

PAKENDI INFOLEHT ON KOOSTATUD TOIMEAINEPÕHISELT

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Furosemiid
parenteraalne ravimvorm 10 mg/ml

Ravimil ei ole Eesti vabariigis müügiluba ning seda võib kasutada üksnes arsti soovitusel.

Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik isegi kui haigussümptomid on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti, apteekri või meditsiiniõega. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on furosemiid ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne furosemiidi võtmist
3. Kuidas furosemiidi võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas furosemiidi säilitada
6. Lisainfo

1. MIS RAVIM ON FUROSEMIID JA MILLEKS SEDA KASUTATAKSE

Furosemiid kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse diureetikumideks. Diureetikumid on uriini eritumist suurendavad ravimid. Furosemiidil on tugev ja kiiresti avalduv toime, mis on sobiv forsseeritud diureesi saavutamiseks. Furosemiidi parenteraalset ravimvormi kasutatakse erakorralise ravina või kui suukaudne ravi on välistatud, nt CRUSH sündroom, hüpertensiivne kriis, kodade virvendusarütmia, äge südamepuudulikkus.

2. MIDA ON VAJA TEADA ENNE FUROSEMIIDI KASUTAMIST

Teile ei tohiks furosemiidi manustada, kui teil on:

- ülitundlikkus (allergia) furosemiidi ja/või sulfoonamiidide suhtes
- raske neerukahjustus, mistõttu on lakanud neerufunktsioon ning uriini tootmine
- väga madal kaaliumi-, naatriumi- või teiste elektrolüütide tase veres
- raske maksahaigus
- maksapuudulikkuse tagajärjel teadvuse häired ja kooma
- Addisoni tõbi (neerupealise koore puudulikkus)
- organismist oluliselt vett eraldunud (põhjustab püsivat suukuivust ning janu)

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Eriline tähelepanu on vajalik kui mistahes järgmistest olukordadest kehtib teie kohta:

- kui teil esinevad urineerimisraskused (meestel nt suurenenud eesnääre)

- kui teil on maksa- või neeruprobleemid
- kui teil on suhkurtõbi
- kui teil on madal vererõhk
- kui teil on podagra (iseloomulik on valulikud liigesed kusihappetaseme tõusust)

Muud ravimid ja furosemiid

Paljud ravimid võivad avaldada koostoimet furosemiidiga, nt

- Aminoglükosiidid, etakriinhape ja tsiplatiiin - suureneb ototoksilisus (eriti neerufunktsiooni häirete puhul).
- Amfoteritsiin B - suureneb neerukahjustuse oht.
- Salitsülaatide suured annused - suureneb salitsülismi (konkureeriv neeruekskretsioon) oht.
- Südameglükosiidid – oht hüpokaleemia tekkeks ja sellega seonduvateks arütmiate tekkeks,
- Kortikosteroidid – oht elektrolüütide tasakaaluhäirete tekkeks.
- Tubokurariin – väheneb müorelakseeriv toime.
- Suktsinüülkoliin – toime võimendub, alaneb neeru liitiumi kliirens (suurendab mürgistuse tõenäosust).
- AKE (angiotensiini konverteeriv ensüüm) inhibiitorid ja hüpertooniat ravimid, varfariin, diasoksiid, teofülliin – toime võimendub;
- Diabeedi ravimid ja noradrenaliin – toime väheneb.
- Sukralfaat ja indometatsiin - väheneb furosemiidi toime (prostaglandiinide sünteesi inhibeerimise, plasma reniinitaseme häirumise ja aldosterooni eritamise arvel).
- Probenetsiid - furosemiidi kontsentratsiooni seerumis tõuseb (blokeerib eritumise).

3. KUIDAS FUROSEMIIDI KASUTADA

Furosemiidi süstib teile alati arst või õde. Seda võib manustada lihasesisesena süstena või aeglase veenisisesena süstena. Arst otsustab kuidas ravimit manustada.

Manustatakse tavaliselt ühekordne annus 20...40 mg. Vajadusel annust suurendada 20 mg võrra iga kahe tunni järel. Veeni manustada aeglaselt 1...2 minuti jooksul. Suurte annuste (80...240 mg ja rohkem) manustamine veenisisesena infusioonina peab toimuma mitte kiiremini kui 4 mg/minutis.

Kui teile manustatakse furosemiidi rohkem kui ette nähtud

Kuna ravimit süstib teile arst või õde, on vähe tõenäne, et seda manustatakse rohkem kui vaja.

Üleannustamise sümptomid on hüpotensioon, ringleva plasmamahu vähenemine, hüpokaleemia ja hüpokloremiline alkaloos.

Üleannustamise ravis on oluline elutähtsate funktsioonide toetamine.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kohta, pidage nõu oma arstiga.

4. VÕIMALIKUD KÕRVALTOIMED

Nagu kõik ravimid, võib ka furosemiid põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Kui tekib mistahes allergiline reaktsioon, nt äkiline ähkiv hingamine, hingamisraskus, silmalaugude, näo- või huulte turse, naha sügelus või lööve (eriti kui see haarab kogu keha), tuleb viivitamatult teatada sellest arstile

Kõrvaltoimed võivad olla järgmised:

- muud allergilised reaktsioonid (pahklude turse, tavalisest suurem tundlikkus päikese suhtes, palavik või liigeste valu koos nahavärvi muutumisega punetavaks ja lillakaspunaseks)
- rasked allergilised reaktsioonid (nt raske hingata, külmalt higine nahk, kahvatu nahk ning kiirenenud südamelöögid)
- tugev kõhu- või seljavalu (võimaliku kõhunäärmepõletiku nähud)
- suurenenud janu, peavalu, lihasnõrkus, ebakorrapärased või kaootilised südamelöögid (võimaliku dehüdratatsiooni nähud)
- naha ja silmade kollaseks muutumine ning uriini muutumine tumedamaks (võimaliku maksaprobleemi nähud)
- villide tekkimine või naha koorumine ümber huulte, silmade, suu ja suguelundite ning gripisarnased sümptomid ja palavik (Stevensi-Johnsoni sündroom või raskematel juhtudel toksiline epidermaalne nekrolüüs)

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime või kui te märkate mõnda kõrvaltoimet, mida selles infolehes ei ole nimetatud, palun rääkige sellest oma arstile.

5. FUROSEMIIDI SÄILITAMINE

Hoida laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Mitte lasta külmuda.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud pakendil. Kõlblikkusaeg viitab kuu viimasele päevale.

Ravimeid ei tohi ära visata kanalisatsiooni kaudu ega koos majapidamisprügiga. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitatakse ravimeid, mida enam ei vajata. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. LISAINFO

Mida ravim sisaldab

Iga ml süstelahust sisaldab 10 mg furosemiidi.

Müügiloa hoidja

Ravimil ei ole Eesti Vabariigis müügiluba.

Infoleht on koostööl lastatud septembris 2013