

# RESUME DES CARACTERISTIQUES DU PRODUIT

## 1. Dénomination du médicament vétérinaire

DIMAZON 40 COMPRIMES

## 2. Composition qualitative et quantitative

Un comprimé sécable de 160 mg contient :

Substance(s) active(s) :

Furosémide..... 40,00 mg

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

## 3. Forme pharmaceutique

Comprimé.

## 4. Informations cliniques

### **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.

### **4.5. Précautions particulières d'emploi**

#### **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.

#### **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. Informations pharmaceutiques**

### **6.1. Liste des excipients**

Amidon de maïs  
Amidon de maïs prégélatinisé  
Lactose monohydraté  
Talc  
Stéarate de magnésium  
Silice colloïdale anhydre

### **6.2. Incompatibilités majeures**

Non connues.

### **6.3. Durée de conservation**

Durée de conservation du médicament vétérinaire tel que conditionné pour la vente : 3 ans.

### **6.4. Précautions particulières de conservation**

Aucune.

### **6.5. Nature et composition du conditionnement primaire**

Plaquette thermoformée PVC-aluminium  
Flacon verre

### **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**

INTERVET  
RUE OLIVIER DE SERRES  
ANGERS TECHNOPOLE  
49071 BEAUCOUZE CEDEX

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

FR/V/7276993 3/1992

Boîte de 2 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables  
Boîte de 4 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables  
Boîte de 10 plaquettes thermoformées de 10 comprimés sécables  
Boîte de 1 flacon de 20 comprimés sécables

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

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

22/06/1992 - 22/06/2007

**10. Date de mise à jour du texte**

02/10/2012.