERIJOS NUMERIS

Serijs {numeris}

MINIMALŪS DUOMENYS, KURIE TURI BŪTI ANT LIZDINIŲ PLOKŠTELIŲ AR JUOSTELIŲ

Aliuminio-PVDC/PVC arba aliuminio-PVDC/PE/PVC lizdinės plokštelės

1. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Furosoral vet 40 mg, tabletės katėms ir šunims
Furozemidas

2. REGISTRUOTOJO PAVADINIMAS

Le Vet. Beheer B.V.

3. TINKAMUMO DATA

Tinka iki: {mėnuo/metai}

4. SERIJOS NUMERIS

Serija. {numeris}

5. NUORODA „TIK VETERINARINIAM NAUDOJIMUI“

Tik veterinariniam naudojimui.

INFORMACINIS LAPELIS

Furosoral vet 40 mg, tabletės katėms ir šunims

1. REGISTRUOTOJO IR UŽ VAISTO SERIJOS IŠLEIDIMĄ EEE ŠALYSE ATSAKINGO GAMINTOJO, JEI JIE SKIRTINGI, PAVADINIMAS IR ADRESAS

Registruotojas:

Le Vet. Beheer B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater
Nyderlandai

Gamintojas, atsakingas už vaisto serijos išleidimą:

Artesan Pharma GmbH & Co. KG
Wendlandstraße 1
29439 Lüchow
Vokietija

ar

Lelypharma B.V.
Zuiveringweg 42
8243 PZ Lelystad
Nyderlandai

ar

Genera Inc.
Svetonedeljska cesta 2, Kalinovica
10436 Rakov Potok
Kroatija

2. VETERINARINIO VAISTO PAVADINIMAS

Furosoral vet 40 mg, tabletės katėms ir šunims
Furozemidas

3. VEIKLIOJI (-IOSIOS) IR KITOS MEDŽIAGOS

1 tabletėje yra:

veikliosios (-ių) medžiagos (-ų):

furozemido 40 mg.

Baltos ar gelsvai balkšvos spalvos apvali ir išgaubta tabletė su kryželio formos laužimo vagele vienoje pusėje. Tabletes galima padalyti į dvi arba keturias lygias dalis.

4. INDIKACIJA (-OS)

Hidrotorakso, hidroperikardo, ascito ir edemos, susijusios su širdies nepakankamumu ir inkstų funkcijos sutrikimu, gydymas.

5. KONTRAINDIKACIJOS

Negalima naudoti gyvūnams, esant sumažėjusiam kraujo tūriui, hipotenzijai ar dehidratacijai. Negalima naudoti, sergant inkstų nepakankamumu, kai pasireiškia anurija.

Negalima naudoti, esant elektrolitų trūkumui.

Negalima naudoti, padidėjus jautrumui furozemidui, sulfonamidams ar bet kuriai iš pagalbinių medžiagų.

Nenaudoti sergant ūminiu glomerulų nefritu.

Negalima vartoti pacientams, kuriems buvo sušvirkšta per daug širdies glikozidų.

Nenaudoti kartu su kitais kilpiniais diuretikais.

6. NEPALANKIOS REAKCIJOS

Retais atvejais (daugiau nei 1, bet mažiau nei 10 iš 10 000 gydytų gyvūnų) gali suminkštėti išmatos.

Šie požymiai yra praeinantys bei lengvi, todėl dėl jų gydymo nutraukti nereikia.

Dėl furozemido sukeliama diurezinio poveikio gali sutirštėti kraujas ir sutrikti kraujotaka. Užsitęsusio gydymo atvejais gali pasireikšti elektrolitų trūkumas (įskaitant hipokalemiją, hiponatremiją) ir dehidratacija.

Pastebėjus bet kokią šalutinį poveikį, net ir nepaminėtą šiame informaciniame lapelyje, arba manant, kad vaistas neveikė, būtina informuoti veterinarijos gydytoją.

7. PASKIRTIES GYVŪNŲ RŪŠIS (-YS)

Katės ir šunys.

8. DOZĖS, NAUDOJIMO BŪDAS (-AI) IR METODAS KIEKVIENAI RŪŠIAI

Sušerti.

Furozemido rekomenduojama pradinė dozė yra 2,5–5 mg/kg kūno svorio per dieną, atitinkanti ½–1 tabletę 8 kg kūno svorio. Sunkiais edemos atvejais ar nesant pagerėjimo, paros dozę galima iš pradžių padvigubinti.

Palaikomoji paros dozė turi atitikti mažiausią veiksmingą dozę, kurią veterinarijos gydytojas turi pritaikyti pagal šuns arba katės klinikinį atsaką į gydymą.

9. NUORODOS DĖL TINKAMO NAUDOJIMO

Jei gydymas paskutinį kartą atliekamas naktį, – tai gali sukelti nepatogią diurezę per naktį.

10. IŠLAUKA

Netaikytina.

11. SPECIALIEJI LAIKYMO NURODYMAI

Saugoti nuo vaikų.

Šiam veterinariniam vaistui specialių laikymo sąlygų nereikia.

Nesunaudota tabletės dalis turi būti grąžinta į atvirą lizdinę plokštelę ir sunaudota per 3 dienas.

Šio veterinarinio vaisto negalima naudoti pasibaigus tinkamumo laikui, nurodytam ant kartoninės dėžutės ir lizdinės plokštelės po „Tinka iki“. Tinkamumo data sutampa su paskutine nurodyto mėnesio diena.

12. SPECIALIEJI ĮSPĖJIMAI

Specialieji įspėjimai, naudojant atskirų rūšių paskirties gyvūnams:

Gydymo veiksmingumą gali susilpninti padidėjęs geriamojo vandens vartojimas. Jei gyvūno būklė leidžia, gydymo metu vandens kiekis turėtų būti ribojamas iki fiziologiškai normalaus lygio.

Specialiosios atsargumo priemonės, naudojant vaistą gyvūnams:

Furozemidą reikia atsargiai naudoti, jeigu yra pakitusi elektrolitų ir (arba) vandens pusiausvyra, sutrikusi kepenų funkcija (gali pagreitinoti kepenų komą) ir sergant cukriniu diabetu.

Užsitęsio gydymo metu būtina dažnai vertinti vandens balansą bei tirti elektrolitų kiekį serume. 1–2 paras prieš ir po gydymo diuretikais ir AKF inhibitoriais pradžios reikia įvertinti ir stebėti inkstų funkciją ir vandens balansą.

Specialiosios atsargumo priemonės asmenims, naudojantiems vaistą gyvūnams:

Furosemidas galimai turi genotoksinių savybių ir yra kancerogeniškumo pelėms įrodymų. Nors duomenų apie šį poveikį žmonėms nėra pakankamai, reikėtų vengti sąlyčio su oda ar atsitiktinio nurijimo. Naudojant šį veterinarinį vaistą, būtinos asmeninės apsaugos priemonės, – mūvėkite nepralaidžias pirštines, o po to kruopščiai nusiplaukite rankas.

Kiekvieną kartą nepanaudota tabletės dalis, saugoma iki kito vartojimo, turi būti gražinta į atvirą lizdinės plokštelės vietą ir įdėta atgal į kartoninę dėžutę. Veterinarinį vaistą reikia laikyti saugiai, vaikams nepastebimoje ir nepasiekiamoje vietoje. Atsitiktinai prarijus, reikia nedelsiant kreiptis į gydytoją ir parodyti šio veterinarinio vaisto informacinį lapelį ar etiketę.

Žmonės, kuriems nustatytas padidėjęs jautrumas furosemidui ir kitoms vaisto sudedamosioms dalims, turėtų vengti sąlyčio su veterinariniu vaistu. Nenaudokite šio gaminio, jei žinote, kad esate jautrus sulfonamidams, nes padidėjęs jautrumas sulfonamidams gali sukelti padidėjusį jautrumą furosemidui. Jei po ekspozicijos atsiranda simptomų, tokių kaip odos bėrimas, turėtumėte kreiptis į gydytoją ir parodyti gydytojui šį įspėjimą. Veido, lūpų ar akių patinimas ar pasunkėjęs kvėpavimas yra rimtesni simptomai ir reikalauja skubios medicinos pagalbos. Po naudojimo nusiplaukite rankas.

Sąveika su kitais vaistais ir kitos sąveikos formos:

Katėms negalima naudoti furozemido kartu su ototoksinį poveikį sukeliančiais antibiotikais.

Kartu naudojant vaistus, kurie sukelia poveikį elektrolitų balansui (kortikosteroidus, kitus diuretikus, amfotericiną B, širdies glikozidus), reikalinga atidi stebėseną.

Kartu naudojami aminoglikozidai arba cefalosporinai gali padidinti toksinio poveikio inkstams riziką.

Furozemidas gali padidinti kryžminio reaktyvumo su sulfonamidais riziką.

Furozemidas gali pakeisti insulino poreikį diabetu sergantiems gyvūnams.

Furozemidas gali sumažinti NVNU išsiskyrimą.

Vaistą naudojant ilgalaikiam gydymui kartu su AKF inhibitoriais, priklausomai nuo gyvūno atsako į gydymą, gali reikėti dozę sumažinti.

Perdozavimas (simptomai, pirmosios pagalbos priemonės, priešnuodžiai):

Didesnės nei rekomenduojamos dozės gali sukelti laikiną kurtumą, elektrolitų ir vandens balanso sutrikimus, poveikį CNS (letargiją, komą, traukulius) bei poveikį širdies ir kraujagyslių sistemai (hipotenziją, širdies ritmo sutrikimus, kolapsą), ypač vyresniems ar nusilpusiems gyvūnams. Gydymas simptominis.

Vaikingumas ir laktacija:

Laboratoriniais tyrimais nustatytas teratogeninis poveikis.

Veterinarinio vaisto saugumas vaikingumo ir laktacijos metu katėms ir katėms nenustatytas, nors furozemidas išsiskiria į pieną.

Gyvūnų vaikingumo ir laktacijos metu vaistą naudoti tik atsakingam veterinarijos gydytojui įvertinus naudos ir rizikos santykį.

13. SPECIALIOSIOS NESUNAUDOTO VETERINARINIO VAISTO AR ATLIEKŲ NAIKINIMO NUOSTATOS, JEI BŪTINA

Vaistų negalima išmesti į kanalizaciją ar su buitinėmis atliekomis.

Nesunaudotas veterinarinis vaistas ar su juo susijusios atliekos turi būti sunaikintos pagal šalies reikalavimus.

14. INFORMACINIO LAPELIO PASKUTINIO PATVIRTINIMO DATA

2023-12-15

15. KITA INFORMACIJA

Parduodama tik su veterinariniu receptu.

Kartoninės dėžutės po 1, 2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9, 10, 25, 50 arba 100 aliuminio-PVDC/PVC lizdinių plokštelių, kuriose yra po 10 tablečių, atitinkamai kiekvienoje dėžutėje po 10, 20, 30, 40, 50, 60, 70, 80, 90, 100, 250, 500 arba 1000 tablečių.

Kartoninės dėžutės, kuriose yra 10 atskirų kartoninių dėžučių, kurių kiekvienoje yra 1 lizdinė plokštelė su 10 tablečių.

Gali būti tiekiamos ne visų dydžių pakuotės.