

**PROSPECTO:  
DIUREMICÍN 50 mg/ml solución inyectable**

**1. NOMBRE O RAZÓN SOCIAL Y DOMICILIO O SEDE SOCIAL DEL TITULAR DE LA AUTORIZACIÓN DE COMERCIALIZACIÓN Y DEL FABRICANTE RESPONSABLE DE LA LIBERACIÓN DE LOS LOTES, EN CASO DE QUE SEAN DIFERENTES**

Titular de la autorización de comercialización y fabricante responsable de la liberación del lote:

CZ Vaccines S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

Representante del titular:  
Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España

**2. DENOMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO**

DIUREMICÍN 50 mg/ml solución inyectable  
Hidroclorotiazida.

**3. COMPOSICIÓN CUALITATIVA Y CUANTITATIVA DE LA SUSTANCIA ACTIVA Y OTRAS SUSTANCIAS**

Cada ml contiene:

**Sustancia activa:**

Hidroclorotiazida..... 50 mg

**Excipientes, c.s.**

**4. INDICACIONES DE USO**

Bovino: Edema mamario y vulvar. Edemas localizados de origen traumático.  
Caballos no destinados al consumo humano: Edemas localizados.  
Perros y gatos: Edemas de origen hepático, renal o cardíaco. Ascitis.

En general: Estímulo de la diuresis.

**5. CONTRAINDICACIONES**

- No usar en animales con diabetes mellitus.
- No usar en animales con alteraciones hepáticas o renales graves.
- No usar en animales con hipovolemia, hipercalcemia, hipotensión o deshidratación.
- No usar en caso de hipersensibilidad conocida a la sustancia activa, a las tiacidas y/o a algún excipiente.

## 6. REACCIONES ADVERSAS

- Reacciones alérgicas.
- Efecto diabético, sobre todo en casos subclínicos de diabetes mellitus.
- Alteraciones del equilibrio hídrico y electrolítico (hipokalemia e hiponatremia) que se manifiestan con somnolencia, letargo, fatiga, debilidad, oliguria, alteraciones gastrointestinales y taquicardia.

Si observa cualquier efecto de gravedad o no mencionado en este prospecto, le rogamos informe del mismo a su veterinario.

## 7. ESPECIES DE DESTINO

Bovino, caballos no destinados a consumo humano, perros y gatos.

## 8. POSOLOGÍA PARA CADA ESPECIE, MODO Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN

Vía intramuscular.

Bovino y caballos no destinados a consumo humano: 125-250 mg de hidroclorotiazida/animal/día (equivalente a 2,5 – 5,0 ml de medicamento por día).

Perros y gatos: 12,5–25 mg de hidroclorotiazida/animal/día (equivalente a 0,25 - 0,50 ml de medicamento por día).

La dosificación y duración del tratamiento dependerán de la gravedad del proceso.

Se establece una duración inicial del tratamiento de 3 días, si los síntomas no desaparecen podrá prolongarse 3 días más.

## 9. INSTRUCCIONES PARA UNA CORRECTA ADMINISTRACIÓN

## 10. TIEMPO DE ESPERA

Bovino: Carne: 7 días.  
Leche: No usar en animales en lactación cuya leche se utilice para el consumo humano.

Caballos: No procede. No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano.

## 11. PRECAUCIONES ESPECIALES DE CONSERVACIÓN

Mantener fuera de la vista y el alcance de los niños.

Conservar el vial en el embalaje exterior con objeto de protegerlo de la luz y humedad.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de CAD.

Período de validez después de abierto el envase: 28 días.

## 12. ADVERTENCIAS ESPECIALES

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Advertencias especiales para cada especie de destino:

No usar en équidos cuya carne o leche se destine al consumo humano.

No administrar a hembras en lactación cuya leche se destine al consumo humano.

Precauciones especiales para su uso en animales:

Puede producirse un incremento en la secreción renal de potasio que sensibiliza el corazón frente a digitálicos. En tratamientos concomitantes con digitálicos e hidroclorotiazida, reducir a la mitad la dosis de digitálicos.

Controlar el equilibrio hídrico y electrolítico durante el tratamiento con hidroclorotiazida.

En tratamientos prolongados con hidroclorotiazida puede ser necesaria la administración de sales de potasio.

Precauciones específicas que debe tomar la persona que administre el medicamento veterinario a los animales:

Las personas con hipersensibilidad conocida a la sustancia activa, deben evitar todo contacto con el medicamento veterinario.

Administrar el medicamento con cuidado para evitar la autoinyección accidental.

Evite el contacto con la piel y los ojos. En caso de contacto accidental, lavar inmediatamente con agua abundante.

Gestación:

Su uso no está recomendado durante la gestación.

Lactancia:

No usar durante la lactancia.

Interacción con otros medicamentos y otras formas de interacción:

- Glucósidos cardiotónicos (digitoxina, digoxina): incremento de su toxicidad.
- Agentes curarizantes (tubocurarina): aumento del bloqueo neuromuscular.
- Corticoesteroides: incremento del riesgo de hipokalemia.
- Agentes antidiabéticos orales y betabloqueantes: incremento de los niveles de glucosa en sangre.

Sobredosificación (síntomas, medidas de urgencia, antídotos):

No se dispone de información. No sobrepasar la dosis recomendada.

Incompatibilidades:

En ausencia de estudios de compatibilidad, este medicamento veterinario no debe mezclarse con otros medicamentos veterinarios.

### **13. PRECAUCIONES ESPECIALES PARA LA ELIMINACIÓN DEL MEDICAMENTO VETERINARIO NO UTILIZADO O, EN SU CASO, LOS RESIDUOS DERIVADOS DE SU USO**

Todo medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados del mismo deberán eliminarse de conformidad con las normativas locales.

### **14. FECHA EN QUE FUE APROBADO EL PROSPECTO POR ÚLTIMA VEZ**

Septiembre 2022

## 15. INFORMACIÓN ADICIONAL

### **Formatos:**

Caja con 1 vial de 50 ml.

Uso veterinario. Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.  
Administración por el veterinario o bajo su supervisión.

**Nº Registro:** 957 ESP.