

ЦЕНТЪРЪТ ЗА РЕГУЛИРАНЕ НА ЛЕКАРСТВОТА
Листовка - Приложение
Към РУ № <u>11-1056</u> , <u>19.11.2007</u>
Одобрено: <u>5/25.09.07</u>

### 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.*

## FUROSEMID-MILVE 40 mg tablets ФУРОЗЕМИД-МИЛВЕ 40 mg таблетки

### КАКВО СЪДЪРЖА ФУРОЗЕМИД-МИЛВЕ?

Всяка таблетка съдържа:

Активно вещество - Furosemide – 40 mg

### ФАРМАКОЛОГИЧНО ДЕЙСТВИЕ

Фуросемид 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-МИЛВЕ?

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

Като продължение на парентералната терапия с Фуросемид (лечение с Фуросемид инжекционен разтвор).

### ПРЕДИ УПОТРЕБАТА НА ЛЕКАРСТВЕНИЯ ПРОДУКТ

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

### Бременност и кърмене

*Уведомете Вашия лекар, ако сте бременна или планирате да забременеете. Преди да вземете 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 бременността, 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.

### **КОГА НЕ ТРЯБВА ДА ИЗПОЛЗВАТЕ ФУРОЗЕМИД-МИЛВЕ?**

**Не трябва да използвате Фуросемид-Милве в следните случаи:**

Свръхчувствителност към Фуросемид, 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.

### **Предпазни мерки при употреба**

Уведомете лекуващия лекар, ако:

- Имате хипотония (ниско кръвно налягане);
- Имате увеличена простата или имате затруднено уриниране;
- Страдате от диабет или подагра;
- Имате хепато-ренален синдром (бъбречно-чернодробен);
- Имате намалено количество на белтъци в кръвта;
- Ако сте бременна.

### **ЛЕКАРСТВЕНИ ВЗАИМОДЕЙСТВИЯ С ДРУГИ ЛЕКАРСТВЕНИ ПРОДУКТИ**

*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 или сънотворни (карбамазепин, фенобарбитал), антиепилептични средства (фенитоин), противовъзпалителни и антиревматични продукти (индометацин, аспирин), кортикостероиди, средства, потискащи имунната система (метотрексат), средства за лечение на



подагра, диабет, сърдечна недостатъчност (дигоксин), астма (теофилин), антибиотици (от групата на цефалоспорици или аминогликозиди), литиеви продукти, цисплатина.

#### **Влияние върху способността за шофиране или работа с машини**

Фуросемид може да забави реакциите 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 цьолиакия (непоносимост към глутен).

Този лекарствен продукт съдържа лактоза и може да представлява риск за пациенти с лактозна недостатъчност, галактоземия или глюкозен/галактозен синдром на малабсорбция.

#### **ДОЗИРОВКА И НАЧИН НА УПОТРЕБА**

*Дозата и продължителността на лечение се определят от лекуващия Ви лекар. Важно е да вземате лекарството както лекарят Ви е препоръчал. Не трябва да променяте дозите или да преустановявате лечението, без да се консултирате 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). Ако пациентът е с чувствителен стомах, желателно е таблетките да се приемат с храна.

#### **Отоци**

Възрастни – Обичайната начална доза е 20-80 mg еднократно дневно. Ако е необходимо същата доза може да бъде повторена след 6-8 часа. Дозата може да се повишава с 20 до 40 mg и да се прилага не по-рано от 6-8 часа след предходната, до достигане на желания ефект. Така определената индивидуална доза се прилага еднократно или двукратно дневно. Дозата може да бъде внимателно покачвана до максимално 600 mg/дневно при пациенти с тежки оточни прояви. Обичайната поддържаща доза е 40-120 mg/дневно. По-пълно и по-безопасно повлияване на отоците може да се постигне чрез приложение на Furosemide с периоди на прекъсване - 2 до 4 последователни дни от седмицата. При по-продължително използване на дози над 80 mg/дневно трябва да се проследяват внимателно клиничните и лабораторните показатели на болните.

Деца – Началната доза обикновено е 2 mg/kg телесно тегло еднократно дневно. Ако ефектът е незадоволителен, дозата може да бъде увеличавана с по 1 mg/kg телесно тегло дневно. Не се препоръчват дневни дози по-високи от 6 mg/kg телесно тегло. За поддържащо лечение се използва най-ниската ефективна доза, назначена в 1 или 2 приема.



### ***Артериална хипертония***

**Възрастни** – Дозата се определя строго индивидуално, като се търси минималната поддържаща доза, осигуряваща нужния ефект. При недостатъчен ефект се добавя друг антихипертензивен продукт. В такъв случай е необходимо да се проследява внимателно артериалното налягане. Най-добър ефект от лечението се получава при приемане на таблетките сутрин на гладно.

### **Продължителност на употреба**

Определя се от състоянието на болния и стойностите на артериалното налягане.

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

**Ако приемете повече Фуроземид-Милве отколкото трябва**

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

**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.

### **Начин на действие в случай на пропускане на една или повече дози**

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.

### **НЕЖЕЛАНИ ЛЕКАРСТВЕНИ РЕАКЦИИ**

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

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

***Ако получите някои от следните симптоми, незабавно потърсете лекар:***

Треска, главоболие, шум в ушите или загуба на слуха, необичайно кървене, обриви и лющене на кожата, затруднено дишане, загуба на телесно тегло.

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

### **СРОК НА ГОДНОСТ**

5 (пет) години от датата на производство.

Да не се използва след датата на изтичане на срока на годност, отбелязан върху опаковката!



## **СЪХРАНЕНИЕ**

Да се съхранява в оригинална опаковка на сухо и защитено от светлина място при температура под 25° С.

Да се съхранява на място недостъпно за деца!

## **Пълен състав**

Активно вещество: Фуросемид 40 мг в една таблетка

Помощни вещества: млечна захар, пшенично нишесте, микрокристална целулоза, малтодекстрин, талк, магнезиев стеарат, силициев колоиден диоксид.

## **ЛЕКАРСТВЕНА ФОРМА И ОПАКОВКА**

Таблетки.

По 12 таблетки в блистер от ПВХ/ алуминиево фолио в картонена кутия с информация за пациента.

По 25 таблетки в блистер от ПВХ/ алуминиево фолио в картонена кутия с информация за пациента.

По 50 таблетки (2 блистера по 25 таблетки) в картонена кутия с информация за пациента.

## **ПРИТЕЖАТЕЛ НА РАЗРЕШЕНИЕТО ЗА УПОТРЕБА И ПРОИЗВОДИТЕЛ:**

"Фармацевтични заводи Милве" АД,  
3200 гр. Бяла Слатина, Промислена зона, България

Последна редакция на листовката – октомври 2007 г.

