

# INDLÆGSSEDDEL

## 1. Veterinærlægemidlets navn

Dimazon Vet., 50 mg/ml, injektionsvæske, opløsning

## 2. Sammensætning

1 ml indeholder:

### Aktivt stof:

Furosemid 50 mg

### Hjælpestoffer:

Kvalitativ sammensætning af hjælpestoffer og andre bestanddele	Kvantitativ sammensætning, hvis oplysningen er vigtig for korrekt administration af veterinærlægemidlet
Benzylalkohol	15,00 mg
Dinatriumedetatdihydrat	1,00 mg
Natriumsulfit, vandfri	1,80 mg
Ethanolamin	
Natriumchlorid	
Vand til injektionsvæsker	

## 3. Dyrearter

Til hund, kvæg og hest.

## 4. Indikationer

Væskeophobning i kroppen (vandretentioner), saltophobning i kroppen (saltretentioner), hævelser på grund af væskeophobning i kroppen (ødemer).

## 5. Kontraindikationer

Må ikke anvendes i tilfælde af alvorlig eller vedvarende leversvigt.

Må ikke anvendes i tilfælde af overfølsomhed over for det aktive stof eller over for et eller flere af hjælpestofferne.

## 6. Særlige advarsler

### Særlige forholdsregler for personer, der administrerer lægemidlet til dyr:

Personer med kendt overfølsomhed over for furosemid bør undgå kontakt med dette veterinærlægemiddel. Personer med kendt overfølsomhed over for sulfonamider bør ikke håndtere dette veterinærlægemiddel, da overfølsomhed over for sulfonamider kan føre til overfølsomhed over for furosemid.

### Drægtighed og diegivning:

Kan anvendes under drægtighed og diegivning.

### Interaktion med andre lægemidler og andre former for interaktion:

Ved langvarig dosering kan for lavt kaliumindhold i blodet (hypokaliæmi) øge risikoen for bivirkninger af lægemidlet digitalis.

Furosemid kan ændre insulinbehovet hos dyr med diabetes.

#### Overdosis:

Nedsat blodvolumen (hypovolæmi) og dehydrering forbundet med forstyrrelser i elektrolytbalancen kan forekomme.

## 7. Bivirkninger

Kvæg og hest:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10 000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Kredsløbsforstyrrelser.  Hypokaliæmi (for lavt kaliumindhold i blodet) <sup>1,2</sup> . Hyponatriæmi (for lavt natriumindhold i blodet) <sup>1,2</sup> . Hypocalcæmi (for lavt kalciumindhold i blodet) <sup>1</sup> . Hæmokoncentration (stigning i koncentrationen af blodlegemer i forhold til mængden af plasma).  Hypovolæmi (nedsat blodvolumen) <sup>1</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Ved behandling med høje doser.

<sup>2</sup>Ved længerevarende behandling.

Hund:

Meget sjælden (< 1 dyr ud af 10 000 behandlede dyr, herunder enkeltstående indberetninger):	Kredsløbsforstyrrelser.  Hypokaliæmi (for lavt kaliumindhold i blodet) <sup>1,2</sup> . Hyponatriæmi (for lavt natriumindhold i blodet) <sup>1,2</sup> . Hypocalcæmi (for lavt kalciumindhold i blodet) <sup>1</sup> . Hæmokoncentration (stigning i koncentrationen af blodlegemer i forhold til mængden af plasma).  Hypovolæmi (nedsat blodvolumen) <sup>1</sup> .  Forstyrrelser i det indre øre <sup>3</sup> .
--	--

<sup>1</sup>Ved behandling med høje doser.

<sup>2</sup>Ved længerevarende behandling.

<sup>3</sup>Forbigående ototoksicitet.

Indberetning af bivirkninger er vigtigt, da det muliggør løbende sikkerhedsovervågning af et produkt. Kontakt i første omgang din dyrlæge, hvis du observerer bivirkninger. Dette gælder også bivirkninger, der ikke allerede er anført i denne indlægsseddel, eller hvis du mener, at dette lægemiddel ikke har virket efter anbefalingerne. Du kan også indberette bivirkninger til indehaveren af markedsføringstilladelse eller den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelse ved hjælp af kontaktoplysningerne sidst i denne indlægsseddel eller via det nationale bivirkningssystem:

Lægemiddelstyrelsen

Axel Heides Gade 1

DK-2300 København S

Websted: [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk)

## 8. Dosering for hver dyreart, administrationsveje og administrationsmåde

Hund: 1 ml/10 kg kropsvægt, 1-2 gange dagligt  
Hest: 5-10 ml, 1-2 gange dagligt  
Kvæg: 5-10 ml, 1-2 gange dagligt

Til injektion i en vene (intravenøst/i.v.) eller i en muskel (intramuskulært/i.m.).

Kaliumrig diæt samt lav startdosis anbefales ved påtænkt langvarig dosering.

Vær opmærksom på, at dyrlægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information.

## **9. Oplysninger om korrekt administration**

Dette lægemiddel vil blive indgivet af en dyrlæge som beskrevet under pkt. 8.

## **10. Tilbageholdelsestid**

Slagtning: 0 dage  
Mælk: 1 dag

## **11. Særlige forholdsregler vedrørende opbevaring**

Opbevares utilgængeligt for børn.

Må ikke opbevares ved temperaturer over 25°C.  
Opbevares i den ydre æske for at beskytte mod lys.

Brug ikke dette veterinærlægemiddel efter den udløbsdato, der står på emballagen efter forkortelsen Exp.

Opbevaringstid efter første åbning af den indre emballage: 28 dage.

## **12. Særlige forholdsregler vedrørende bortskaffelse**

Lægemidler må ikke bortskaffes sammen med spildevand eller husholdningsaffald.

Benyt returordninger ved bortskaffelse af ubrugte veterinærlægemidler eller relateret affald i henhold til lokale retningslinjer samt eventuelle nationale indsamlingsordninger, der er relevante for det pågældende veterinærlægemiddel.

Kontakt dyrlægen eller apotekspersonalet vedrørende bortskaffelse af overskydende lægemidler.

## **13. Klassificering af veterinærlægemidler**

Veterinærlægemidlet udleveres kun på recept.

## **14. Markedsføringstilladelsesnumre og pakningsstørrelser**

MT nr. 05907:  
10 ml hætteglas af klart glas med gummilukke, aluminiumskappe og plastforsegling.

## **15. Dato for seneste ændring af indlægssedlen**

11. december 2023

Den senest opdaterede tekst til indlægssedlen kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk).

Der findes detaljerede oplysninger om dette veterinærlægemiddel i EU-lægemiddeldatabasen (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Kontaktoplysninger**

### Indehaver af markedsføringstilladelse:

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

### Fremstiller ansvarlig for batchfrigivelse:

Intervet International GmbH  
Feldstrasse 1A  
85716 Unterschleissheim  
Tyskland

### Lokal repræsentant og kontaktoplysninger til indberetning af formodede bivirkninger:

MSD Animal Health A/S  
Havneholmen 25  
1561 København V  
Tlf.: 44 82 42 00

Du bedes kontakte den lokale repræsentant for indehaveren af markedsføringstilladelsen, hvis du ønsker yderligere oplysninger om dette veterinærlægemiddel.