

BIJSLUITER

FUROSOL 5% Pro. Inj.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen:

AST Farma B.V.
Wilgenweg 7
3421 TV Oudewater

Fabrikant verantwoordelijk voor vrijgifte:

Intervet International GmbH
Feldstrasse 1a
85716 Unterschleissheim
Duitsland

BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Furosol 5% Pro. Inj.
Furosemide-iminodiethanol

GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

Werkzaam bestanddeel:

Furosemide-iminodiethanol, overeenkomend met furosemide 50 mg

Hulpstoffen:

Benzylalcohol (E1519) 15 mg

INDICATIES

- Ondersteunende therapie bij oedeemvorming.
- Ter ondersteuning bij geforceerde diurese bij bepaalde vergiftigingen.
- Ter verkrijging van urine voor diagnostische doeleinden.

CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- Ernstige leverbeschadiging.
- Nierfalen met anurie.
- Hypokaliëmie, hyponatriëmie.
- Toestanden van verminderd bloedvolume met of zonder begeleidende hypotonie.

BIJWERKINGEN

Voorbijgaande ototoxiciteit kan zeer zelden voorkomen in honden en katten.

De frequentie van bijwerkingen is als volgt gedefinieerd:

- Zeer vaak (meer dan 1 op de 10 dieren vertonen bijwerking(en) gedurende de duur van één behandeling)
- Vaak (1 tot 10 van de 100 dieren)
- Soms (1 tot 10 van de 1.000 dieren)
- Zelden (1 tot 10 van de 10.000 dieren)
- Zeer zelden (minder dan 1 van de 10.000 dieren, inclusief geïsoleerde meldingen)

Indien u ernstige bijwerkingen of andersoortige reacties vaststelt die niet in deze bijsluiter worden vermeld, wordt u verzocht uw dierenarts hiervan in kennis te stellen.

DIERSOORTEN WAARVOOR HET DIERGENEESMIDDEL BESTEMD IS

Hond en kat.

DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, WIJZE VAN GEBRUIK EN TOEDIENINGSWEGEN

Toediening via intramusculaire of intraveneuze injectie.

2,5-5 mg furosemide per kg lichaamsgewicht (LG) per dag; dit komt overeen met 0,5-1,0 ml van het diergeneesmiddel per 10 kg lichaamsgewicht per dag. Eventueel herhalen na 6-8 uur. In ernstige of refractaire gevallen kan de dosering verdubbeld worden.

AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

Geen.

WACHTTERMIJN

Niet van toepassing.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN BIJ BEWAREN

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in de koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

Niet gebruiken na de uiterste gebruiksdatum vermeld op het etiket na EXP:

Houdbaarheid na aanprikken van de flacon: 4 weken.

SPECIALE WAARSCHUWINGEN

Speciale voorzorgsmaatregelen voor gebruik bij dieren:

De drinkwateropname dient gedurende de duur van de behandeling niet beperkt te worden.

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

In verband met mogelijke overgevoeligheidsreacties dient bij de toepassing direct huidcontact te worden vermeden. Draag daartoe handschoenen.

Dracht en lactatie:

Kan tijdens de dracht en de lactatie worden gebruikt.

Interactie met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De combinatie van furosemide met digoxine leidt tot een gedaalde digoxine-uitscheiding en daardoor tot een verhoogde plasmaspiegel van digoxine. De dosis van digoxine dient te worden verminderd. Mogelijke interacties met andere medicijnen zijn: ototoxiciteit met aminoglycosiden, nefrotoxiciteit met cefalosporines, verhoogde toxiciteit van hartglycosiden en een verhoging van de plasmaspiegel van hartglycosiden. De combinatie met sulfonamiden kan leiden tot sulfonamide-allergie.

Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Doseringen hoger dan aanbevolen kunnen een tijdelijke doofheid veroorzaken.

Cardiovasculaire bijwerkingen kunnen optreden na overdosering bij oudere en zwakkere dieren.

Onverenigbaarheden

Niet vermengen met enig ander diergeneesmiddel.

SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUELE RESTANTEN HIERVAN

Ongebruikte diergeneesmiddelen of restanten hiervan dienen in overeenstemming met de nationale vereisten te worden verwijderd.

DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

18 mei 2017

OVERIGE INFORMATIE

Doos met flacon(s) à 10 ml.

REG NL 10009

KANALISATIE

UDD



AST Farma B.V.
Oudewater