

ЛИСТОВКА: ИНФОРМАЦИЯ ЗА ПОТРЕБИТЕЛЯ

ФУРОЗЕР 20 mg/ 2 ml инжекционен разтвор

FUROSER 20 mg/ 2 ml solution for injection, РУ №

11-1764, 20.03.08

Одобрено:

8/20.11.07

Прочетете внимателно цялата листовка преди да започнете да прилагате това лекарство.

- Запазете тази листовка. Може да имате нужда да я прочетете отново.
- Ако имате някакви допълнителни въпроси, попитайте Вашия лекар или фармацевт.
- Това лекарство е предписано лично на Вас. Не го преотстъпвайте на други хора. То може да им навреди, независимо от това, че техните симптоми са същите както Вашите.
- Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

В тази листовка:

1. Какво представлява Фурозер и за какво се използва
2. Преди да използвате Фурозер
3. Как да използвате Фурозер
4. Възможни нежелани реакции
5. Съхранение на Фурозер
6. Допълнителна информация

1. КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ФУРОЗЕР И ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА

Името на Вашето лекарство е Фурозер. Той е стерилен воден разтвор за инжектиране. Неговата активна субстанция е фуросемид (furosemide).

Фуросемид е диуретик, т.е той увеличава количеството на отделената урина.

Furoser се използва за отстраняване на излишното количество течности, натрупани в организма (отоци). Те могат да бъдат причинени в следствие на сърдечни, бъбречни или чернодробни проблеми, натрупване на калций в организма или при лечение на отравяния. Вие може да попитате Вашия лекар какво налага инжектирането на Фурозер във Вашия курс на лечение. Вашият лекар ще прецени дали това лекарство е безопасно за Вас.

2. ПРЕДИ ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ФУРОЗЕР

Ако отговорите с ДА на някой от следващите въпроси или не сте сигурни, кажете на Вашия лекар, медицинска сестра или фармацевт.

- Алергични ли сте към фуросемид или към сулфонамидни антибиотици?
- Имате ли бъбречни проблеми?
- Обезводнени ли сте?
- Имате ли установена чернодробна недостатъчност?
- Имате ли увеличена простатна жлеза или болки при уриниране?
- Вземате ли лекарства за сърце (напр. дигоксин); антибиотици (напр. цефалексин); литий; лекарства за високо кръвно налягане (напр. нифедипин, пропранолол или лизиноприл); противовъзпалителни лекарства (вкл. аспирин и стероиди);
- Предстои ли ви операция?
- Бременна ли сте?
- Кърмите ли?
- Страдате ли от диабет?



Ако отговорите на някои от тези въпроси с Да, моля информирайте Вашия лекар. Той може да реши да смени Вашето лечение или да Ви даде специален съвет. Ако вече са Ви инжектирали Фуроземид, моля напомнете на Вашия лекар въпросите, на които сте отговорили положително.

Прием на други лекарства

Моля информирайте Вашия лекар или фармацевт ако приемате или нас скоро сте приемали други лекарства, включително и такива, отпусканни без рецепт.

Бременност и кърмене

Посъветвайте се с Вашия лекар или фармацевт преди употребата на което и да е лекарство в случай, че сте бременна.

Шофиране и работа с машини

Този лекарствен продукт не повлиява способността за шофиране и работа с машини, тъй като се прилага в болнична обстановка или от квалифицирано медицинско лице.

3. КАК ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ФУРОЗЕР

Инжекционният разтвор Фурозер може да се влива бавно венозно или да се инжектира мускулно. Обикновено дозата за възрастни е следната:

При оток: 20 – 40,0 mg

Остър белодробен оток: 40,0 mg първоначална доза

Хиперкалиемия (натрупване на калций): 20 – 240,0 mg

Увеличаване на диурезата: 20 – 80,0 mg

Хронична бъбречна недостатъчност: 250,0 mg фуроземид се влива бавно венозно за 1 час, разреден с 225 ml разтвор на натриев хлорид или Рингер.

Дозата за деца се определя от тяхното телесно тегло и е обикновенно 0,5 -1,5 mg за килограм телесно тегло.

Вашият лекар ще определи точната доза според назначеното ви лечение.

4. ВЪЗМОЖНИ НЕЖЕЛАНИ РЕАКЦИИ

Както всички лекарства, Фурозер може да предизвика нежелани реакции, въпреки че не всеки ги получава.

Ако някоя от нежеланите лекарствени реакции стане сериозна, или забележите други, неописани в тази листовка нежелани реакции, моля уведомете Вашия лекар или фармацевт.

- Ако се появи обрив е желателно да спрете приема на Фурозер. Фурозер може да повлияе синтеза на кръвни клетки, което означава прекалено малко червени кръвни клетки (еритроцити, които транспортират кислорода в кръвта), бели кръвни клетки (левкоцити, които се борят с инфекцията) и тромбоцити (които съсирват кръвта).
- Ако организъмът губи прекалено много течности, кръвта става по-концентрирана, което създава условия за образуване на съсиреци (предимно при пациенти в напредната възраст).
- Докладвани са случаи на: сърцебиене, слабост, виене на свят, лесна уморяемост, жажда, обилно потене, неспособност за уриниране или прекомерно отделяне на течности, изтръпване, повръщане, диария, проблеми със слуха, кожни проблеми (напр. сърбеж) и шум в ушите.
- Може да се появи локална болка след инжектирането.



- Този лекарствен продукт в редки случаи може да засили пристъпа на подагра, развитие на диабет или тетания.
- Спазми и болки в областа на корема при деца са били докладвани рядко, както и камъни в бъбреците при недоносени деца.
- Сладък вкус и вкус на изгоряло в устата и стомаха, главоболие, подуване, жълтеница или проблеми със задстомашната жлеза са били докладвани рядко и за тях няма доказателства, че са в следствие на терапията с Фурозер.

Ако се появят някои от изброените по-горе реакции или имате някакви други проблеми веднага кажете на Вашия лекар. Той има повече информация за Фурозер и може да ви каже какво да правите.

5. СЪХРАНЕНИЕ НА ФУРОЗЕР

Съхранявайте лекарственият продукт при температура под 25° С.

Съхранявайте на място, недостъпно за деца.

Не използвайте Фурозер след срока на годност отбелязан върху картонената опаковка на Фурозер. Срокът на годност отговаря на последния ден от посочения месец.

Не използвайте Фурозер ако забележите видимо нарушаване на цялостта на първичната опаковка.

Лекарствата не трябва да се изхвърлят в канализацията или в контейнера за домашни отпадъци. Попитайте Вашия фармацевт как да унищожите ненужните Ви лекарства. Тези мерки ще спомогнат за опазване на околната среда.

6. ДОПЪЛНИТЕЛНА ИНФОРМАЦИЯ

Какво съдържа Фурозер

- Активното вещество е фуросемид (*furosemide*)
- Другите съставки са натриев хлорид, натриев хидрооксид и вода за инжектиране.

Как изглежда Фурозер и какво съдържа опаковката

Всяка картонена кутия съдържа 10 стъклени ампули фуросемид от 2 mL, всяка от които съдържа 20 mg фуросемид.

Име и адрес на притежателя на разрешението за употреба:

Чайкафarma Висококачествените Лекарства АД
гр. София 1172, бул. "Г. М. Димитров" № 1

Име и адрес на производителя:

Чайкафarma Висококачествените Лекарства АД
гр. Пловдив 4000 бул. "Санкт Петербург" № 53

Дата на последно одобрение на листовката:

Ноември 2007 г.

