

Prospect: Informații pentru utilizator

Furosemid Stada 20 mg comprimate filmate **Furosemid Stada 40 mg comprimate filmate** furosemid

Citiți cu atenție și în întregime acest prospect înainte de a începe să utilizați acest medicament deoarece conține informații importante pentru dumneavoastră.

- Păstrați acest prospect. S-ar putea să fie necesar să-l recitiți.
- Dacă aveți orice întrebări suplimentare, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.
- Acest medicament a fost prescris numai pentru dumneavoastră. Nu trebuie să-l dați altor persoane. Le poate face rău, chiar dacă au aceleași semne de boală ca dumneavoastră.
- Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice posibile reacții adverse nementionate în acest prospect. Vezi pct. 4.

Ce găsiți în acest prospect:

1. Ce este Furosemid Stada și pentru ce se utilizează
2. Ce trebuie să știți înainte să luați Furosemid Stada
3. Cum să luați Furosemid Stada
4. Reacții adverse posibile
5. Cum se păstrează Furosemid Stada
6. Conținutul ambalajului și alte informații

1. Ce este Furosemid Stada și pentru ce se utilizează

Furosemid Stada este un diuretic, un medicament care crește producția de urină.

Furosemid Stada este utilizat pentru a trata:

- umflarea cauzată de excesul de lichid în țesuturi, care apare la pacienții cu:
 - boală de inimă
 - boală de ficat (cel mai adesea în combinație cu diuretice care economisesc potasiu)
 - boală de rinichiAceasta include de asemenea boala de rinichi cu pierdere masivă de proteine, niveluri crescute de grăsimi în sânge și umflarea prin acumulare de lichide (sindrom nefrotic). Dacă aveți această boală specială de rinichi, aceasta trebuie tratată mai întâi.
- hipertensiune arterială.

2. Ce trebuie să știți înainte să luați Furosemid Stada

NU LUAȚI Furosemid Stada dacă:

- sunteți alergic la **furosemid** sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la pct. 6). Dacă știți că sunteți alergic la **sulfonamide** (de exemplu, antibiotice sulfonamide sau sulfoniluree), este posibil să fiți de asemenea alergic la furosemid.
- aveți **insuficiență renală cu producție insuficientă de urină**
- vi s-a spus că aveți un **volum mic de lichide circulante în sângele din corpul dumneavoastră** sau sunteți **deshidratat** (cu sau fără tensiune arterială mică asociată)

- aveți deficit sever de electroliți (de exemplu, **niveluri foarte scăzute de potasiu sau sodiu în sânge** observate la analizele de sânge)
- **alăptați**
- aveți **probleme severe cu ficatul** (ciroză hepatică sau encefalopatie hepatică)
- aveți boală de ficat (hepatită sau insuficiență hepatică severă), în special dacă aveți și insuficiență renală, indiferent dacă necesită sau nu dializă
- aveți **dificultăți semnificative la urinare** din cauza unui blocaj al tractului urinar (obstrucția căilor urinare)

Atenționări și precauții

Adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua Furosemid Stada.

Medicul dumneavoastră vă va monitoriza pe dumneavoastră sau copilul dumneavoastră cu atenție în următoarele cazuri:

- dacă aveți **tensiune arterială scăzută** sau aveți risc de **scădere importantă a tensiunii arteriale** (de exemplu, din cauza unor afecțiuni medicale precum tulburări circulatorii la nivelul creierului sau o tulburare cardiacă)
- dacă aveți **diabet zaharat** (glicemie crescută). Medicul dumneavoastră vă va verifica în mod regulat nivelul zahărului din sânge.
- Dacă aveți **funcție a rinichilor redusă** și boală hepatică, cunoscută ca sindrom hepatorenal. Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza de Furosemid Stada.
- Dacă aveți o **boală de ficat severă** (insuficiență hepatocelulară), care poate duce la encefalopatie hepatică. Medicul dumneavoastră va controla periodic electroliții din sânge. Dacă apare encefalopatia hepatică, tratamentul cu furosemid trebuie întrerupt imediat.
- Dacă aveți **niveluri scăzute de proteine în sânge** (hipoproteinemie), mai ales în sindromul nefrotic. Medicul dumneavoastră vă va ajusta cu atenție doza de Furosemid Stada.
- Dacă aveți **gută**. Medicul dumneavoastră va controla valorile serice ale acidului uric.
- Dacă luați **litii**. Medicul dumneavoastră vă va verifica cu atenție nivelurile de litii și va ajusta doza, la nevoie.
- Dacă acest medicament urmează să fie administrat unui **nou născut prematur**. Medicul va monitoriza funcția renală a copilului dumneavoastră, va efectua o ecografie renală și va lua alte măsuri de precauție la nevoie (vezi și pct. 4).

De asemenea, spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului înainte de a lua Furosemid Stada dacă:

- sunteți **vârstnic** și/sau luați alte **medicamente care pot cauza o scădere bruscă a tensiunii arteriale** și aveți alte **afecțiuni medicale care prezintă risc de scădere bruscă a tensiunii arteriale** (hipotensiune arterială).
- sunteți **vârstnic** și aveți demență și luați **risperidonă** (un medicament pentru a trata schizofrenia)
- aveți **tulburări de flux urinar** cauzate, de exemplu, de o prostată mărită, sau urinare redusă. Medicul dumneavoastră vă va monitoriza cu atenție debitul urinar.
- aveți risc de **niveluri reduse de electroliți și/sau modificări anormale ale pH-ului din corpul dumneavoastră**, care pot apărea dacă ați pierdut multe lichide prin vărsături, diaree sau transpirații intense, aveți alte boli (tulburări hepatice sau cardiace) sau utilizați alte medicamente (vezi subsecțiunea „Alte medicamente și Furosemid Stada”). În general, medicul dumneavoastră vă va monitoriza în mod regulat nivelurile de electroliți în sânge (în special **potasiu, sodiu și calciu**), acid uric, glucoză și creatinină, mai ales dacă sunteți un pacient cu risc crescut și sunteți în tratament pe termen lung. Dezechilibrul electrolitic și al nivelului de pH trebuie corectat. Medicul dumneavoastră poate opri temporar tratamentul cu Furosemid Stada.
- aveți o boală inflamatorie care provoacă dureri articulare, erupții pe piele și febră (**lupus eritematos sistemic**). Există o posibilitate de agravare sau declanșare a bolii.
- luați **alte medicamente**, vezi și subpunctul „Alte medicamente și Furosemid Stada”.

Dacă nu sunteți sigur dacă oricare dintre cele de mai sus vi se aplică și dumneavoastră, adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua Furosemid Stada.

Scăderea în greutate prin urinare crescută nu trebuie să depășească 1 kg/zi, indiferent cât de mare este excreția urinară.

Pentru a împiedica pierderea de potasiu în exces se recomandă o dietă bogată în potasiu, de exemplu cartofi, banane, roșii, spanac, fructe uscate. De asemenea, medicul dumneavoastră poate decide să vă prescrie suplimente de potasiu.

Dacă utilizați Furosemid Stada pe termen lung, este recomandat să luați suplimentar vitamina B1 (tiamină) pentru a compensa pierderea acesteia. Vitamina B1 susține funcția cardiacă.

Expunerea la lumina soarelui sau raze UV: informați medicul dumneavoastră dacă aveți o reacție pe piele neobișnuită după expunerea la lumina soarelui sau raze UV (fotosensibilitate), deoarece poate fi necesară întreruperea tratamentului.

Furosemid Stada împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră, farmacistului sau asistentei medicale dacă luați, ați luat recent sau s-ar putea să luați oricare alte medicamente.

Dacă luați oricare dintre următoarele medicamente, **utilizarea împreună cu Furosemid Stada trebuie evitată**, dacă este posibil. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele:

- medicamente care pot cauza leziuni ale urechii sau rinichilor - cum sunt medicamente pentru tratarea infecțiilor (medicamente cu substanța activă începând cu „cef” (**cefalosporine**); **vancomicină, teicoplanină; kanamicină, gentamicină, tobramicină, polimixine**), organoplatine (**cisplatină** utilizată pentru tratamentul anumitor tipuri de cancer) și alte diuretice de ansă. Dacă o astfel de combinație este necesară, medicul vă va monitoriza atent auzul și funcția rinichilor, la nevoie.
- **clorhidrat**, un medicament pentru tratarea tulburărilor de somn. Evitați să luați Furosemid Stada în timp ce utilizați clorhidrat.
- **litium**, un medicament pentru tratarea depresiei și a tulburărilor mintale. Dacă această combinație nu poate fi evitată, medicul dumneavoastră vă va monitoriza cu atenție nivelul de litium din sânge.

Următoarele medicamente pot influența sau pot fi influențate de Furosemid Stada. **Furosemid Stada și aceste medicamente trebuie utilizate cu precauție**. Spuneți medicului dumneavoastră dacă luați oricare dintre următoarele, deoarece medicul poate ajusta doza sau lua alte precauții:

- **sucralfat**, un medicament pentru a trata ulcerul la stomac și duoden. Nu luați Furosemid Stada și sucralfat la mai puțin de 2 ore unul de celălalt.
- medicamente pentru tratarea hipertensiunii arteriale (**antihipertensive**), cum sunt:
 - **inhibitori de ECA** (medicamente ale căror denumiri ale substanțelor active se termină în „pril”),
 - **blocanți ai receptorilor de angiotensină II** (medicamente ale căror denumiri ale substanțelor active se termină în „sartan”) sau
 - alte antihipertensive (de exemplu, **aliskiren**) și
 - alte medicamente care cresc debitul urinar (**diuretice** precum **amilorida, eplerenona, spironolactona, triamterenul** etc.).
- alfa-blocante pentru uz urologic (de exemplu, **doxazosin, prazosin, tamsulosin**)
- medicamente pentru tratarea depresiei (cum este **imipramina**, inhibitorii selectivi ai recaptării serotoninei [**escitalopram**])
- anumite medicamente pentru tratarea tulburărilor de dispoziție și comportament (**antipsihotice**) (cum sunt clorpromazina, levomepromazina, clozapina, quetiapina, amisulprida, tiaprida, droperidolul, haloperidolul, pimozida, sertindolul, flupentixolul)
- **risperidonă**, un medicament pentru tratarea tulburărilor mintale. Medicul dumneavoastră va evalua cu mare atenție riscurile și beneficiile tratamentului concomitent cu Furosemid Stada. Acest lucru este valabil în special la pacienții vârstnici cu demență.
- **levotiroxină**, un medicament utilizat pentru tratarea deficitului de hormoni tiroidieni (hipotiroidism). Medicul dumneavoastră vă va monitoriza nivelurile de hormoni tiroidieni.
- medicamente pentru tratarea inflamației și durerii (AINS), cum este acidul acetilsalicilic și indometacinul
- **fenitoina**, un medicament pentru tratarea epilepsiei și a anumitor afecțiuni dureroase
- **oxcarbazepină, carbamazepină** (medicamente pentru tratarea epilepsiei)
- **baclofen**, un medicament utilizat pentru tratarea contracțiilor musculare involuntare

- medicamente utilizate pentru tratamentul problemelor de inimă, cum sunt **nitrații și glicozidele cardiace** (de exemplu, **glicozide digitale [digoxinul]**)
- anumite medicamente utilizate pentru tulburări de ritm cardiac numite **antiaritmice**, cum sunt chinidina, disopiramida, amiodarona, sotalolul, ibutilida, dofetilida
- **anumite antibiotice** din familia macrolidelor (de exemplu, spiramicină (iv), eritromicină (iv) sau fluorochinolone (de exemplu, moxifloxacină, levofloxacină), amfotericină B (iv)
- anumite medicamente care tratează infecțiile fungice sau parazitare (de exemplu, **pentamidină**),
- anumite medicamente utilizate pentru tratarea malariei (de exemplu, **halofantrină, lumefantrină**),
- anumite medicamente pentru tratarea constipației (de exemplu, **cisapridă, prucaloprid**),
- **vincamină (iv)** (un medicament utilizat pentru tratarea tulburărilor neurologice minore)
- **metadonă** (un medicament utilizat pentru tratarea dependenței de droguri)
- **carbenoxolonă**, un medicament pentru tratarea ulcerărilor și inflamației esofagiene
- **glucocorticoizi**, medicamente pentru tratarea inflamației sau prevenirea respingerii transplantului de organe, cum sunt hidrocortizonul, dexametazona etc.
- **tetracosactidă** (hormon utilizat pentru tratamentul afecțiunilor glandelor suprarenale)
- **aminoglutetimidă** (un medicament pentru tratarea cancerului de sân sau a sindromului Cushing)
- anumite medicamente utilizate pentru tratarea cancerului și a efectelor sale secundare (de exemplu, **amifostină, toremifen, trioxid de arseniu și dolasetron iv**),
- **probenecid**, un medicament pentru tratarea gutei
- **metotrexat**, un medicament pentru tratarea inflamației articulare severe, cancerului și psoriazisului
- medicamente pentru tratarea diabetului (inclusiv **metformină și desmopresină**)
- medicamente utilizate pentru creșterea tensiunii arteriale și a ritmului cardiac mic în unele tipuri de șoc, cum sunt **epinefrina, norepinefrina**
- **terfenadină** (un medicament pentru tratarea alergiilor)
- **teofilină**, un medicament pentru tratarea astmului bronșic și a altor afecțiuni respiratorii
- unele **medicamente miorelaxante** cu substanțe active care se termină în „curonium” sau „curium”
- **ciclosporină A**, un medicament care suprimă respingerea transplantului, tratarea bolilor severe de piele și a inflamației severe din ochi sau articulații
- **substanțe de contrast** utilizate în procedurile imagistice cu raze X pentru organe sau vase de sânge

Dacă nu sunteți sigur care dintre cele de mai sus se aplică în cazul dumneavoastră, adresați-vă medicului sau farmacistului înainte de a lua Furosemid Stada.

Furosemid Stada împreună cu alimente

Evitați cantitățile mari de produse alimentare cu lemn dulce când luați Furosemid Stada.

Luați Furosemid Stada pe stomacul gol cu cel puțin o jumătate de oră înainte de masă.

Sarcina și alăptarea

Dacă sunteți gravidă sau alăptați, credeți că ați putea fi gravidă sau intenționați să rămâneți gravidă, adresați-vă medicului sau farmacistului pentru recomandări înainte de a lua acest medicament.

Sarcină

Luați Furosemid Stada în timpul sarcinii numai dacă medicul dumneavoastră vă spune că este absolut necesar.

Dacă Furosemid Stada este luat în timpul sarcinii, medicul dumneavoastră va monitoriza cu atenție:

- nivelurile de electroliți
- procentul de celule sanguine din sânge
- dezvoltarea copilului nenăscut

Alăptarea

Nu luați Furosemid Stada dacă alăptați.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Acest medicament vă poate provoca amețeală și stare generală de rău. Nu conduceți vehicule și nu folosiți utilaje în această situație.

Furosemid Stada conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, adresați-vă medicului dumneavoastră înainte de a lua acest medicament.

Furosemid Stada conține sodiu

Acest medicament conține sodiu mai puțin de 1 mmol (23 mg) per comprimat, adică practic „nu conține sodiu”.

3. Cum să luați Furosemid Stada

Luați întotdeauna acest medicament exact așa cum v-a spus medicul dumneavoastră. Discutați cu medicul dumneavoastră, farmacistul sau asistenta medicală dacă nu sunteți sigur.

Cum să luați Furosemid Stada

Luați comprimatele pe stomacul gol cu cel puțin o jumătate de oră înainte de masă, cu un pahar cu apă. Nu mestecați comprimatul.

Furosemid Stada comprimate 40 mg: Comprimatul poate fi împărțit în doze egale.

Cât de mult Furosemid Stada să luați

Numărul de comprimate de care aveți nevoie va depinde de afecțiunea dumneavoastră.

Adulți

Doza inițială recomandată pentru adulți este de 20-40 mg zilnic. Doza trebuie ajustată până se obține cea mai mică doză eficientă. La unii pacienți, pot fi necesare doze zilnice de 80 mg sau mai mari, în funcție de afecțiunea lor. Medicul dumneavoastră va decide care este doza potrivită pentru dumneavoastră.

Copii și adolescenți

Doza este determinată în funcție de greutatea corporală și calculată de medic. Doza recomandată este de 1 până la 2 mg pentru 1 kg greutate corporală.

Pentru copiii care nu pot înghiți comprimate este posibil să existe pe piață alte forme farmaceutice mai potrivite care conțin furosemid.

Vârstnici

Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza de Furosemid Stada.

Pacienți cu insuficiență hepatică

Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza dacă funcția ficatului este moderat sau sever afectată. Vezi și pct. 2, „NU luați Furosemid Stada”.

Pacienți cu insuficiență renală

Medicul dumneavoastră vă poate ajusta doza de Furosemid Stada. Vezi și pct. 2, „NU luați Furosemid Stada”.

Analize de sânge

Medicul dumneavoastră vă poate efectua analize de sânge pentru a verifica dacă nivelurile anumitor săruri din sângele dumneavoastră sunt la nivelurile corecte.

Dacă luați mai mult Furosemid Stada decât trebuie

Dacă dumneavoastră sau copilul dumneavoastră ați luat accidental prea multe comprimate, spuneți imediat medicului dumneavoastră sau contactați cel mai apropiat spital, chiar dacă nu există semne de disconfort. Luați medicamentul cu dumneavoastră în ambalajul original pentru ca medicul să îl poată identifica cu ușurință.

Dacă luați prea mult Furosemid Stada vă poate face:

- să vă simțiți confuz, să nu vă puteți concentra, să manifestați lipsă de emoție sau interes pentru orice
- amețală, stare de confuzie, senzație de leșin
- aveți băți neregulate ale inimii, slăbiciune musculară sau crampe și cheaguri de sânge (semnele includ durere și umflare la nivelul părții de corp care este afectată)
- puteți avea probleme cu rinichii sau sângele

Dacă uitați să luați Furosemid Stada

Nu luați o doză dublă pentru a compensa o doză uitată. Luați doza uitată cât mai curând posibil în aceeași zi, sau luați următoarea doză ca de obicei în ziua următoare.

Dacă opriți utilizarea Furosemid Stada

Nu opriți utilizarea Furosemid Stada fără permisiunea medicului dumneavoastră, deoarece vă poate afecta grav și poate reduce efectul terapeutic.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la utilizarea acestui medicament, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului.

4. Reacții adverse posibile

Ca toate medicamentele, acest medicament poate provoca reacții adverse, cu toate că nu apar la toate persoanele.

Opriți acest medicament și spuneți medicului dumneavoastră sau mergeți imediat la cel mai apropiat spital de urgență dacă suferiți de oricare din următoarele:

- **Reacție alergică severă** – semnele pot include urticarie, umflarea feței, buzelor, limbii sau gâtului, dificultăți de respirație, piele rece și umedă, paloare și băți rapide ale inimii (rare: poate afecta până la 1 din 1000 de persoane).
- **Inflamația pancreasului** – provocând durere severă de stomac sau în spate (foarte rară: poate afecta până la 1 din 10 000 de persoane).
- **Un număr scăzut din anumite tipuri de celule ale sângelui** – simptomele includ apariția cu ușurință a vânătăilor (trombocitopenie [mai puțin frecventă: poate afecta până la 1 din 100 de persoane]), apariția mai multor infecții, febră mare bruscă, durere severă și inflamație în gât și ulcere în gură (leucopenie [rară: poate afecta până la 1 din 1000 de persoane] și/sau agranulocitoză [foarte rară: poate afecta până la 1 din 10000 de persoane]), senzație de slăbiciune sau oboseală mai mare decât de obicei, paloare, dificultăți de respirație, urină închisă la culoare (anemie hemolitică sau anemie aplastică [foarte rară: poate afecta până la 1 din 10000 de persoane]).
- **Deshidratare sau modificări ale nivelurilor de compuși prezenți în mod normal în organism (tulburări ale electrolitilor)** – pot apărea sete crescută, durere de cap, amețală sau confuzie, leșin, durere sau slăbiciune musculară, durere articulară, crampe sau spasme, disconfort la stomac sau băți neregulate ale inimii (foarte frecvente: pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane).
- **Probleme la ficat** – indicate prin îngălbenire a pielii sau ochilor și urina de culoare brună, închis (foarte rar: poate afecta până la 1 din 10000 de persoane).
- **Encefalopatie hepatică** – la pacienții care au deja probleme la ficat, poate apărea o problemă mai gravă a ficatului care afectează funcția creierului. Simptomele includ uitare, convulsii, modificări ale dispoziției și comă (frecvente: pot afecta până la 1 din 10 persoane).
- **Reacție pe piele gravă** (cum sunt sindromul Stevens-Johnson, necroliza epidermică toxică, erupția la medicament cu eozinofilie și simptome sistemice (DRESS) sau pustuloza exantematoasă generalizată acută [PEGA]) – simptomele pot include erupție întinsă pe piele, vezicule sau descumarea pielii în jurul buzelor, ochilor, gurii, nasului, organelor genitale sau în alte părți ale corpului, simptome asemănătoare gripei și febră (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).
- **Distrugerii musculare severe** – însoțite de dureri musculare inexplicabile, sensibilitate sau slăbiciune (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).
- **Probleme la rinichi** – indicate de lipsa mersului la toaletă (urinare scăzută), greață, oboseală, durere în părțile laterale ale spatelui, umflarea picioarelor sau sânge în urină (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile).

Alte reacții adverse pot apărea cu următoarele frecvențe:

Foarte frecvente (pot afecta mai mult de 1 din 10 persoane)

- volum de sânge scăzut
- grăsimi (trigliceride) crescute în sânge
- tensiune arterială mai mică decât în mod normal (hipotensiune arterială), inclusiv hipotensiune ortostatică (provoacă probleme de circulație, în special la ridicarea în picioare, care poate include intrarea în șoc în caz de diureză excesivă)
- concentrație crescută de creatinină în sânge

Frecvente (pot afecta până la 1 din 10 persoane)

- creșterea concentrației de celule ale sângelui ca urmare a pierderii de lichide
- scăderea nivelului de potasiu, sodiu și clor în sânge
- creșterea concentrației de acid uric în sânge, crize de gută
- niveluri crescute de grăsimi (colesterol) în sânge
- volumului de urină crescut

Mai puțin frecvente (pot afecta până la 1 din 100 de persoane)

- creșterea glicemiei
- tulburări de auz, de obicei reversibile, în special la pacienții cu funcție a rinichilor mică sau nivel scăzut de proteine în sânge (apare, de exemplu, în sindromul nefrotic)
- surditate (uneori ireversibilă)
- reacții ale pielii alergice sau non-alergice
- greață
- mâncărime
- urticarie, erupție pe piele
- inflamație severă a pielii și mucoaselor, cu semne precum formarea de vezicule și febră (dermatită buloasă, eritem multiform, pemfigoid bulos, dermatită exfoliativă)
- pete roșiatice sau violacee pe piele
- sensibilitate crescută la lumină

Rare (pot afecta până la 1 din 1000 de persoane)

- număr crescut din anumite celule albe numite granulocite eozinofile
- senzație neobișnuită de furnicături, înțepături, arsură sau amorțeală
- țuit sau bâzâit în urechi (tinitus)
- inflamație a rinichilor
- inflamație a vaselor de sânge
- vărsături, diaree
- febră

Foarte rare (pot afecta până la 1 din 10000 de persoane)

- niveluri crescute de transaminaze (enzime ale ficatului)

Cu frecvență necunoscută (frecvența nu poate fi estimată din datele disponibile)

- agravare sau declanșare a lupusului eritematos sistemic (o boală inflamatorie care provoacă dureri articulare, erupții pe piele și febră)
- niveluri reduse de calciu sau magneziu în sânge
- niveluri excesive de alcalinitate în sânge, pierderi de sare și tensiune arterială scăzută din cauza unei boli de rinichi (sindrom Pseudo-Bartter), legate de utilizarea greșită și/sau utilizarea pe termen lung a acestui medicament
- amețală, leșin și pierderea conștienței (cauzate de hipotensiune arterială simptomatică)
- durere de cap
- cheag de sânge care poate bloca un vas de sânge
- niveluri crescute de sodiu sau clor în urină
- concentrație crescută de uree în sânge
- obstrucție urinară, inclusiv cu retenție acută de urină

- depozite de săruri de calciu în vasele și țesuturile rinichiului și/sau calculi renali la sugarii prematuri
- risc crescut ca vasul de sânge care leagă artera pulmonară și arcul aortic să nu se închidă, dacă furosemidul este administrat la sugari prematuri în primele săptămâni de viață
- erupție care poate apărea pe piele, sau răni la nivelul gură (reacție lichenoidă)

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse posibile nementionate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct la

Agencia Națională a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale din România

Str. Aviator Sănătescu nr. 48, sector 1

București 011478- RO

e-mail: adr@anm.ro

Website: www.anm.ro

Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Furosemid Stada

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

Nu utilizați acest medicament după data de expirare înscrisă pe cutie sau blister/eticheta de flacon după „EXP”. Data de expirare se referă la ultima zi a lunii respective.

Acest medicament nu necesită condiții speciale de păstrare.

A se păstra în ambalajul original pentru a fi protejat de lumină.

MEDICAMENTELE EXPIRATE ȘI/SAU NEUTILIZATE TREBUIE RETURNATE LA SPITALE PUBLICE SAU PRIVATE.

Nu aruncați niciun medicament pe calea apei sau a reziduurilor menajere. Întrebați farmacistul cum să aruncați medicamentele pe care nu le mai folosiți. Aceste măsuri vor ajuta la protejarea mediului.

6. Conținutul ambalajului și alte informații

Ce conține Furosemid Stada

- Substanța activă este furosemid.
Fiecare comprimat de Furosemid Stada 20 mg conține 20 mg furosemid.
Fiecare comprimat de Furosemid Stada 40 mg conține 40 mg furosemid.
- Celelalte componente sunt: lactoză monohidrat, amidon de porumb, amidon de porumb pregelatinizat, amidon glicolat de sodiu (tip A), stearat de magneziu.

Cum arată Furosemid Stada și conținutul ambalajului

Comprimatele de Furosemid Stada 20 mg sunt comprimate rotunde, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 6 mm, marcate cu F și 20 pe o față.

Comprimatele de Furosemid Stada 40 mg sunt comprimate rotunde, de culoare albă până la aproape albă, cu diametrul de 8 mm, marcate cu F și 40 pe o față (F și 40 separate de linia de rupere).

Comprimatele de Furosemid Stada 20 mg sunt ambalate în:

Blistere din PVdC/PVC//Al conținând 30, 50, 100 de comprimate sau

Blistere cu doze unitare din PVdC/PVC//Al conținând 30x1 comprimate sau

Flacoane PEÎD cu capac cu filet conținând 100, 250, 500, 1000 de comprimate.

Comprimatele de Furosemid Stada 40 mg sunt ambalate în:

Blistere PVdC/PVC//Al conținând 20, 30, 50, 100, 300 de comprimate sau

Blistere cu doze unitare din PVdC/PVC//Al conținând 30x1, 50x1, 90x1, 100x1 comprimate și/sau

Flacoane din PEÎD cu capac cu filet conținând 250, 500, 1000 de comprimate.

Este posibil ca nu toate mărimile de ambalaj să fie comercializate.

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricanții

Deținătorul autorizației de punere pe piață

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18

61118 Bad Vilbel

Germania

Fabricanții

STADA Arzneimittel AG

Stadastrasse 2-18, Dortelweil, Bad Vilbel, Hesse, 61118, Germania

Clonmel Healthcare Limited

Waterford Road, Gurnafleur, Clonmel, Co. Tipperary, E91 D768, Irlanda

Centrafarm Services B.V.

Van De Reijtsstraat 31E, Breda, Noord-Brabant, 4814 NE, Țările de Jos

Acest medicament este autorizat în statele membre ale Spațiului Economic European sub următoarele denumiri comerciale:

Slovenia	Furosemid STADA 20 mg tablete Furosemid STADA 40 mg tablete
Germania	Furosemid AL 20 mg Tabletten Furosemid AL 40 mg Tabletten
Belgia	Furosemide Eurogenerics 20 mg tabletten Furosemide Eurogenerics 40 mg tabletten
Danemarca	Furosemide STADA Furosemide STADA
Finlanda	Furosemide STADA 20 mg tabletit Furosemide STADA 40 mg tabletit
Irlanda	Furosemide Clonmel 20 mg tablets Furosemide Clonmel 40 mg tablets
Islanda	Furosemide STADA 20 mg töflur Furosemide STADA 40 mg töflur
Luxemburg	Furosemide Eurogenerics 20 mg comprimés Furosemide Eurogenerics 40 mg comprimés
Malta	Furosemide Clonmel 20 mg tablets Furosemide Clonmel 40 mg tablets
Țările de Jos	Furosemide Centrafarm 20 mg, tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg, tabletten

România Furosemid STADA 20mg comprimate
Furosemid STADA 40mg comprimate

Acest prospect a fost revizuit în iulie 2026.