

# Furosemide 5% Pro Inj.

## oplossing voor injectie voor honden en katten

### NAAM EN ADRES VAN DE HOUDER VAN DE VERGUNNING VOOR HET IN DE HANDEL BRENGEN EN DE FABRIKANT VERANTWOORDELIJK VOOR VRIJGIFTE, INDIEN VERSCHILLEN

Alfasan Nederland B.V.  
Kuipersweg 9  
3449 JA Woerden  
Nederland

### BENAMING VAN HET DIERGENEESMIDDEL

Furosemide 5% Pro Inj., 50 mg/ml oplossing voor injectie voor honden en katten

### GEHALTE AAN WERKZAME EN OVERIGE BESTANDDELEN

Per ml:

#### Werkzaam bestanddeel:

Furosemide: 50 mg

#### Hulpstoffen:

Natriummetabisulfit (E223) 1,0 mg

Methyl-p-hydroxybenzoesaat (E218) 1,0 mg

Propyl-p-hydroxybenzoesaat (E216) 0,1 mg

Natriumhydroxide

Water voor injectie

### INDICATIES

- Oedemen.
- Ondersteuning van de behandeling van cardiale aandoeningen.

### CONTRA-INDICATIES

Niet gebruiken bij:

- Ernstige leverbeschadiging.
- Nierfalen met anurie.
- Hypokaliemie, hyponatriemie.
- Toestanden van verminderd bloedvolume met of zonder begeleidende hypotensie.

### BIJWERKINGEN

Geen bekend. 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

Hond en kat.

### DOSERING VOOR ELKE DOELDIERSOORT, TOEDIENINGSWEG EN WIJZE VAN GEBRUIK

Intramusculair of intraveneus.

2,5 – 5 mg furosemide per kg lichaamsgewicht, tweemaal daags; desgewenst kan de dosering verdubbeld worden.

### AANWIJZINGEN VOOR EEN JUISTE TOEDIENING

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

### WACHTTIJD

Niet van toepassing.

### BIJZONDERE BEWAARSCHRIFTEN

Bewaren beneden 25 °C.

Niet in koelkast of vriezer bewaren.

Beschermen tegen licht.

Aangebroke flacon: direct gebruiken, niet bewaren.

Buiten het zicht en bereik van kinderen bewaren.

### SPECIALE WAARSCHUWINGEN

#### Interacties met andere geneesmiddelen en andere vormen van interactie:

De combinatie van furosemide en digoxine leidt tot een gedaalde digoxine-uitscheiding en daardoor tot een verhoogde plasmaspiegel van digoxine. De dosis digoxine dient in dat geval te worden verminderd.

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

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

#### Gebruik tijdens dracht, lactatie of leg:

De veiligheid van het diergeneesmiddel is niet bewezen tijdens dracht en/of lactatie.

#### Overdosering (symptomen, procedures in noodgevallen, antidota):

Bij excessief gebruik:

- Dehydratie
- Elektrolyten onbalans

#### Onverenigbaarheden:

Niet vermengen met andere diergeneesmiddelen.

### SPECIALE VOORZORGSMATREGELEN VOOR HET VERWIJDEREN VAN NIET-GEBRUIKTE DIERGENEESMIDDELEN OF EVENTUEEL AFVALMATERIAAL

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

### DE DATUM WAAROP DE BIJSLUITER VOOR HET LAATST IS HERZIEN

23 augustus 2021

### OVERIGE INFORMATIE

1 x 50 ml flacon in kartonnen doos.

15 x 50 ml flacons in polystyreen omverpakking.

REG NL 3718

### KANALISATIE

UDD

PACKAGE LEAFLET

# Furosemide 5% Pro Inj.

solution for injection

**NAME AND ADDRESS OF THE MARKETING AUTHORISATION HOLDER AND THE MANUFACTURER RESPONSIBLE FOR RELEASE, IF DIFFERENT**

Alfasan Nederland B.V.  
Kuipersweg 9  
3449 JA Woerden  
The Netherlands

**NAME OF THE VETERINARY MEDICINAL PRODUCT**

Furosemide 5% Pro Inj., 50 mg/ml, solution for injection

**STATEMENT OF THE ACTIVE SUBSTANCES AND OTHER INGREDIENTS**

Each ml contains:

**Active substances:**

Furosemide: 50 mg

**Excipients:**

Sodium metabisulfite (E223) 1 mg

Methyl-p-hydroxybenzoate (E218) 1 mg

Propyl-p-hydroxybenzoate (E216) 0.1 mg

Sodium hydroxide

Water for injection

**INDICATIONS**

- Oedema.
- Support the treatment of cardiac diseases.

**CONTRAINDICATIONS**

Not to be used with:

- Severe liver damage.
- Renal failure with anuria.
- Hypokalemia, hyponatremia.
- Conditions of decreased blood volume with or without accompanying hypotension.

**ADVERSE REACTIONS**

None known.

Please inform your veterinarian if you detect severe adverse effects or other types of reactions that are not listed in the package leaflet.

**TARGET SPECIES**

Dog and cat.

**DOSAGE FOR EACH SPECIES, ROUTE AND METHOD OF ADMINISTRATION**

By intramuscular or intravenous injection:

2.5-5 mg furosemide per kg bodyweight, twice daily; if necessary, the dosage can be doubled.

**ADVICE ON CORRECT ADMINISTRATION**

Due to possible hypersensitivity reactions, direct skin contact should be avoided during application. Wear gloves for this.

**WITHDRAWAL PERIOD**

Not applicable.

**SPECIAL STORAGE PRECAUTIONS**

Store below 25°C.

Do not refrigerate or freeze.

Protect from light.

Once opened use immediately.

Store out of sight and reach of children.

**SPECIAL WARNINGS**

The combination of furosemide and digoxin leads to decreased digoxin secretion and thereby to an increased plasma level of digoxin. In that case, the dose of digoxin should be reduced.

The safety of this veterinary medicinal product has not been established during pregnancy and/or lactation.

**Overdose (symptoms, emergency procedures, antidotes):**

With excessive use:

- Dehydration
- Electrolyte imbalance

Do not mix with other veterinary medicines.

**SPECIAL PRECAUTIONS FOR THE DISPOSAL OF UNUSED PRODUCT OR WASTE MATERIALS, IF ANY**

Any unused veterinary medicinal product or waste materials derived from such veterinary medicinal products should be disposed of in accordance with local requirements.

**DATE ON WHICH THE PACKAGE LEAFLET WAS LAST APPROVED**

23 augustus 2021

**OTHER INFORMATION**

1 x 50 ml vial in cardboard box.

15 x 50 ml vials in polystyrene box.

REG NL 3718