

FUROSEMIDE SOPHARMA tabl. 40 mg**Информация за пациента**

Моля, прочетете внимателно тази листовка преди да започнете лечение. Тя съдържа кратка информация относно Вашето лекарство. Ако не разбираете нещо или имате допълнителни въпроси, обърнете се към Вашия лекуващ лекар. Запазете я, здравото 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
Таблетки****КАКВО СЪДЪРЖА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?**

Една таблетка съдържа:

Лекарствено вещество: furosemide 40 mg.

Помоющие вещества: лактозаmonoхидрат, пшенично нишесте, талк, магнезиев стеарат.

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

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

ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА

Таблетки. По 10 таблетки в блистер от ПВХ/алуминиево фолио, по 2 блистера (20 таблетки) в картонена кутия с информация за пациента.

По 50 таблетки в блистер от ПВХ/алуминиево фолио, по 50 блистера (2500 таблетки) в картонена кутия заедно с информация за пациента.

КАКВО ПРЕДСТАВЛЯВА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Фуроземид под формата на таблетки е продукт от групата на диуретиците (лекарства, които увеличават отделянето на урина, отводняващи и премахващи задържането на вода в организма).

ЗА КАКВО СЕ ИЗПОЛЗВА ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Отоци при възрастни и деца от различен произход; застойна сърдечна недостатъчност, чернодробна цироза и асцит (течност в корема), бъбречни увреждания, включително и нефротичен синдром.

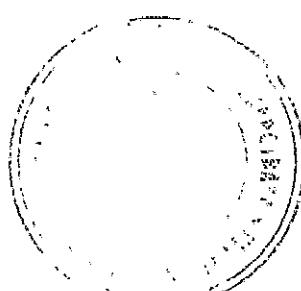
Артериална хипертензия (високо кръвно налягане) при възрастни – самостоятелно или в комбинация с други антихипертензивни продукти.

Като продължение на парентералната терапия с фуроземид (лечението с фуrozемид инжекционен разтвор).

КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ФУРОЗЕМИД СОФАРМА?

Не трябва да използвате Фуроземид Софарма в следните случаи:

Свръхчувствителност към фуроземид, сулфонамиди или към помощните вещества на лекарствения продукт.



- При състояния на хиповолемия (намален обем на кръвта) или дехидратация (обезводняване).
- При бъбречна недостатъчност или анурия (образува се малко количество урина).
- При 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 в резултат на тежко чернодробно увреждане.
- Ако кърмите.

ПРЕДИ ДА ЗАПОЧНЕТЕ ЛЕЧЕНИЕ С ФУРОЗЕМИД СОФАРМА

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

Предпазни мерки и предупреждения

Уведомете лекуващия си лекар, ако:

- Имате хипотония (ниско кръвно налягане);
- Имате увеличена простатата или имате затрудено уриниране;
- Старадате от диабет или подагра;
- Имате хепаторенален синдром (бъбречночернодробен);
- Имате намалено количество на белтъци в кръвта;
- Ако сте бременно.

Бременност и кърмене

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

Бременност

Фуроземид преминава през плацентата. Желателно е да не се прилага по време на бременността, освен при изключителни показания ако ползата надвишава риска.

Кърмене

Фуроземид се екскретира в кърмата и може да потисне млечната секреция. Ако е назначена терапия с фуrozемид, кърменето трябва да бъде преустановено.

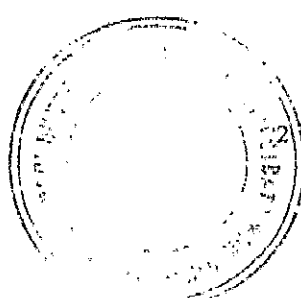
Влияние върху способността за шофиране и работа с машини

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

Важна информация за помощните вещества на лекарствения продукт

Този лекарствен продукт съдържа пшенично нишесте, поради което е неподходящ при пациенти с цървоподобни заболявания (непоносимост към глутен).

Този лекарствен продукт съдържа лактоза и може да представлява рисък за пациенти с лактазна недостатъчност, галактоземия или глукозен/галактозен синдром на малабсорбция.



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 рецепт.

Уведомете лекуващия си лекар ако приемате медикаменти за лечение на високо кръвно налягане, успокояващи и сънотворни (карбамазепин, фенобарбитал), антиепилептични средства (фенитоин), противовъзпалителни и антиревматични продукти (индометацин, аспирин), кортикоステроиди, средства потискващи имунната система (метотрексат), средства за лечение на подагра, диабет, сърдечна недостатъчност (дигоксин), астма (теофилин), антибиотици (от групата на цефалоспорини или аминогликозиди), литиеви продукти, цисплатина.

ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА ПРИЛОЖЕНИЕ

Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар - Важно е да вземате лекарство както лекарят Ви е препоръчал. Не трябва да променяте дозите или да преустановявате лечението, без да се консултирате с преди това с лекаря, дори и ако се чувствате добре. Опитайте се да вземате лекарството по едно и също време всеки ден

Път на въвеждане: през устата (по време на хранене или на гладно), обикновено сутрин или сутрин и след обяд. Ако пациентът е с чувствителен stomach, желателно е таблетките да се приемат с храна или с мляко.

Отоци

Възрастни - Началната единократна доза е $\frac{1}{2}$ до 2 таблетки (20-80 mg). При липса на диуретичен ефект тя може да се повтори или да се увеличи с $\frac{1}{2}$ - 1 таблетка (20-40 mg) не по-рано от 6 до 8 часа след предходната доза. За ефективно овладяване на отоците е необходимо приемане на лекарството 2 до 4 последователни дни от седмицата.

Максималната денонощна доза не трябва да бъде по-висока от 300 mg.

При тежки едематозни състояния може да бъде назначена доза до 600 mg дневно.

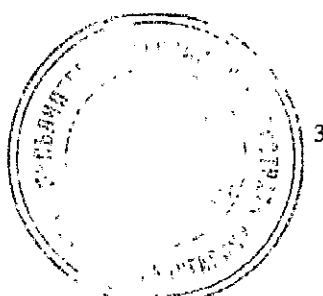
Деца - Препоръчителната единократна доза при деца е 1-2 mg/kg телесно тегло дневно. Ако липсва задоволителен диуретичен отговор, дозата може да бъде увеличена с 1-2 mg/kg телесно тегло и да бъде повторно приета не по-рано от 6-8 часа след предходната до получаване на желания диуретичен ефект. Максималната препоръчителна доза е 6 mg/kg телесно тегло.

Хипертензия

Възрастни - Началната доза за възрастни е 2 таблетки (80 mg) дневно, разделена на два приема. Дозата може да бъде коригирана в зависимост от постигнатия ефект, а случай, че липсва желаният отговор към терапията с furosemide се включват и други антихипертензивни продукти.

По време на лечението с фуроземид се препоръчва богата на калий диета (портокалов сок, банани, стафиди, сушени сливи).

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



Ако приемете повече Фуроземид Софарма от колкото трябва

Ако сте взели доза, по-голяма от предписаната, незабавно потърсете лекар

При предозиране с този лекарствин продукт може да се понижи кръвното налягане или да се наблюдава ортостатичен колапс (разко спадане на артериалното налягане при изправяне). Лечението на тези симптоми се провежда от лекар в здравно заведение.

Ако сте забравили да вземете Фуrozемид Софарма!

Ако забравите да вземете една доза, вземете я колкото е възможно по-скоро. Ако почти е станало време за следващата доза, вземете я както обикновено, като пропуснете дозата, която сте забравили. Не вземайте двойна доза, за да компенсирате забравената. Продължете да вземате лекарството, както ви е предписано от лекуващия Ви лекар.

НЕЖЕЛАННИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ

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

Най-често могат да бъдат наблюдавани: мускулни крампи или мускулна умора, виене на съят, обърканост, жажда, възбуден стомах, повръщане, неясно виждане, главоболие, безлекарство, запек.

Ако получите някои от следните симптоми, незабавно потърсете лекар:

Треска, гърлобол, шум в ушите или загуба на слуха, необичайно кървене, обриви и лъщене на кожата, затруднено дишане, бърза загуба на телесното тегло

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.

СРОК НА ГОДНОСТ

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

Тази листовка е редактирана за последен път Май, 2007 г

