

## Листок-вкладыш – информация для пациента

Фуросемид, 40 мг, таблетки

Фуросемида(Furosemide)-40 мг



Перед применением препарата полностью прочитайте листок-вкладыш, поскольку в нем содержатся важные для вас сведения.

- Сохраните этот листок-вкладыш. Возможно, вам потребуется прочитать его еще раз.
- Если у вас возникнут дополнительные вопросы, обратитесь к лечащему врачу.
- Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в разделе 4 листка-вкладыша.
- Препарат назначен именно Вам. Не передавайте его другим людям. Он может навредить им, даже если симптомы их заболевания совпадают с Вашими.

**Содержание листка-вкладыша:**

1. Что из себя представляет препарат Фуросемид, и для чего его применяют.
2. О чем следует знать перед применением препарата Фуросемид.
3. Прием препарата Фуросемид
4. Возможные нежелательные реакции.
5. Хранение препарата Фуросемид.
6. Содержимое упаковки и прочие сведения.

**1. Что из себя представляет препарат Фуросемид и для чего его применяют.**

Одна таблетка содержит действующее вещество – фуросемид – 40 мг.

Фармакотерапевтическая группа: высокоактивные диуретики.

Сульфонамиды.

## Показания к применению

***Не принимайте данное лекарственное средство без назначения врача!***

Отеки сердечного или почечного происхождения.

Отек печеночного происхождения обычно в сочетании с калийсберегающими диуретиками.

Артериальная гипертензия у пациентов с хронической почечной недостаточностью, которым противопоказано назначение тиазидных диуретиков (особенно при клиренсе креатинина ниже 30 мл/мин).

## 2. О чем следует знать перед применением препарата Фуросемид

### 2.1. Противопоказания.

Не принимайте препарат Фуросемид:

- гиперчувствительность к фуросемиду или к любому из вспомогательных веществ;
- острая почечная недостаточность;
- печеночная энцефалопатия;
- обструкции мочевыводящих путей;
- гиповолемия или дегидратация;
- декомпенсированная гипокалиемия;
- декомпенсированная гипонатриемия;
- беременность, грудное вскармливание;
- комбинации с литием;
- галактоземия, синдром глюкозо-галактозной мальабсорбции, лактазная недостаточность;
- гепатит и гепатоцеллюлярная недостаточность у пациентов находящихся на гемодиализе при тяжелой почечной недостаточности (клиренс креатинина < 30 мл/мин), в связи с риском накопления фуросемида, экскреция которого осуществляется преимущественно с желчью.

0097Б-2016

*Не принимайте этот лекарственный препарат, если какой-либо из вышеперечисленных случаев относится к Вам. Если Вы не уверены, поговорите со своим врачом или провизором (фармацевтом), прежде чем принимать этот лекарственный препарат.*



## **2.2. Особые указания и меры предосторожности**

*Перед применением препарата Фуросемид проконсультируйтесь со своим лечащим врачом.*

Случайный прием лекарственного препарата может привести к гиповолемии, дегидратации.

При гепатоцеллюлярной недостаточности лечение должно проводиться с осторожностью, под строгим контролем электролитов, учитывая риск печеночной энцефалопатии. При необходимости следует немедленно прекратить лечение.

Прием фуросемида в случае частичной обструкции мочевых путей может привести к задержке мочи. Должен быть обеспечен тщательный мониторинг диуреза, особенно в начале лечения фуросемидом.

Пациенты с повышенной чувствительностью к сульфониламидам и производным сульфонилмочевины могут иметь перекрестную сенсибилизацию к фуросемиду.

При применении тиазидных диуретиков отмечались случаи реакций фоточувствительности. В случае возникновения реакций фоточувствительности рекомендуется отменить фуросемид. Если необходимо, рекомендуется защищать открытые участки кожи, подверженные воздействию солнечных лучей или ультрафиолетового излучения искусственных источников.

Поскольку лекарственный препарат содержит лактозу, его использование не рекомендуется пациентам с непереносимостью галактозы, недостаточностью лактазы или синдромом глюкозо-галактозной мальабсорбции.

антидопингового контроля.

На фоне курсового лечения необходимо периодически контролировать артериальное давление, содержание электролитов плазмы крови (в т.ч. натрий, кальций, калий, магний), остаточного азота, креатинина, мочевой кислоты, кислотно-основное состояние, функции печени и проводить соответствующую коррекцию лечения.

Пациенты с повышенной чувствительностью к сульфаниламидам и производным сульфонилмочевины могут иметь перекрестную сенсибилизацию к фуросемиду.

При назначении высоких доз фуросемида нецелесообразно ограничивать потребление поваренной соли. Для профилактики гипокалиемии рекомендуется одновременное назначение препаратов калия или калийсберегающих диуретиков (спиронолактона), а также придерживаться диеты, богатой калием.

Подбор режима дозирования пациентам с асцитом на фоне цирроза печени, печеночной недостаточности нужно проводить в стационарных условиях.

При появлении или усилении нарушений функции почек рекомендуется приостановить лечение.

У пациентов с сахарным диабетом или со сниженной толерантностью к глюкозе требуется периодический контроль уровня глюкозы в крови и моче.

У пациентов в бессознательном состоянии, с доброкачественной гиперплазией предстательной железы, сужением мочеточников или гидронефрозом, необходим контроль над мочеотделением.

Длительный прием может привести к обезвоживанию.

Есть риск возникновения гипотензии у пациентов, особенно пожилого возраста, получающих фуросемид, пациентов, принимающих другие лекарственные препараты, которые могут вызвать гипотонию, а также пациентов с другими заболеваниями, которые подвержены риску развития



гипотонии, что может привести к головокружению, обмороку или потере сознания.

Не следует принимать фуросемид перед тестом на толерантность к глюкозе.

*Применение у лиц с нарушениями функции печени и почек*

Противопоказан прием лицам с острой почечной и печеночной недостаточностью.

### 2.3. Дети

Для лечения отеков суточная доза 1–2 мг/кг массы тела в 1–2 приема.

Данная лекарственная форма не обеспечивает дозировку менее 40 мг и не может применяться у детей с массой тела менее 40 кг.

У новорожденных и недоношенных детей длительное применение высоких доз фуросемида повышает риск развития нефрокальциноза и/или нефролитиаза. Рекомендуется ультразвуковой мониторинг почек

### 2.4. Другие препараты и препарат Фуросемид

*Сообщите лечащему врачу или работнику аптеки о том, что вы принимаете, недавно принимали или можете начать принимать какие-либо другие препараты.*

Не рекомендуется: совместный прием фуросемида и хлоралгидрата, амино-гликозидных антибиотиков.

С особой предосторожностью применяют при лечении: цисплатином (поражение почек), ингибиторами АПФ и блокаторами рецепторов ангиотензина (почечная недостаточность), рисперидоном (у пожилых пациентов).

Одновременное назначение нестероидных противовоспалительных препаратов (НПВП), включая ацетилсалициловую кислоту, может снизить эффект фуросемида, вызвать острую почечную недостаточность.

Возможно снижение эффективности фуросемида при одновременном назначении фенитоина, пробенецида, метотрексата с увеличением токсичности данных лекарственных препаратов.

При одновременном применении глюкокортикоидов, карбеноксолона, солодки в больших количествах, и длительном применении слабительных может усиливаться гипокалиемия.

Действие лекарственных препаратов, снижающих артериальное давление (антигипертензивные, диуретические и другие препараты), может быть усилено при одновременном использовании с фуросемидом. Эффективность гипогликемических препаратов и сосудосуживающих аминов (эpineфрина/адреналина, норэpineфрина/норадреналина), может быть ослаблена, а теофиллина и куареподобных средств – усиlena.

У пациентов одновременно получающих лечение фуросемидом и отдельными цефалоспоринами в высоких дозах возможно ухудшение почечной функции.

При одновременном применении циклоспорина А и фуросемида возможно увеличение риска развития вторичного подагрического артрита.

При использовании фуросемида совместно с рентгенконтрастными препаратами в большей степени подвержены нарушениям функции почек.

Общие анестетики могут усиливать гипотензивное действие фуросемида. Действие куаре может быть усилено фуросемидом.

Алкоголь усиливает гипотензивный эффект.

Злоупотребление слабительным увеличивает риск потери калия.

Избыточное потребление лакрицы может увеличить риск развития гипокалиемии.

## 2.5. Беременность, кормление грудью и fertильность



Если вы беременны или кормите грудью, подозреваете, что беременны, или планируете беременность, перед началом применения препарата проконсультируйтесь с лечащим врачом.

Применение во время беременности противопоказано.

Выделяется с молоком у женщин в период лактации, в связи, с чем необходимо прекратить грудное вскармливание на период лечения.

## 2.6. Влияние на способность управлять транспортными средствами или работать с механизмами

Следует избегать занятий потенциально опасными видами деятельности, требующими повышенного внимания и быстроты психомоторных реакций.

## 3. Прием препарата Фуросемид

*Применяйте препарат в точном соответствии с указаниями врача. Если у вас есть вопросы по применению препарата, обратитесь к вашему лечащему врачу.*

Режим дозирования устанавливается индивидуально, в зависимости от показаний, клинической ситуации, возраста пациента. В процессе лечения режим дозирования корректируют в зависимости от величины диуретического ответа и динамики состояния пациента. Принимают внутрь.

Взрослые. При отеках сердечного, почечного или печеночного происхождения:

- среднетяжелое состояние: 20-40 мг в день,
- тяжелое состояние: 80-120 мг (2-3 таблетки) в день в 1 или 2 приема, либо 120-160 мг (3-4 таблетки) в день в 2 приема.

При повышенном артериальном давлении и хронической почечной недостаточности: в сочетании с другими антигипертензивными средствами (антагонисты ренин-ангиотензиновой системы), 20-120 мг в день в один или два



Данная лекарственная форма не обеспечивает дозировку лекарственного средства менее 40 мг. При назначении лекарственного препарата в дозе 20 мг необходимо использовать препараты фуросемида с возможностью такого дозирования.

*Если вы приняли больше таблеток Фуросемид, чем должны.*

Последствия передозировки до сих пор неизвестны. Если вы передозировали данный лекарственный препарат, вы должны проконсультироваться с врачом.

*Если вы забыли принять Фуросемид.*

Не принимайте двойную дозу, чтобы восполнить забытую дозу.

*Если вы прекратили прием препарата Фуросемид.*

Не существует вредных последствий в случае прекращения приема Фуросемид.

### **Дети.**

Для лечения отеков суточная доза 1–2 мг/кг веса тела в 1–2 приема.

Данная лекарственная форма не обеспечивает дозировку менее 40 мг и не может применяться у детей с массой тела менее 40 кг.

### **Применение у пациентов пожилого возраста**

Выбор дозы и ее регулирование у пожилых пациентов необходимо проводить с осторожностью, начиная, обычно, с нижнего уровня терапевтического диапазона доз.

### **Передозировка**

Если Вы приняли большее количество лекарственного препарата, чем должны были, поговорите со своим врачом или обратитесь немедленно в службу скорой помощи. Возьмите с собой упаковку лекарственного препарата.

*Симптомы:* снижение артериального давления, коллапс, шок, гиповолемия, дегидратация, гемоконцентрация, аритмии, острая почечная недостаточность с

00975-2016

анурией, тромбоз, тромбоэмболия, сонливость, спутанность сознания, паралич, апатия.

**Лечение:** коррекция водно-солевого баланса и кислотно-основного состояния, восполнение объема циркулирующей крови, симптоматическое лечение. Специфического антидота нет.

При проявлении симптомов передозировки немедленно обратиться к врачу.

#### **4. Возможные нежелательные реакции**

Подобно всем лекарственным препаратам препарат Фуросемид может вызывать нежелательные реакции, однако они возникают не у всех.

Препарат может вызвать другие, нежели указанные ниже нежелательные реакции.

Немедленно сообщите врачу, если у вас наблюдается один из следующих серьезных побочных эффектов:

- головная боль, спутанность сознания;
- Шум в ушах или необратимая потеря слуха;
- острый панкреатит, желтуха, сыпь, зуд;
- острые почечные недостаточность, лихорадка, повышение трансаминазы;
- тромбоз, шок.

Эти побочные эффекты возникают редко (могут наблюдаться реже, чем у 1 человека из 1000).

Также могут возникать другие нежелательные реакции.

Очень часто ( реже чем у 1 человека из 10)

- дегидратация, гипокальциемия, гипомагниемия;
- головная боль, сонливость, слабость, сухость во рту;
- нефрокальциноз у детей раннего возраста.

Часто ( могут возникать чаще чем у 1 человека из 100, но реже чем у 1 человека из 10)

- гипокалиемия, гипохлоремия;

0097 Б-2016

-повышение содержания мочевины и креатинина в крови.

Нечасто (могут возникать чаще чем у 1 человека из 1000, но реже чем у 1 человека из 100)

- апластическая анемия;
- нарушение толерантности к глюкозе, подагра, снижение уровня сывороточного холестерина ЛПВП;
- нарушение зрения, затуманенное зрение, желтое зрение;
- глухота;
- ортостатическая непереносимость, нарушения сердечного ритма, повышенный риск или персистенция артериального протока у недоношенных детей;
- сухость во рту, жажда, тошнота, диарея, запор;
- мышечные судороги, мышечная слабость;
- недержание мочи;
- утомляемость.

Редко (могут возникать чаще чем у 1 человека из 10 000, но реже чем у 1 человека из 1000)

- угнетение костного мозга;
- психические расстройства;
- головная боль, спутанность сознания;
- шум в ушах и обратимая или необратимая потеря слуха;
- тромбоз, шок;
- острый панкреатит;
- желтуха, нарушение функции печени;
- острая почечная недостаточность;
- недомогание, лихорадка;
- повышенные трансаминазы;

Очень редко ( могут возникать реже чем у 1 человека из 10000)

- гемолитическая анемия, агранулоцитоз, тромбоцитопения;
- тетания;

СОГЛАСОВАНО  
МИНИСТЕРСТВОМ ЗДРАВООХРАНЕНИЯ  
РЕСПУБЛИКИ БЕЛАРУСЬ  
Приказ Министерства здравоохранения  
Республики Беларусь

-интерстициальный нефрит.

Частота неизвестна (частота не может быть оценена на основе имеющихся данных)

- обострение ранее существовавших метаболических алкалозов, нарушение водно-электролитного баланса;
- головокружение, обморок и потеря сознания;
- крапивница, аллергические реакции, кожная сыпь, различные формы дерматита.



### **Сообщение о нежелательных реакциях**

Если у вас возникли какие-либо нежелательные реакции, обратитесь к лечащему врачу или работнику аптеки, или медицинской сестре. Данная рекомендация распространяется на любые возможные нежелательные реакции, в том числе на не перечисленные в листке-вкладыше лекарственного препарата. Сообщая о нежелательных реакциях, Вы помогаете получить больше сведений о безопасности препарата.

### **5. Хранение препарата Фуросемид**

Хранить в оригинальной упаковке (пачка картонная) для защиты от света при температуре не выше 25 °С. Храните препарат в недоступном и невидном для детей месте.

Не применяйте препарат после истечения срока годности, указанного на контурной ячейковой упаковке, картонной пачке после «Годен до». Срок годности 3 года.

Не выбрасывайте препарат в канализацию. Уточните у работника аптеки как утилизировать препарат, который больше не потребуется. Эти меры позволяют защитить окружающую среду.

### **6. Содержимое упаковки и прочие сведения**

Одна таблетка содержит действующего вещества: фуросемид – 40 мг; вспомогательные вещества: лактозы моногидрат, картофельный крахмал,

крахмал 1500 (крахмал кукурузный частично промежуточный),  
магния стеарат.



**Внешний вид препарата Фуросемид и содержимое его упаковки**

Круглые таблетки белого или почти белого цвета, плоскоцилиндрические, с фаской.

10 таблеток в контурной ячейковой упаковке из пленки поливинилхлоридной и фольги алюминиевой.

5 контурных ячейковых упаковок по 10 таблеток вместе с листком-вкладышем помещают в пачку из картона.

**Условия отпуска из аптек**

По рецепту

**Держатель регистрационного удостоверения и производитель**

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел.+375(177)735612, 731156, e-mail: market@borimed.com

**Перечень представителей держателя регистрационного удостоверения на территории Союза, если применимо:**

За любой информацией о препарате, а также в случаях возникновения претензий следует обращаться к держателю регистрационного удостоверения:

Открытое акционерное общество «Борисовский завод медицинских препаратов», Республика Беларусь, Минская обл., г. Борисов, ул. Чапаева, 64, тел.+375(177)735612, 731156, e-mail: market@borimed.com

**Данный листок-вкладыш пересмотрен**

09/2022