## Furosemid 500 - 1 A Pharma®

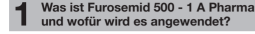
### Wirkstoff: Furosemid 500 mg pro Tablette

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.

- Heben Sie die Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen. Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen
- Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie. Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Neben-
- wirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

### Was in dieser Packungsbeilage steht

- 1. Was ist Furosemid 500 1 A Pharma und wofür wird es angewendet?
- Was sollten Sie vor der Einnahme von Furosemid 500 1 A Pharma beachten?
   Wie ist Furosemid 500 1 A Pharma einzunehmen?
- 5. Wie ist Furosemid 500 1 A Pharma aufzubewahren?
- 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
- 6. Inhalt der Packung und weitere Informationen



Furosemid 500 - 1 A Pharma ist ein harntreibendes Mittel (Diuretikum)

Die Anwendung dieser hochdosierten Zubereitung Furosemid 500 - 1 A Pharma ist ausschließlich bei stark verminderter Filterleistung der Nieren (Glomerulumfiltratwerte < 20 ml/min) angezeigt.

### Furosemid 500 - 1 A Pharma wird angewendet bei verminderter Harnproduktion (Oligurie) bei fortgeschrittener Nierenfunktionsschwäche und Nierenfunktions-

schwäche im Endstadium (wenn eine Dialyse notwendig ist oder erforderlich werden kann), wenn Flüssigkeitsansammlungen und/oder Bluthochdruck vorliegen, bzw. zur Aufrechterhaltung einer Restausscheidung (der die Harnausscheidung steigernde Effekt sollte durch gelegentliche Auslassversuche überprüft werden).

### Was sollten Sie vor der Einnahme von Furosemid 500 - 1 A Pharma beachten?

#### Furosemid 500 - 1 A Pharma darf nicht eingenommen werden bei normaler Nierenleistung sowie eingeschränkter Nie-

- renfunktion mit Glomerulumfiltratwerten > 20 ml/min, da in diesen Fällen die Gefahr eines zu starken Flüssigkeitsund Salz(Elektrolyt)verlustes besteht
- wenn Sie allergisch gegen Furosemid, Sulfonamide (mögliche Kreuzallergie mit Furosemid) oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind bei Nierenversagen mit fehlender Harnproduktion (Anurie),
- das auf eine Behandlung mit Furosemid nicht anspricht
- bei Leberversagen mit Bewusstseinsstörungen (Coma und Praecoma hepaticum) bei schweren Kaliummangelzuständen
- bei schweren Natriummangelzuständen
- bei verminderter zirkulierender Blutmenge (Hypovolämie) oder Mangel an Körperwasser (Dehydratation) wenn Sie stillen (siehe auch Abschnitt "Schwangerschaft
- und Stillzeit").

#### Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, bevor Sie

Furosemid 500 - 1 A Pharma einnehmen. Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Furosemid

#### 500 - 1 A Pharma ist erforderlich wenn Sie einen stark erniedrigten Blutdruck haben

- bei bereits bestehender oder bisher nicht in Erscheinung getretener Zuckerkrankheit (manifester oder latenter Dia-
- betes mellitus); eine regelmäßige Kontrolle des Blutzuckers ist erforderlich wenn Sie an Gicht leiden; eine regelmäßige Kontrolle der
- Harnsäure im Blut ist erforderlich wenn bei Ihnen eine Harnabflussbehinderung besteht (z.B. bei Prostatavergrößerung, Harnstauungsniere,
- Harnleiterverengung) bei einem verminderten Eiweißgehalt im Blut, z.B. beim nephrotischen Syndrom (Eiweißverlust, Fettstoffwech-
- selstörung und Wassereinlagerung); eine vorsichtige Einstellung der Dosierung ist dann erforderlich bei einer rasch fortschreitenden Nierenfunktionsstörung
- verbunden mit einer schweren Lebererkrankung wie z. B. Leberzirrhose (hepatorenales Syndrom) wenn Sie Durchblutungsstörungen der Hirnblutgefäße
- oder der Herzkranzgefäße haben, da Sie bei einem un-erwünscht starken Blutdruckabfall besonders gefährdet wären. Bei Patienten mit Blasenentleerungsstörungen (z.B. bei Prostatavergrößerung) darf Furosemid 500 - 1 A Pharma nur

angewendet werden, wenn für freien Harnabfluss gesorgt wird, da eine plötzlich einsetzende Harnflut zu einer Harnsperre (Harnverhaltung) mit Überdehnung der Blase führen Furosemid 500 - 1 A Pharma führt zu einer verstärkten Ausscheidung von Natrium und Chlorid und infolgedessen von Wasser. Auch die Ausscheidung anderer Elektrolyte (insbe-

sondere Kalium, Kalzium und Magnesium) ist erhöht. Da

während einer Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma als Folge der vermehrten Elektrolytausscheidung häufig Störungen im Flüssigkeits- und Elektrolythaushalt beobachtet werden, sind regelmäßige Kontrollen der Serumelektrolyte angezeigt. Vor allem während einer Langzeitbehandlung mit Furosemid 1 A Pharma sollten bestimmte Blutwerte, insbesondere Kalium, Natrium, Kalzium, Bicarbonat, Kreatinin, Harn-

stoff und Harnsäure sowie der Blutzucker regelmäßig kon-

Eine besonders enge Überwachung ist erforderlich, wenn

bei Ihnen bekanntermaßen ein hohes Risiko, eine Elektrolytstörung zu entwickeln, besteht oder im Falle eines stärkeren Flüssigkeitsverlustes (z.B. durch Erbrechen, Durchfall oder intensives Schwitzen). Eine verminderte zirkulierende Blutmenge oder ein Mangel an Körperwasser sowie wesentliche Elektrolytstörungen oder Störungen im Säure-Basen-Haushalt müssen korrigiert werden. Dies kann die zeitweilige Einstellung der Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma erfordern.

Die mögliche Entwicklung von Elektrolytstörungen wird durch zugrunde liegende Erkrankungen (z. B. Leberzirrhose, Herzinsuffizienz), Begleitmedikation und Ernährung beein-

wichtsverlust sollte unabhängig vom Ausmaß der Urinausscheidung 1 kg/Tag nicht überschreiten. Beim nephrotischen Syndrom (s. o.) muss wegen der Gefahr vermehrt auftretender Nebenwirkungen die ärztlich vorge-

Der durch verstärkte Urinausscheidung hervorgerufene Ge-

Gleichzeitige Anwendung mit Risperidon In placebokontrollierten Studien mit Risperidon bei älteren Patienten mit Demenz wurde eine höhere Sterblichkeit bei

gebene Dosierung besonders genau eingehalten werden.

### Patienten beobachtet, die gleichzeitig mit Furosemid und Risperidon behandelt wurden, im Vergleich zu Patienten, die

Risperidon allein oder Furosemid allein erhalten hatten. Daher ist Vorsicht angezeigt und Risiken und Nutzen dieser Kombination oder der gleichzeitigen Behandlung mit anderen stark harntreibenden Arzneimitteln sind vom Arzt abzuwägen. Es soll vermieden werden, dass ein Mangel an Körperwasser entsteht. Kinder Eine besonders sorgfältige Überwachung ist erforderlich bei Frühgeborenen, da die Gefahr der Entwicklung von Nieren-

verkalkungen oder Nierensteinen besteht; Überwachungsmaßnahmen: Nierenfunktionskontrolle, Ultraschalluntersuchung der Nieren.

Bei Frühgeborenen mit Zuständen, die mit Atemnot einher-

gehen (Atemnotsyndrom), kann eine harntreibende Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma in den ersten Lebenswochen das Risiko erhöhen, dass sich eine Gefäßverbindung, die den Lungenkreislauf vor der Geburt umgeht, nicht schließt (persistierender Ductus arteriosus Botalli).

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung von Furosemid 500 - 1 A Pharma kann bei

# kann es bei Anwendung von Furosemid 500 - 1 A Pharma als Dopingmittel zu einer Gefährdung der Gesundheit

Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Zudem

Einnahme von Furosemid 500 - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln Informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, kürzlich andere Arznei-

mittel eingenommen/angewendet haben oder beabsichtigen andere Arzneimittel einzunehmen/anzuwenden. Die Wirkung von Furosemid 500 - 1 A Pharma kann bei

gleichzeitiger Behandlung mit den nachfolgend genannten

Arzneistoffen bzw. Präparategruppen beeinflusst werden:

- Glukokortikoide ("Cortison"), Carbenoxolon oder Abführmittel können zu verstärkten Kaliumverlusten mit dem Risiko, dass sich ein Kaliummangelzustand entwickelt, führen. Mittel mit entzündungshemmender Wirkung (nichtste-
- roidale Antiphlogistika, z.B. Indometacin und Acetyl-1 A Pharma abschwächen. Wenn sich unter der Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma abschwächen. Wenn sich unter der Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma die zirkulierende Blutmenge vermindert oder bei Mangel an Körperwasser, kann die gleichzeitige Gabe von nichtstendelen Artiplogistike ein kluten Niersprungsgen steroidalen Antiphlogistika ein akutes Nierenversagen auslösen.
- Probenecid (Gichtmittel), Methotrexat (Rheumamittel und Mittel zur Unterdrückung der Immunabwehr) und andere Arzneimittel, die wie Furosemid in der Niere abgesondert werden, können die Wirkung von Furosemid 500 - 1 A Pharma abschwächen. Bei gleichzeitiger Gabe von Phenytoin (Mittel gegen
- Krampfanfälle und bestimmte Formen von Schmerzen) wurde eine Wirkungsabschwächung von Furosemid
- 500 1 A Pharma beschrieben.
  Da Sucralfat (Magenmittel) die Aufnahme von Furosemid
  500 1 A Pharma aus dem Darm vermindert und somit dessen Wirkung abschwächt, sollten die beiden Arznei-mittel in einem zeitlichen Abstand von mindestens 2 Stunden eingenommen werden.

Die Wirkung nachfolgend genannter Arzneistoffe bzw. Präparategruppen kann bei gleichzeitiger Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma beeinflusst werden: Bei gleichzeitiger Behandlung mit bestimmten Herz-

- mitteln (Glykosiden) kann sich die Empfindlichkeit des Herzmuskels gegenüber diesen Mitteln erhöhen, wenn sich unter der Behandlung mit Furosemid 500 - 1 Å Pharma ein Kalium- oder Magnesiummangelzustand entwickelt. Es besteht ein erhöhtes Risiko von Herzrhythmusstörungen (Kammerarrhythmien inklusive Torsade de pointes) bei gleichzeitiger Anwendung von Arzneimitteln, die eine bestimmte EKG-Veränderung (Syndrom des verlängerten QT-Intervalles) verursachen können (z.B. Terfenadin [Mittel gegen Allergien], einige Mittel gegen Herzrhythmusstörungen [Antiarrhythmika der Klassen I und III]) und beim Vorliegen von Elektrolytstörungen. Die Nebenwirkungen hochdosierter Salicylate (Schmerz-
- mittel) können bei gleichzeitiger Anwendung von Furosemid 500 - 1 A Pharma verstärkt werden. Furosemid 500 - 1 A Pharma kann die schädlichen Effek-
- te nierenschädigender (nephrotoxischer) Arzneimittel (z.B. Antibiotika, wie Aminoglykoside, Cephalosporine, Polymyxine) verstärken. Bei Patienten, die gleichzeitig mit Furosemid 500 - 1 A Pharma und hohen Dosen be-stimmter Cephalosporine behandelt werden, kann es zu einer Verschlechterung der Nierenfunktion kommen. Die gehörschädigende Wirkung (Ototoxizität) von Ami-
- noglykosiden (z. Š. Kanamycin, Gentamicin, Tobramycin) und anderen gehörschädigenden Arzneimitteln kann bei gleichzeitiger Gabe von Furosemid 500 1 A Pharma verstärkt werden. Auftretende Hörstörungen können nicht wieder heilbar sein. Die gleichzeitige Anwendung der vorgenannten Arzneimittel sollte daher vermieden Bei gleichzeitiger Anwendung von Cisplatin (Mittel gegen
- bösartige Erkrankungen) und Furosemid 500 1 A Pharma ist mit der Möglichkeit eines Hörschadens zu rechnen. Furosemid 500 - 1 A Pharma muss mit besonderer Vorsicht gegeben werden, da es zu einer Verstärkung der nierenschädigenden Wirkung (Nephrotoxizität) von Cisplatin kommen kann. Die gleichzeitige Gabe von Furosemid 500 - 1 A Pharma und Lithium (Mittel gegen bestimmte Depressions-
- formen) kann zu einer Verstärkung der herz- und nervenschädigenden (kardio- und neurotoxischen) Wirkung des Lithiums führen. Daher wird empfohlen, bei Patienten, die diese Kombination erhalten, den Lithiumspiegel im Blut sorafältig zu überwachen Wenn andere blutdrucksenkende oder harntreibende Arzneimittel mit möglicher blutdrucksenkender Wirkung gleichzeitig mit Furosemid angewendet werden, ist ein stärkerer Blutdruckabfall zu erwarten. Massive Blut-
- druckabfälle bis zum Schock und eine Verschlechterung der Nierenfunktion (in Einzelfällen akutes Nierenversagen) wurden insbesondere beobachtet, wenn ein ACE-Hemmer oder Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonist zum 1. Mal oder erstmals in höherer Dosierung gegeben wurde. Wenn möglich sollte die Furosemid-Therapie daher vorübergehend eingestellt oder wenigstens die Dosis für 3 Tage reduziert werden, bevor die Therapie mit einem ACE-Hemmer oder Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten begonnen oder seine Dosis erhöht wird. Furosemid 500 - 1 A Pharma kann die Ausscheidung von Probenecid, Methotrexat und anderen Arzneimitteln, die wie Furosemid in der Niere abgesondert werden, verrin-
- gern. Bei hochdosierter Behandlung kann dies zu erhöhten Wirkstoffspiegeln im Blut und einem größeren Nebenwirkungsrisiko führen. Die Wirkung von Theophyllin (Asthmamittel) oder curareartigen Mitteln, die eine Muskelentspannung herbeiführen (Muskelrelaxanzien), kann durch Furosemid 500 - 1 A Pharma verstärkt werden.
- Die Wirkung von blutzuckersenkenden Arzneimitteln (Antidiabetika) oder blutdruckerhöhenden Mitteln (Sympathomimetika, z.B. Epinephrin, Norepinephrin) kann bei gleichzeitiger Anwendung von Furosemid 500 - 1 A Pharma abgeschwächt werden.
- Bei Patienten, die mit Risperidon behandelt werden, ist Vorsicht angezeigt, und Risiken und Nutzen der Kombination oder gleichzeitigen Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma oder mit anderen stark wirksamen Diuretika sind vor der Therapieentscheidung abzuwägen.

Die gleichzeitige Anwendung von Ciclosporin A und

Furosemid ist mit einem erhöhten Risiko von Gelenkent-

#### zündung durch Gicht verbunden, als Folge einer durch Furosemid verursachten Erhöhung der Harnsäurespiegel

her zu vermeiden.

Sonstige Wechselwirkungen

- im Blut und einer Beeinträchtigung der Ausscheidung von Harnsäure über die Nieren durch Ciclosporin. Bei Patienten mit hohem Risiko für eine Nierenschädigung durch Röntgenkontrastmittel, trat unter Behandlung mit Furosemid eine Verschlechterung der Nierenfunktion nach einer Röntgenkontrastuntersuchung häufiger auf als bei Risikopatienten, die nur eine intra-
- venöse Flüssigkeitszufuhr (Hydratation) vor der Kontrastuntersuchung erhielten. In einzelnen Fällen kann es nach intravenöser Gabe von Furosemid innerhalb von 24 Stunden nach Einnahme von Chiloralhydrat zu Hitzegefühl, Schweißausbruch, Unruhe, Übelkeit und einem Anstieg des Blutdrucks und der Herzfrequenz (Tachykardie) kommen. Die gleichzeitige Anwendung von Furosemid und Chloralhydrat ist da-

### Einnahme von Furosemid 500 - 1 A Pharma zusammen mit Nahrungsmitteln Große Mengen Lakritze können in Kombination mit Furosemid 500 - 1 A Pharma zu verstärkten Kaliumverlusten

Schwangerschaft und Stillzeit Wenn Sie schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten schwanger zu sein oder beabsichtigen schwanger

zu werden, fragen Sie vor der Einnahme dieses Arzneimittels Ihren Arzt oder Apotheker um Rat. Sie dürfen Furosemid 500 - 1 A Pharma in der Schwangerschaft nur anwenden, wenn dies der behandelnde Arzt für zwingend erforderlich hält, da der Wirkstoff Furosemid die

Plazenta passiert. Furosemid wird in die Muttermilch ausgeschieden und hemmt die Produktion der Muttermilch. Sie dürfen daher nicht mit Furosemid 500 - 1 A Pharma behandelt werden,

## wenn Sie stillen. Gegebenenfalls müssen Sie abstillen. Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen

von Maschinen Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenverkehr, zum Bedienen von Maschinen oder zum Arbeiten ohne sicheren

#### Halt beeinträchtigt wird. Dies gilt in verstärktem Maße bei Behandlungsbeginn, Dosiserhöhung und Präparatewechsel

sowie im Zusammenwirken mit Alkohol. Furosemid 500 - 1 A Pharma enthält Lactose Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Furosemid 500 - 1 A Pharma daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer



trolliert werden.

### Wie ist Furosemid 500 - 1 A Pharma einzunehmen?

Nehmen Sie Furosemid 500 - 1 A Pharma immer genau nach der Anweisung des Arztes ein.

Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher sind.

### **Dosierung**

Die Dosierung sollte individuell – vor allem nach dem Behandlungserfolg – festgelegt werden. Es ist stets die niedrigste Dosis anzuwenden, mit der der gewünschte Effekt erzielt wird.

Soweit nicht anders verordnet, gelten für Erwachsene folgende Dosierungsrichtlinien:

Verminderte Harnproduktion (Oligurie) bei fortgeschrittener Nierenfunktionsschwäche und Nierenfunktionsschwäche im Endstadium (fast dialysebedürftiges und dialysebedürftiges Stadium)

Zur Steigerung der Harnausscheidung können unter Kontrolle des Salz- und Flüssigkeitshaushaltes Tagesdosen bis zu 2 Tabletten Furosemid 500 - 1 A Pharma (entsprechend bis zu 1000 mg Furosemid) gegeben werden. Durch gelegentliche Auslassversuche sollte überprüft werden, ob Furosemid weiterhin zu einer Steigerung der Harnausscheidung führt.

Bei Patienten mit chronischer Nierenfunktionsschwäche muss die Dosis sorgfältig eingestellt werden, so dass die Ausschwemmung von Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe allmählich erfolgt.

Erst bei ungenügendem Ansprechen auf eine orale Dosis von 120 mg Furosemid pro Tag kann auf Furosemid 500 -1 A Pharma übergegangen werden. Dabei kann die Dosis von ½ Tablette Furosemid 500 - 1 A Pharma (entsprechend 250 mg Furosemid) auf bis zu 2 Tabletten Furosemid 500 -1 A Pharma (entsprechend 1000 mg Furosemid) gesteigert werden.

## Art und Dauer der Anwendung

Nehmen Sie die Tabletten morgens nüchtern und unzerkaut mit ausreichend Flüssigkeit (z.B. 1 Glas Wasser) ein

Über die Dauer der Anwendung entscheidet der behandelnde Arzt. Sie richtet sich nach Art und Schwere der

### **Anwendungshinweis**

Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden. Zur Teilung legt man die Tablette mit den Bruchkerben nach oben auf eine feste Unterlage und drückt mit beiden Zeigefingern gleichzeitig von oben links und rechts entlang der mittleren Bruchkerbe auf die Tablette. Die Tablette bricht dabei in zwei Hälften auseinander.



Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Furosemid 500 - 1 A Pharma zu stark oder zu schwach ist.

## Wenn Sie eine größere Menge Furosemid 500 -1 A Pharma eingenommen haben, als Sie sollten Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit größeren Mengen von Furosemid 500 - 1 A Pharma ist sofort ein Arzt zu be-

nachrichtigen. Dieser kann entsprechend der Schwere der Überdosierung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden. Die Anzeichen einer akuten oder chronischen Über-

dosierung sind vom Ausmaß des Salz- und Flüssigkeitsverlustes abhängig. Überdosierung kann zu vermindertem Blutdruck und Kreis-

laufstörungen beim Wechsel vom Liegen zum Stehen, Elektrolytstörungen (erniedrigte Kalium-, Natrium- und Chloridspiegel) oder Anstieg des pH-Wertes im Blut (Alka-Bei stärkeren Flüssigkeitsverlusten kann es zu einem

Mangel an Körperwasser und als Folge einer verminderten zirkulierenden Blutmenge zum Kreislaufkollaps und zur Bluteindickung (Hämokonzentration) mit Thromboseneigung kommen. Bei raschen Wasser- und Elektrolytverlusten können Ver-

wirrtheitszustände auftreten Wenn Sie die Einnahme von Furosemid 500 -

#### 1 A Pharma vergessen haben Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht die doppelte Menge ein, sondern führen Sie die Einnahme in der verordneten

Dosierung fort. Wenn Sie die Einnahme von Furosemid 500 -

### 1 A Pharma abbrechen Sie sollten die Behandlung mit Furosemid 500 - 1 A Pharma

nicht ohne Anordnung des Arztes unterbrechen oder vorzeitig beenden, denn Sie gefährden sonst den Behandlungserfolg. Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels

Welche Nebenwirkungen sind mög-

haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker.

Blut

lich?

#### Wie alle Arzneimittel kann dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

mehr als 1 Behandelter von 10 Sehr häufig: Häufig: 1 bis 10 Behandelte von 100 Gelegentlich: 1 bis 10 Behandelte von 1.000

1 bis 10 Behandelte von 10.000 Selten: Sehr selten: weniger als 1 Behandelter von 10.000 Nicht bekannt: Häufigkeit auf Grundlage der verfügbaren Daten nicht abschätzbar Mögliche Nebenwirkungen

Häufig: Bluteindickung (Hämokonzentration, bei über-

#### mäßiger Harnausscheidung) Gelegentlich: Verringerung der Blutplättchen (Thrombozytopenie)

(siehe Nebenwirkungen der Haut)

Selten: Vermehrung bestimmter weißer Blutkörperchen (Eosinophilie), Verringerung der weißen Blutkörperchen

(Leukopenie) Sehr selten: Blutarmut durch vermehrten Zerfall roter Blutkörperchen (hämolytische Anämie), Blutarmut durch Blut-

bildungsstörung im Knochenmark (aplastische Anämie), hochgradige Verminderung bestimmter weißer Blutkörperchen mit Infektneigung und schweren Allgemeinsymptomen (Agranulozytose)

Hinweise auf eine Agranulozytose können Fieber mit Schüttelfrost, Schleimhautveränderungen und Halsschmer-

**Immunsystem** Gelegentlich: allergische Haut- und Schleimhautreaktionen

### Selten: schwere Überempfindlichkeitsreaktionen wie ein Kreislaufkollaps (anaphylaktischer Schock). Erste Anzei-

heitszustände.

zen sein.

chen für einen Schock sind u. a. Hautreaktionen wie heftige Hautrötung oder Nesselsucht, Unruhe, Kopfschmerz, Schweißausbruch, Übelkeit und bläuliche Verfärbung der

Stoffwechsel und Ernährung (siehe "Besondere Vorsicht bei der Einnahme vom Furosemid 500 - 1 A Pharma") Sehr häufig: Elektrolytstörungen (einschließlich solcher mit Beschwerden), Abnahme des Körperwassers und ver-

minderte zirkulierende Blutmenge (besonders bei älteren

Patienten), bestimmte Blutfettwerte (Triglyceride) erhöht Häufig: verminderter Natriumgehalt und verminderter Chloridgehalt des Blutes (Hyponatriämie und Hypochlorämie, insbesondere bei eingeschränkter Zufuhr von Natrium-chlorid), verminderter Kaliumgehalt des Blutes (Hypokaliämie, insbesondere bei gleichzeitig verminderter Kaliumzufuhr und/oder erhöhten Kaliumverlusten, z.B. bei

Erbrechen oder chronischem Durchfall); Cholesterin im Blut erhöht, Harnsäure im Blut erhöht und Gichtanfälle Gelegentlich: Anstieg des Blutzuckerspiegels (eingeschränkte Glucosetoleranz, Hyperglykämie). Dies kann bei

Patienten mit bereits bestehender Zuckerkrankheit (manifester Diabetes mellitus) zu einer Verschlechterung der Stoffwechsellage führen. Eine bisher nicht in Erscheinung getretene Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) kann

Häufigkeit nicht bekannt: verminderter Kalziumgehalt des Blutes (Hypokalzämie), verminderter Magnesiumgehalt des Blutes (Hypomagnesiämie), metabolische Alkalose (Anstieg des pH-Werts im Blut) Häufig beobachtete Zeichen eines Natriummangelzustands sind Teilnahmslosigkeit, Wadenkrämpfe, Appetitlosigkeit,

Schwächegefühl, Schläfrigkeit, Erbrechen und Verwirrt-

Ein Kaliummangelzustand kann sich in Krankheitszeichen wie Muskelschwäche, Missempfindungen in den Gliedmaßen (z.B. Kribbeln, taubes oder schmerzhaft brennendes Gefühl), Lähmungen, Erbrechen, Verstopfung, übermäßiger Gasansammlung im Magen-Darm-Trakt, übermäßiger Harnausscheidung, krankhaft gesteigertem Durstgefühl mit übermäßiger Flüssigkeitsaufnahme und Pulsunregelmäßigkeiten (z.B. Reizbildungs- und Reizleitungsstörungen des Herzens) äußern. Schwere Kaliumverluste können zu einer Darmlähmung (paralytischer Ileus) oder zu Bewusstseinsstörungen bis zum Koma führen.

Ein Kalziummangelzustand kann in seltenen Fällen einen Zustand neuromuskulärer Übererregbarkeit (Tetanie) auslösen.

Als Folge eines Magnesiummangelzustands wurde in seltenen Fällen eine Tetanie oder das Auftreten von Herzrhythmusstörungen beobachtet.

**Nervensystem** *Häufig:* eine Erkrankung des Gehirns (hepatische Enzephalopathie) bei Patienten mit fortgeschrittener Leberfunktions-

Selten: Kribbeln, taubes oder schmerzhaft brennendes Gefühl in den Gliedmaßen (Parästhesien)

Gelegentlich: Hörstörungen, meist wieder heilbar, be-sonders bei Patienten mit einer Nierenfunktionsstörung oder einem vermindertem Eiweißgehalt im Blut (z.B. bei nephrotischem Syndrom) und/oder bei zu schnellem Spritzen in die Vene. Sehr selten: Ohrgeräusche (Tinnitus)

## Gefäße/Kreislauf

Sehr häufig (bei intravenöser Infusion): verminderter Blutdruck einschließlich Kreislaufstörungen beim Wechsel vom Liegen zum Stehen

Selten: Entzündungen der Blutgefäße (Vaskulitis) Häufigkeit nicht bekannt: Verschluss eines Blutgefäßes

durch Blutgerinnsel (Thrombose, insbesondere bei älteren Patienten) Bei übermäßiger Harnausscheidung können, insbesondere

bei älteren Patienten und Kindern, Kreislaufbeschwerden (bis zum Kreislaufkollaps) auftreten, die sich vor allem als Kopfschmerz, Schwindel, Sehstörungen, Mundtrockenheit und Durst, verminderter Blutdruck und Kreislaufstörungen beim Wechsel vom Liegen zum Stehen äußern.

### Verdauungstrakt

Gelegentlich: Übelkeit Selten: Erbrechen, Durchfall

Sehr selten: akut auftretende Bauchspeicheldrüsenentzündung

eber und Galle

Sehr selten: Gallestau (intrahepatische Cholestase), Erhöhung bestimmter Leberwerte (Transaminasen)

Gelegentlich: Juckreiz, Nesselsucht (Urtikaria), Ausschläge, Haut- und Schleimhautreaktionen mit Rötung, Blasen- oder Schuppenbildung (z.B. bullöse Dermatitis, Erythema multi-forme, Pemphigoid, Dermatitis exfoliativa, Purpura), er-

höhte Lichtempfindlichkeit (Photosensibilität)
Häufigkeit nicht bekannt: schwere Haut- und Schleimhautreaktionen, z.B. mit Blasenbildung oder Ablösung der Haut (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse, akute generalisierte exanthemische Pustulose, Arzneimittelexanthem mit Eosinophilie und systemischen Symptomen)

#### Nieren und Harnwege Sehr häufig: Kreatinin im Blut erhöht

Häufig: Urinvolumen erhöht

Selten: Nierenentzündung (tubulo-interstitielle Nephritis) Häufigkeit nicht bekannt: Natrium im Urin erhöht, Chlorid im Urin erhöht, Blutharnstoff erhöht, Anzeichen einer Harnabflussbehinderung (z. B. bei Patienten mit Prostatavergrößerung, Harnstauungsniere, Harnleiterverengung) bis hin zur Harnsperre (Harnverhaltung) mit darauf folgenden Komplikationen (siehe "Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Furosemid 500 - 1 A Pharma ist erforderlich"), Nierensteine und/oder Kalkablagerungen im Nierengewebe bei Frühgeborenen, Nierenversagen (siehe "Ein-nahme von Furosemid 500 - 1 A Pharma zusammen mit anderen Arzneimitteln").

### Angeborene Erkrankungen Häufigkeit nicht bekannt: erhöhtes Risiko, dass sich eine

Gefäßverbindung, die den Lungenkreislauf vor der Geburt umgeht, nicht schließt (persistierender Ductus arteriosus Botalli), wenn Frühgeborene in den ersten Lebenswochen mit Furosemid behandelt werden. Allgemeinbefinden

# Selten: Fieber

Falls eine Nebenwirkung plötzlich auftritt oder sich stark

entwickelt, informieren Sie sofort einen Arzt, da bestimmte Arzneimittelnebenwirkungen unter Umständen lebensbedrohlich werden können. Der Arzt entscheidet, welche Maßnahmen zu ergreifen sind und ob die Therapie weitergeführt werden kann Bei den ersten Anzeichen einer Überempfindlichkeitsreak-

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an

tion dürfen Sie Furosemid 500 - 1 A Pharma nicht nochmals

Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind.

Wie ist Furosemid 500 - 1 A Pharma

## Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich

aufzubewahren?

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Umkarton und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" angege-

benen Verfallsdatum nicht mehr verwenden. Das Verfallsdatum bezieht sich auf den letzten Tag des Monats. Aufbewahrungsbedingungen In der Originalverpackung aufbewahren, um den Inhalt vor

## Licht zu schützen.

Informationen

Bei starker Lichteinwirkung können sich die Tabletten gelb verfärben, die Wirksamkeit wird hierdurch nicht beein-

Inhalt der Packung und weitere



trächtigt.

#### Der Wirkstoff ist Furosemid. 1 Tablette enthält 500 mg Furosemid.

Die sonstigen Bestandteile sind: Mikrokristalline Cellulose, Hyprolose, Lactose-Monohydrat,

Magnesiumstearat (Ph.Eur.) [pflanzlich], Maisstärke, Carboxymethylstärke-Natrium (Typ A) (Ph.Eur.)

<u>Hinweis für Diabetiker</u> 1 Tablette enthält weniger als 0,02 BE. Wie Furosemid 500 - 1 A Pharma aussieht und Inhalt der Packung

Furosemid 500 - 1 A Pharma sind weiß-gelbliche, längliche

Tabletten mit dreifacher Bruchkerbe. Die Tablette kann in gleiche Dosen geteilt werden.

50, 60 und 100 Tabletten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in den Verkehr gebracht.

Furosemid 500 - 1 A Pharma ist in Packungen mit 20, 30,

**Pharmazeutischer Unternehmer** 1 A Pharma GmbH Keltenring 1 + 3

# 82041 Oberhaching Telefon: (089) 6138825-0

Hersteller Salutas Pharma GmbH Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Diese Packungsbeilage wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2012.

Bitte bewahren Sie das Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf!