

FUROSEMIDE SOPHARMA sol.inj. 10 mg/ml

Информация за пациента
Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбирате нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, защото може да се наложи да я прочетете отново. Това лекарство е предписано лично на Вас и не трябва да го давате на други. То може да им навреди, дори ако симптомите им са същите като Вашите.

**FUROSEMIDE SOPHARMA
ФУРОЗЕМИД СОФАРМА
Инжекционен разтвор**

КАКВО СЪДЪРЖА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

1 ампула инжекционен разтвор 2 ml съдържа:

Лекарствено вещество: furosemide 20 mg (10 mg/ml).

Помощни вещества: натриев хлорид, натриев хидроксид (1 mol/l), вода за инжекции.

**ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ
СОФАРМА АД**

София 1220, ул. "Илиенско шосе" 16, България

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Инжекционен разтвор в ампули от кафяво стъкло с вместимост 2 ml. По 10 ампули в блистер от PVC фолио, по 1 или 10 блистера в картонена кутия заедно с листовка с указания за употреба.

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Фуросемид под формата на инжекционен разтвор е продукт от групата на диуретиците (лекарства, които увеличават отделянето на урината).

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

За лечение на отоци от различен произход при спешни състояния.

За профилактика на остра бъбречна недостатъчност при застрашаващ или настъпил шок, но не хиповолемичен (който не е свързан с намаление на кръвния обем).

За поддържане на форсирана диуреза при отравяне с барбитурати.

Фуросемид Софарма инжекционен разтвор се прилага в спешни случаи, когато е нарушена стомашно-чревната резорбция или е невъзможно приемането на таблетки Фуросемид.

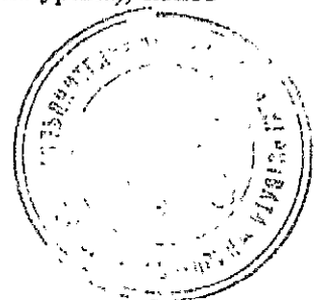
КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Не трябва да използвате Фуросемид в следните случаи:

Свърхчувствителност към фуросемид, сулфонамиди или към помощните вещества на лекарствения продукт;

Ако сте в състояние на хиповолемия (намален обем на кръвта) или дехидратация (обезводняване);

Ако имате бъбречна недостатъчност или анурия (липса на отделяне на урина), които не се повлияват от фуросемид;



Ако имате бъбречна недостатъчност вследствие на отравяне с токсични за бъбреците или черния дроб вещества;

Ако имате бъбречна недостатъчност свързана с чернодробна кома (тежка чернодробна недостатъчност);

Ако имате намалено количество на калий и натрий в кръвта;

Ако пациентът е в прекоматозно или коматозно състояние свързано с чернодробна енцефалопатия;

Ако кърмите.

Фуросемид инжекционен разтвор не се прилага при новородени с жълтеница

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С ФУРОЗЕМИД СОФАРМА

Уведомете лекуващия си лекар, ако имате някакво хронично заболяване, ако сте свръхчувствителни към други лекарства или храни или ако вземате други лекарства.

Предпазни мерки и предупреждения

Уведомете лекуващия си лекар, ако:

имате хипотония (ниско кръвно налягане);

имате увеличена простатата или имате затруднено уриниране;

страдате от диабет или подагра;

имате хепаторенален синдром (бъбречно-чернодробен);

имате намалено количество на плазмени белтъци;

се касае за недоносено новородено;

сте бременна.

Бременност и кърмене

Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да вземате някакво лекарство по време на бременност, непременно се консултирайте с лекуващия си лекар.

Бременност - Фуросемид преминава през плацентата. Желателно е да не се прилага по време на бремеността, освен при изключителни показания ако ползата надвишава риска.

Кърмене - Фуросемид се екскретира в кърмата и може да потисне млечната секреция. Ако е назначена терапия с фуросемид, кърменето трябва да бъде преустановено.

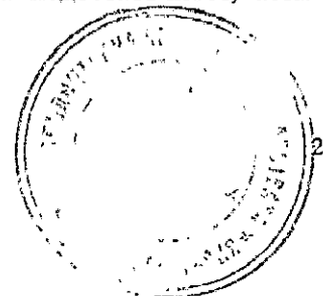
Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

Фуросемид понижава будността и може да наруши способността за шофиране и работа с машини.

КАКВИ ЛЕКАРСТВА МОГАТ ДА ВЗАИМОДЕЙСТВАТ ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Моля, уведомете лекуващия си лекар за ВСИЧКИ лекарства, които вземате в момента или сте вземали доскоро, независимо дали са предписани от лекар или сте ги купили без рецепта.

Уведомете лекуващия си лекар ако приемате медикаменти за лечение на високо кръвно налягане, успокояващи и сънотворни, антиепилептични средства, противовъзпалителни и антиревматични продукти, средства потискащи имунната система, средства за лечение на подагра, диабет, сърдечна недостатъчност, астма (теофилин), антибиотици, литиеви продукти, цисплатина.



ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар - описани са в Информация за лекаря

Лекарственият продукт се прилага обикновено венозно и по-рядко мускулно. След инжекционото прилагане може да се премине на лечение с Фуросемид таблетки.

Ако имате чувството, че ефектът на лекарството е много силен или твърде слаб, моля, консултирайте се с лекуващия си лекар.

Ако Ви се приложи повече Фуросемид Софарма

При предозиране с този лекарствен продукт може да се понижи кръвното налягане или да се наблюдава ортостатичен колапс (рязко спадане на артериалното налягане при изправяне).

Лечението на тези симптоми се провежда от лекар в здравно заведение.

НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Фуросемид Софарма може да има нежелани ефекти. Те обаче не се наблюдават задължително при всички пациенти, така че Вие може да не получите никаква реакция.

Рядко могат да се наблюдават: жажда, сухота в устата, гадене, повръщане, диария, обезводняване, понижаване на кръвното налягане, ортостатичен колапс (загуба на съзнание при рязка промяна в положението на тялото), нарушение на сърдечния ритъм, нарушение на зрението, виене на свят, обърканост, мускулна слабост, фоточувствителност, кожни обриви.

Ако получите нежелани ефекти, включително и такива, които не са споменати в тази листовка, информирайте лекуващия си лекар.

СЪХРАНЕНИЕ

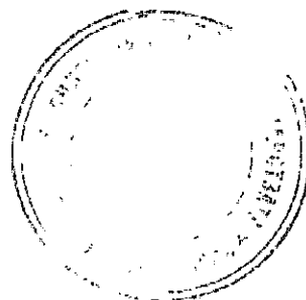
На сухо и защитено от светлина място, при температура под 25°C.

Съхранявайте лекарството в оригиналната опаковка, на сигурно място, където децата не могат да го видят и достигнат.

Да не се замразява!

СРОК НА ГОДНОСТ

Лекарството не трябва да се използва след датата на изтичане на срока на годност, отбелязана върху опаковката.



Информация за лекаря**Дозировка и начин на употреба**

Път на въвеждане: интравенозно или интрамускулно

Възрастни

Интравенозно: Инжектира се бавно венозно или инфузионно, като скоростта на инфузия не трябва да надвишава 4 mg / min. При пациенти с увредена бъбречна функция (серумен креатинин > 5 mg/dl) се препоръчва скорост на инфузия не по-висока от 2.5 mg / min. За инфузия могат да бъдат използвани физиологичен разтвор на натриев хлорид, изотоничен Рингеров разтвор или декстроза (5%), като рН трябва да е > 5.5.

Интрамускулно: Прилага се само в случаи, при които пероралният и интравенозният път на въвеждане са неподходящи за пациента. Интрамускулното приложение не е подходящо при остър белодробен оток.

За да се получи оптимален терапевтичен ефект постоянната венозна инфузия е предпочитана пред многократно болусно въвеждане, а в случай, че тя е неподходяща за пациента след няколко болусни дози се прилагат ниски дози през кратки интервали (около 4 часа)

След инфузионната терапия се преминава на перорална с високи дози furosemide.

Отоци

Начална еднократна доза - 20-40 mg интравенозно или интрамускулно. При необходимост тази доза може да се повтори след 2 часа или да се приложи с 20 mg по-висока доза до получаване на диуретичен ефект. Определената индивидуално еднократна доза се прилага 1 или 2 пъти дневно.

Остър белодробен оток

Начална доза 40 mg бавно интравенозно. Ако липсва задаволителен ефект до 1 час, се прилага 80 mg furosemide бавно интравенозно.

Мозъчен оток

Интравенозно 20-40 mg 3 пъти дневно. При венозна инфузия скоростта се определя индивидуално в зависимост от диурезата и неврологичната находка.

Възрастни над 65 години.

При тази категория пациенти се предполага по-бавно елиминиране, което налага корекция на дозата след получаване на диуретичен отговор.

Кърмачета и деца

Препоръчителната доза е 1 mg/ kg телесно тегло въведена бавно интравенозно или интрамускулно под лекарски контрол. Ако липсва задаволителен диуретичен отговор, дозата може да бъде увеличена с 1 mg/ kg телесно тегло и да бъде повторно приложена не по-рано от 2 часа след предходната до получаване на желания диуретичен ефект. Максималната препоръчителна доза е 6 mg/kg телесно тегло.

Furosemid инжекционен разтвор трябва визуално да се провери преди употреба. Да не се използват разтвори с променено оцветяване!

Предозиране

При предозиране с furosemide, което се манифестира най-често с хипотония, ортостатичен колапс или други белези на хиповолемия, трябва незабавно да се прекъсне лечението и при необходимост да се приложи електролитен разтвор за възстановяване на циркулаторния обем и водно-електролитното равновесие.

Тази листовка е редактирана за последен път Май, 2007 г

