

## PROSPECTO

### 1. Denominación del medicamento veterinario

DIUREMICÍN 50 mg/ml solución inyectable para bovino, caballos no destinados a consumo humano, perros y gatos.

### 2. Composición

Cada ml contiene:

**Principios activo:**

Hidroclorotiazida..... 50 mg

**Excipiente:**

Propilenglicol

Solución transparente incolora.

### 3. Especies de destino

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

### 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 casos de hipersensibilidad al principio activo o a alguno de los excipientes.

### 6. Advertencias especiales

Este medicamento no contiene ningún conservante antimicrobiano.

Precauciones especiales para una utilización segura en las especies de destino:

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 al principio activo, 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 utilizar este medicamento 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:

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

Restricciones y condiciones especiales de uso:

Administración por el veterinario o bajo su supervisión.

Incompatibilidades principales:

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

**7. Acontecimientos adversos**

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

Muy raros
(<1 animal por cada 10 000 animales tratados, incluidos informes aislados):
Reacciones alérgicas.

Diabetes mellitus<sup>1</sup>.  
Alteraciones del equilibrio hídrico y electrolítico (hipokalemia, hiponatremia)<sup>2</sup>  
Somnolencia<sup>2</sup>  
Letargo<sup>2</sup>  
Fatiga<sup>2</sup>  
Debilidad<sup>2</sup>  
Oliguria<sup>2</sup>  
Alteraciones gastrointestinales<sup>2</sup>  
Taquicardia<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Sobre todo en casos subclínicos.

<sup>2</sup> Asociado a las alteraciones del equilibrio hídrico y electrolítico.

La notificación de acontecimientos adversos es importante. Permite la vigilancia continua de la seguridad de un medicamento veterinario. Si observa algún efecto secundario, incluso aquellos no mencionados en este prospecto, o piensa que el medicamento no ha sido eficaz, póngase en contacto, en primer lugar, con su veterinario. También puede comunicar los acontecimientos adversos al titular de la autorización de comercialización o al representante local del titular de la autorización de comercialización utilizando los datos de contacto que encontrará al final de este prospecto, o mediante su sistema nacional de notificación:

Tarjeta

verde

[https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario\\_tarjeta\\_verde.doc](https://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosVeterinarios/docs/formulario_tarjeta_verde.doc)

O NOTIFICAVET <https://sinaem.aemps.es/FVVET/notificavet/Pages/CCAA.aspx>

## **8. Posología para cada especie, modo y vías de administración**

Vía intramuscular.

### Posología:

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. Tiempos de espera**

Bovino: Carne: 7 días.

Leche: Su uso no está autorizado en animales cuya leche se utiliza para el consumo humano.

Caballos: No procede. Su uso no está autorizado 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 la humedad.

No usar este medicamento veterinario después de la fecha de caducidad que figura en la etiqueta después de Exp. La fecha de caducidad se refiere al último día del mes indicado.

Periodo de validez después de abierto el envase primario: 28 días.

## **12. Precauciones especiales para la eliminación**

Los medicamentos no deben ser eliminados vertiéndolos en aguas residuales o mediante los vertidos domésticos.

Utilice sistemas de retirada de medicamentos veterinarios para la eliminación de cualquier medicamento veterinario no utilizado o los residuos derivados de su uso de conformidad con las normativas locales y con los sistemas nacionales de retirada aplicables. Estas medidas están destinadas a proteger el medio ambiente.

Pregunte a su veterinario o farmacéutico cómo debe eliminar los medicamentos que ya no necesita.

## **13. Clasificación de los medicamentos veterinarios**

Medicamento sujeto a prescripción veterinaria.

## **14. Números de autorización de comercialización y formatos**

957 ESP

### **Formato:**

Caja con 1 vial de 50 ml.

## **15. Fecha de la última revisión del prospecto**

09/2024

Encontrará información detallada sobre este medicamento veterinario en la base de datos de medicamentos de la Unión (<https://medicines.health.europa.eu/veterinary>).

## **16. Datos de contacto**

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 local y datos de contacto para comunicar las sospechas de acontecimientos adversos:

Vetia Animal Health, S.A.U.  
A Relva s/n – Torneiros  
36410 O Porriño  
Pontevedra  
España  
Teléfono: +34 986 33 04 00

Pueden solicitar más información sobre este medicamento veterinario dirigiéndose al representante local del titular de la autorización de comercialización.