

RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

1. Dénomination du médicament vétérinaire

FUROZENOL 40 MG

2. Composition qualitative et quantitative

Furosémide..... 40 mg

Excipient QSP 1 comprimé sécable de 130 mg

Pour la liste complète des excipients, voir rubrique « Liste des excipients ».

3. Forme pharmaceutique

Comprimé.

4.1. Espèces cibles

Chats et chiens.

4.2. Indications d'utilisation, en spécifiant les espèces cibles

Chez les chats et les chiens :

- Traitement symptomatique des oedèmes associés à l'insuffisance cardiaque, à l'insuffisance rénale, aux infections parasitaires et aux traumatismes.

4.3. Contre-indications

Ne pas utiliser en cas de :

- Allergie aux sulfamides,
- Hypovolémie ou déshydratation.

4.4. Mises en garde particulières à chaque espèce cible

Aucune.

i) Précautions particulières d'emploi chez l'animal

Pour les animaux vivant en appartement, il est conseillé de ne pas administrer ce médicament moins de 5 heures avant le coucher.

ii) Précautions particulières à prendre par la personne qui administre le médicament vétérinaire aux animaux

Aucune.

iii) Autres précautions

Aucune.

4.6. Effets indésirables (fréquence et gravité)

Chez le chat insuffisant rénal, le furosémide à forte dose peut avoir une ototoxicité se traduisant par une perte d'audition. Cet effet disparaît à l'arrêt du traitement.

4.7. Utilisation en cas de gestation, de lactation ou de ponte

Les études menées chez les animaux de laboratoire ont mis en évidence un effet tératogène. L'innocuité du médicament vétérinaire n'a pas été établie en cas de gravidité ou de lactation. Son utilisation chez la femelle gestante ou allaitante devra faire l'objet d'une évaluation du rapport bénéfice/risque par le vétérinaire.

4.8. Interactions médicamenteuses et autres formes d'interactions

Chez le chat, ne pas utiliser conjointement le furosémide avec des antibiotiques pouvant présenter une ototoxicité. En cas de traitement à long terme en association avec les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, il est conseillé de réduire la posologie à 1 à 2 mg de furosémide par kg de poids corporel.

4.9. Posologie et voie d'administration

5 mg de furosémide par kg de poids corporel par jour en une à deux prises, par voie orale, soit 1 comprimé matin et soir pour environ 15 kg de poids corporel. La posologie peut être doublée dans les cas graves ou rebelles en fonction de la réponse au traitement. Dans la mesure où l'état de l'animal le permet, la quantité d'eau de boisson pendant la durée de traitement pourra être sensiblement limitée.

4.10. Surdosage (symptômes, conduite d'urgence, antidotes), si nécessaire

Le chat manifeste des signes d'intolérance (apathie, anorexie) aux doses supérieures à 10 mg/kg. On peut constater, au-delà de ces doses, des troubles transitoires de l'audition chez le chat en insuffisance rénale. Chez le chien et le chat, une hypovolémie par déshydratation avec troubles électrolytiques peut être observée en cas de surdosage. Le traitement consiste en une compensation des pertes.

4.11. Temps d'attente

Sans objet.

5. Propriétés pharmacologiques

Groupe pharmacothérapeutique : Diurétique de l'anse, sulfonamides.
Code ATC-vet : QC03CA01.

5.1. Propriétés pharmacodynamiques

Le furosémide est un salidiurétique. Il provoque une augmentation du volume d'urine émis et de l'élimination des ions chlore et sodium. L'excrétion des ions potassium est moins augmentée et les pertes sont compensées par l'apport alimentaire. L'action du furosémide est proportionnelle à la dose.

5.2. Caractéristiques pharmacocinétiques

L'élimination a lieu par voie urinaire, sous forme inchangée.

6.1. Liste des excipients

Lactose

Povidone K30
Laurilsulfate de sodium
Carboxyméthylcellulose sodique réticulée
Fumarate de stéaryle sodique

6.2. Incompatibilités majeures

Non connues.

6.3. Durée de conservation

2 ans.

6.4. Précautions particulières de conservation

Aucune.

6.5. Nature et composition du conditionnement primaire

Plaquette thermoformée PVC-aluminium

6.6. Précautions particulières à prendre lors de l'élimination de médicaments vétérinaires non utilisés ou de déchets dérivés de l'utilisation de ces médicaments

Les conditionnements vides et tout reliquat de produit doivent être éliminés suivant les pratiques en vigueur régies par la réglementation sur les déchets.

7. Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VETOQUINOL
MAGNY VERNOIS
70200 LURE

8. Numéro(s) d'autorisation de mise sur le marché

FR/V/0642106 5/1983

Boîte de 1 plaquette thermoformée de 10 comprimés sécables
Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables
Boîte de 20 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables
Boîte de 50 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

9. Date de première autorisation/renouvellement de l'autorisation

05/07/1983 - 18/01/2013

10. Date de mise à jour du texte

21/06/2010

