Furorese® 80 mg

Wirkstoff: Furosemid

Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Einnahme dieses Arzneimittels beginnen

- 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 eine der aufgeführten Nebenwirkungen Sie erheblich beeinträchtigt oder Sie Nebenwirkungen bemerken, die nicht in dieser Gebrauchsinformation angegeben sind, informieren Sie bitte Ihren Arzt oder Apotheker. Siehe Abschnitt 4.

- **Diese Packungsbeilage beinhaltet:**1. Was ist Furorese 80 mg und wofür wird es angewendet? 2. Was müssen Sie vor der Einnahme von Furorese 80 mg beachten?
 3. Wie ist Furorese 80 mg einzunehmen?
 4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?

- Wie ist Furorese 80 mg aufzubewahren?
- 6. Weitere Informationen



Tabletten

Was ist Furorese 80 mg und wofür wird es angewendet?

Furorese 80 mg ist ein harntreibendes Mittel (Diuretikum).

Furorese 80 mg wird angewendet bei

- Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) infolge Erkrankungen des Herzens oder der Leber Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) in-
- folge Erkrankungen der Nieren (beim nephrotischen Syndrom [Eiweißverlust, Fettstoffwechselstörung und Wassereinlagerung] steht die Behandlung der Grunderkrankung im Vordergrund) Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) infol-
- ge Verbrennungen Bluthochdruck (arterielle Hypertonie).

Was müssen Sie vor der Einnahme von Furorese 80 mg beachten?

- Furorese 80 mg darf nicht eingenommen werden
 wenn Sie überempfindlich (allergisch) gegen Furosemid, Sulfonamide (mögliche Kreuzallergie mit Furosemid) oder einen der sonstigen Bestandteile von Furorese 80 mg sind bei Nierenversagen mit fehlender Harnproduktion (An-
- urie), das auf eine Behandlung mit Furorese 80 mg 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").
- Besondere Vorsicht bei der Einnahme von Furo-

rese 80 mg ist erforderlich wenn Sie einen stark erniedrigten Blutdruck (Hypoto-

- nie) haben bei bereits bestehender oder bisher nicht in Erschei-
- nung getretener Zuckerkrankheit (manifester oder latenter Diabetes 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
- B. bei Prostatavergrößerung, Harnstauungsniere, Harnleiterverengung) bei einem verminderten Eiweißgehalt im Blut (Hypoproteinämie), z. B. beim nephrotischen Syndrom (Eiweißver-
- lust, Fettstoffwechselstörung und Wassereinlagerung); eine vorsichtige Einstellung der Dosierung ist dann erbei einer rasch fortschreitenden Nierenfunktionsstö-
- rung verbunden mit einer schweren Lebererkrankung wie z. B. Leberzirrhose (hepatorenales Syndrom)
- wenn Sie Durchblutungsstörungen der Hirngefäße (zerebrovaskuläre Durchblutungsstörungen) oder der Herzkranzgefäße (koronare Herzkrankheit) haben, da Sie bei einem unerwünscht starken Blutdruckabfall besonders gefährdet wären.

Bei Patienten mit Blasenentleerungsstörungen (z. B. bei Prostatavergrößerung) darf Furorese 80 mg nur angewendet werden, wenn für freien Harnabfluss gesorgt wird, da eine plötzlich einsetzende Harnflut zu einer Harnsperre mit Überdehnung der Blase führen kann. Während einer Langzeitbehandlung mit Furorese 80 mg sollten bestimmte Blutwerte, insbesondere Kalium, Natri-um, Kalzium, Bikarbonat, Kreatinin, Harnstoff und Harn-

säure sowie der Blutzucker regelmäßig kontrolliert wer-Eine besonders enge Überwachung ist erforderlich, wenn bei Ihnen bekanntermaßen ein hohes Risiko, eine Elek-

trolytstörung zu entwickeln, besteht oder im Falle eines stärkeren Flüssigkeitsverlustes (z. B. durch Erbrechen, Durchfall oder intensives Schwitzen). Eine verminderte zirkulierende Blutmenge (Hypovolämie) oder ein Mangel an Körperwasser (Dehydratation) sowie wesentliche Elektrolytstörungen oder Störungen im Säure-Basen-Haushalt müssen korrigiert werden. Dies kann die zeitweilige Einstellung der Behandlung mit Furorese 80 mg erfordern. Der durch verstärkte Urinausscheidung hervorgerufene Gewichtsverlust sollte unabhängig vom Ausmaß der Urin-ausscheidung 1 kg/Tag nicht überschreiten.

Beim nephrotischen Syndrom (siehe oben) muss wegen der Gefahr vermehrt auftretender Nebenwirkungen die

ärztlich vorgegebene Dosierung besonders genau einge-Gleichzeitige Anwendung mit Risperidon In placebokontrollierten Studien mit Risperidon bei älteren Patienten mit Demenz wurde eine höhere Sterblichkeit bei

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 (Dehydratation) entsteht. Kinder Eine besonders sorgfältige Überwachung ist erforderlich bei Frühgeborenen, da die Gefahr der Entwicklung von Nierenverkalkungen oder Nierensteinen besteht; Über-wachungsmaßnahmen: Nierenfunktionskontrolle, Ultra-

schalluntersuchung der Nieren Bei Frühgeborenen mit Zuständen, die mit Atemnot einhergehen (Atemnotsyndrom), kann eine harntreibende Behandlung mit Furorese 80 mg in den ersten Lebenswochen das Risiko erhöhen, dass sich eine Gefäßverbin-

dung, die den Lungenkreislauf vor der Geburt umgeht, nicht schließt (persistierender Ductus arteriosus Botalli).

Auswirkungen bei Fehlgebrauch zu Dopingzwecken Die Anwendung von Furorese 80 mg kann bei Dopingkontrollen zu positiven Ergebnissen führen. Eine missbräuchliche Anwendung des Arzneimittels Furorese 80 mg zu Dopingzwecken kann zu einer Gefährdung Ihrer Gesundheit führen.

Bei Einnahme von Furorese 80 mg mit anderen **Arzneimitteln** Bitte informieren Sie Ihren Arzt oder Apotheker, wenn Sie andere Arzneimittel einnehmen/anwenden bzw. vor kurzem

eingenommen/angewendet haben, auch wenn es sich um nicht verschreibungspflichtige Arzneimittel handelt. Die Wirkung von Furorese 80 mg kann bei gleichzeitiger Behandlung mit den nachfolgend genannten Arzneistoffen

bzw. Präparategruppen beeinflusst werden. Glukokortikoide ("Kortison"), 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-salicylsäure) können die Wirkung von Furorese 80 mg abschwächen. Wenn sich unter der Behandlung mit Furorese 80 mg die zirkulierende Blutmenge vermindert (Hypovolämie) oder bei Mangel an Körperwasser (Dehydratation), kann die gleichzeitige Gabe von
- nichtsteroidalen Antiphlogistika ein akutes Nierenversagen auslösen. Probenecid (Gichtmittel), Methotrexat (Rheumamittel und Mittel zur Unterdrückung der Immunabwehr) und andere Arzneimittel, die wie Furosemid in den Nieren
- abgesondert werden, können die Wirkung von Furorese 80 mg abschwächen. Bei gleichzeitiger Gabe von Phenytoin (Mittel gegen Krampfanfälle und bestimmte Formen von Schmerzen) wurde eine Wirkungsabschwächung von Furorese 80 mg beschrieben.
- se 80 mg aus dem Darm vermindert und somit dessen Wirkung abschwächt, sollten die beiden Arzneimittel in einem zeitlichen Abstand von mindestens 2 Stunden

Da Sucralfat (Magenmittel) die Aufnahme von Furore-

Die Wirkung nachfolgend genannter Arzneistoffe bzw. Präparategruppen kann bei gleichzeitiger Behandlung mit Furorese 80 mg beeinflusst werden. Bei gleichzeitiger Behandlung mit bestimmten Herzmitteln (Glykoside) ist zu beachten, dass bei einem sich unter der Behandlung mit Furorese 80 mg entwickelnden Kalium- oder Magnesiummangelzustand die Empfindlichkeit des Herzmuskels gegenüber diesen Herzmitteln erhöht ist. Es besteht ein erhöhtes Risiko für

Herzrhythmusstörungen (Kammerarrhythmien inklusive

(Syndrom des verlängerten QT-Intervalls) verursachen können (z. B. Terfenadin – Mittel gegen Allergien –, ei-nige Mittel gegen Herzrhythmusstörungen [Antiarrhythmika der Klassen I und III]) und beim Vorliegen von Elektrolytstörungen. Nebenwirkungen hochdosierter Salicylate

Arzneimitteln, die eine bestimmte EKG-Veränderung

- Ole Nebenwirkungen nochdosierter Salicylate (Schmerzmittel) können bei gleichzeitiger Anwendung von Furorese 80 mg verstärkt werden.

 Furorese 80 mg kann die schädlichen Effekte nierenschädigender (nephrotoxischer) Arzneimittel (z. B. Antibiotika wie Aminoglykoside, Cephalosporine, Polymyxine) verstärken. Bei Patienten, die gleichzeitig mit Furosemid und hohen Dosen bestimmter Cephalospo-rine behandelt werden, kann es zu einer Verschlechte-rung der Nierenfunktion kommen.
- rung der Nierenfunktion kommen.
 Die gehörschädigende Wirkung (Ototoxizität) von Aminoglykosiden (z. B. Kanamycin, Gentamicin, Tobramycin) und anderen gehörschädigenden Arzneimitteln kann bei gleichzeitiger Gabe von Furorese 80 mg verstärkt werden. Auftretende Hörstörungen können nicht wieder heilbar sein. Die gleichzeitige Anwendung der vorgenannten Arzneimittel sollte daher vermieden werden den Bei gleichzeitiger Anwendung von Cisplatin (Mittel gegen bösartige Erkrankungen) und Furorese 80 mg ist mit der Möglichkeit eines Hörschadens zu rechnen. Furorese 80 mg muss mit besonderer Vorsicht gegeben werden, da es zu einer Verstärking der nierenschädigenden Wikkung (Naphystoxizität) von Cisplatin kom
- genden Wirkung (Nephrotoxizität) von Cisplatin kommen kann. Die gleichzeitige Gabe von Furorese 80 mg und Lithium (Mittel gegen bestimmte Depressionsformen) 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 sorg
 - fältig zu überwachen. Wenn andere blutdrucksenkende oder harntreibende Arzneimittel oder Arzneimittel mit möglicher blutdrucksenkender Wirkung gleichzeitig mit Furorese 80 mg an-gewendet werden, ist ein stärkerer Blutdruckabfall zu erwarten. Massive Blutdruckabfälle bis hin 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 Behandlung mit Furorese 80 mg daher vorübergehend eingestellt oder wenigstens die Dosis für 3 Tage reduziert werden, bevor die Behandlung mit einem reduziert werden, bevor die Behandlung mit einem ACE-Hemmer oder Angiotensin-II-Rezeptor-Antagonisten begonnen oder seine Dosis erhöht wird. Furorese 80 mg kann die Ausscheidung von Probenecid, Methotrexat und anderen Arzneimitteln, die wie
 - Furosemid in den Nieren abgesondert werden, verringern. Bei hochdosierter Behandlung kann dies zu er-höhten Wirkstoffspiegeln im Blut und einem größeren Nebenwirkungsrisiko führen.
- Die Wirkung von Theophyllin (Asthmamittel) oder cura-reartigen Mitteln, die eine Muskelentspannung herbei-führen (Muskelrelaxanzien), kann durch Furorese 80 mg verstärkt werden.
- verstarkt werden. Die Wirkung von blutzuckersenkenden Arzneimit-teln (Antidiabetika) oder blutdruckerhöhenden Mitteln (Sympathomimetika, z. B. Epinephrin, Norepinephrin) kann bei gleichzeitiger Anwendung von Furorese 80 mg abgeschwächt werden Bei Patienten, die mit Risperidon behandelt werden, ist Vorsicht angezeigt, und Risiken und Nutzen der Kom-
- bination oder gleichzeitigen Behandlung mit Furosemid oder mit anderen stark harntreibenden Arzneimitteln sind vom Arzt abzuwägen. Sonstige Wechselwirkungen

 • Die gleichzeitige Anwendung von Ciclosporin A und

- Furorese 80 mg ist mit einem erhöhten Risiko von Gelenkentzündung durch Gicht verbunden, als Folge einer durch Furosemid verursachten Erhöhung der Harnsäurespiegel im Blut und einer Beeinträchtigung der Ausscheidung von Harnsäure über die Nieren durch Ciclosporin. Bei Patienten mit hohem Risiko für eine Nierenschädi-
- gung durch Röntgenkontrastmittel, die mit Furosemid behandelt wurden, trat häufiger eine Verschlechterung der Nierenfunktion nach einer Röntgenkontrastuntersuchung auf als bei Risikopatienten, die nur eine intravenöse Flüssigkeitszufuhr vor der Kontrastuntersuchung erhielten. In einzelnen Fällen kann es nach intravenöser Gabe von Furorese 80 mg innerhalb von 24 Stunden nach Einnahme von Chloralhydrat zu Hitzegefühl, Schweißausbruch, Unruhe, Übelkeit und einem Anstieg des Blutdrucks und der Herzfrequenz (Tachykardie) kom-
- men. Die gleichzeitige Anwendung von Furorese 80 mg und Chloralhydrat ist daher zu vermeiden. Bei Einnahme von Furorese 80 mg zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken

Große Mengen Lakritze können in Kombination mit Furorese 80 mg zu verstärkten Kaliumverlusten führen.

Schwangerschaft und Stillzeit Sie dürfen Furorese 80 mg in der Schwangerschaft nur

anwenden, wenn dies der behandelnde Arzt für zwingend erforderlich hält, denn der Wirkstoff Furosemid passiert

Furosemid wird in die Muttermilch ausgeschieden und hemmt die Produktion der Muttermilch. Sie dürfen daher

stillen. Gegebenenfalls müssen Sie abstillen. Fragen Sie vor der Einnahme/Anwendung von allen Arzneimitteln Ihren Arzt oder Apotheker um Rat.

nicht mit Furorese 80 mg behandelt werden, wenn Sie

Verkehrstüchtigkeit und das Bedienen von Ma-

Dieses Arzneimittel kann auch bei bestimmungsgemäßem Gebrauch das Reaktionsvermögen so weit verändern, dass die Fähigkeit zur aktiven Teilnahme am Straßenver-

kehr, 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. Wichtige Informationen über bestimmte sonstige Bestandteile von Furorese 80 mg Dieses Arzneimittel enthält Lactose. Bitte nehmen Sie Furorese 80 mg daher erst nach Rücksprache mit Ihrem Arzt

ein, wenn Ihnen bekannt ist, dass Sie unter einer Unverträglichkeit gegenüber bestimmten Zuckern leiden.

Wie ist Furorese 80 mg einzunehmen? Nehmen Sie Furorese 80 mg immer genau nach der An-

weisung des Arztes ein. Bitte fragen Sie bei Ihrem Arzt

oder Apotheker nach, wenn Sie sich nicht ganz sicher

Dosierung

Die Dosierung sollte individuell – vor allem nach dem Behandlungserfolg – festgelegt werden. Es ist stets die niedrigste Dosis anzuwenden, mit der der gewünschte Effekt Soweit nicht anders verordnet, gelten für Erwachsene folgende Dosierungsrichtlinien:

Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) infolge Erkrankungen des Herzens oder der Leber In der Regel nehmen Erwachsene zu Beginn einmalig ½ Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40 mg Furose-

mid) ein. Bei Ausbleiben einer befriedigenden Harnausscheidung kann die Einzeldosis nach 6 Stunden auf 1 Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 80 mg Furosemid) verdoppelt werden. Bei weiterhin unzureichender Harnausscheidung können nach weiteren 6 Stunden nochmals

2 Tabletten Furorese 80 mg (entsprechend 160 mg Furosemid) verabreicht werden. Falls notwendig, können unter sorgfältiger klinischer Überwachung in Ausnahmefällen Anfangsdosen von über 200 mg Furosemid zur Anwendenstellen dung kommen. Die tägliche Erhaltungsdosis liegt in der Regel bei 1/2-1 Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40-80 mg Fu-

Der durch die verstärkte Harnausscheidung hervorgerufene Gewichtsverlust sollte 1 kg/Tag nicht überschreiten.

Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) infolge Erkrankungen der Nieren In der Regel nehmen Erwachsene zu Beginn einmalig

½ Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40 mg Furosemid) ein. Bei Ausbleiben einer befriedigenden Harnausscheidung kann die Einzeldosis nach 6 Stunden auf 1 Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 80 mg Furosemid) verdoppelt werden. Bei weiterhin unzureichender

Fortsetzung auf der Rückseite >>





Torsades de pointes) bei gleichzeitiger Anwendung von

Harnausscheidung können nach weiteren 6 Stunden nochmals 2 Tabletten Furorese 80 mg (entsprechend 160 mg Furosemid) verabreicht werden. Falls notwendig, können unter sorgfältiger klinischer Überwachung in Ausnahmefällen Anfangsdosen von über 200 mg Furosemid zur Anwendung kommen.

Die tägliche Erhaltungsdosis liegt in der Regel bei ½-1 Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40-80 mg

Der durch die verstärkte Harnausscheidung hervorgerufene Gewichtsverlust sollte 1 kg/Tag nicht überschreiten.

Beim nephrotischen Syndrom muss wegen der Gefahr vermehrt auftretender Nebenwirkungen vorsichtig dosiert werden.

Flüssigkeitsansammlungen im Gewebe (Ödeme) infolge Verbrennungen

Die Tages- und/oder Einzeldosis kann zwischen ½ und 1 Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40-80 mg Furosemid) liegen, in Ausnahmefällen bei eingeschränkter Nierenfunktion bis zu 3 Tabletten Furorese 80 mg (entsprechend 240 mg Furosemid) betragen.

Ein Flüssigkeitsmangel in den Gefäßen muss vor der Anwendung von Furorese 80 mg ausgeglichen werden.

Bluthochdruck (arterielle Hypertonie) In der Regel 1-mal täglich ½ Tablette Furorese 80 mg (entsprechend 40 mg Furosemid) allein oder in Kombination mit anderen Arzneimitteln.

Anwendung bei Kindern

Kinder erhalten im Allgemeinen 1 (bis 2) mg Furosemid pro kg Körpergewicht und Tag, höchstens 40 mg Furosemid pro Tag.

Art und Dauer der Anwendung Nehmen Sie die Tabletten morgens nüchtern und unzerkaut

mit ausreichend Flüssigkeit (z. B. 1 Glas Wasser) ein.

Anwendungshinweis

Zur Teilung legt man die Tablette mit der Bruchkerbe nach oben auf eine feste Unterlage. Durch leichten Druck mit dem Daumen teilt man die Tablette.



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

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt oder Apotheker, wenn Sie den Eindruck haben, dass die Wirkung von Furorese 80 mg zu stark oder zu schwach ist.

Wenn Sie eine größere Menge Furorese 80 mg eingenommen haben als Sie sollten Bei Verdacht auf eine Überdosierung mit größeren Men-gen von Furorese 80 mg ist sofort ein Arzt zu benachrich-tigen. Dieser kann entsprechend der Schwere der Über-dosierung über die gegebenenfalls erforderlichen Maßnahmen entscheiden Maßnahmen entscheiden.

Die Anzeichen einer akuten oder chronischen Überdosierung sind vom Ausmaß des Salz- und Flüssigkeitsverlustes abhängig. Überdosierung kann zu vermindertem Blutdruck (Hypo-

tonie) und Kreislaufstörungen beim Wechsel vom Liegen zum Stehen (orthostatische Regulationsstörungen), Elek-trolytstörungen (erniedrigte Kalium-, Natrium- und Chlo-ridspiegel) oder Anstieg des pH-Wertes im Blut (Alkalose) Bei stärkeren Flüssigkeitsverlusten kann es zu "Entwässerung" (Dehydratation) und als Folge einer verminderten zirkulierenden Blutmenge (Hypovolämie) zum Kreislauf-

Bei raschen Wasser- und Elektrolytverlusten können Verwirrtheitszustände (delirante Zustandsbilder) auftreten.

kollaps und zur Bluteindickung (Hämokonzentration) mit Thromboseneigung kommen.

Wenn Sie die Einnahme von Furorese 80 mg vergessen haben Nehmen Sie beim nächsten Mal nicht etwa die doppelte Menge ein, sondern führen Sie die Einnahme in der ver-

ordneten Dosierung fort.

Wenn Sie die Einnahme von Furorese 80 mg ab-Sie sollten die Behandlung mit Furorese 80 mg nicht ohne

Anordnung des Arztes unterbrechen oder vorzeitig beenden, denn Sie gefährden sonst den Behandlungserfolg.

Wenn Sie weitere Fragen zur Anwendung des Arzneimittels haben, fragen Sie Ihren Arzt oder Apotheker.

Welche Nebenwirkungen sind

möglich? Wie alle Arzneimittel kann Furorese 80 mg Nebenwirkun-

gen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen. Bei den Häufigkeitsangaben zu Nebenwirkungen werden folgende Kategorien zugrunde gelegt:

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

1 bis 10 Behandelte von 10.000 weniger als 1 Behandelter von 10.000 Selten: Sehr selten: Häufigkeit auf Grundlage der verfügba-Nicht bekannt: ren Daten nicht abschätzbar Mögliche Nebenwirkungen Erkrankungen des Blutes und des Lymphsystems

Gelegentlich: Verringerung der Blutplättchen (Thrombozytopenie) 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 Blutkör-perchen mit Infektneigung und schweren Allgemeinsymp-

tomen (Agranulozytose) Häufigkeit nicht bekannt: Bluteindickung (Hämokonzent-Erkrankungen des Immunsystems Gelegentlich: Juckreiz, Haut- und Schleimhautreaktionen

(siehe "Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellge-

webes") Selten: fieberhafte Zustände, Entzündungen der Blutge

fäße (Vaskulitis), Nierenentzündung (interstitielle Nephritis), schwere Überempfindlichkeitsreaktionen wie ein Kreislaufkollaps (anaphylaktischer Schock). Erste Anzei-

chen für einen Schock sind u. a. Hautreaktionen wie heftige Hautrötung (Flush) oder Nesselsucht, Unruhe, Kopfschmerz, Schweißausbruch, Übelkeit und bläuliche Verfärbung der Haut (Zyanose). Stoffwechsel- und Ernährungsstörungen Furorese 80 mg führt zu einer verstärkten Ausscheidung von Natrium und Chlorid und infolgedessen von Wasser. Auch die Ausscheidung anderer Elektrolyte (insbesonde-

re Kalium, Kalzium und Magnesium) ist erhöht.

Häufig werden während einer Behandlung mit Furorese 80 mg als Folge der vermehrten Flüssigkeits- und Elekt-rolytausscheidung Störungen im Flüssigkeits- und Elekt-rolythaushalt beobachtet. Daher sind regelmäßige Kont-rollen bestimmter Blutwerte (insbesondere Kalium, Natrium und Kalzium) angezeigt.

Die mögliche Entwicklung von Elektrolytstörungen wird durch zugrunde liegende Erkrankungen (z. B. Leberzirrhose, Herzmuskelschwäche), Begleitmedikation (siehe Abschnitt 2. "Bei Einnahme von Furorese 80 mg mit anderen Arzneimitteln") und Ernährung beeinflusst.

Infolge erhöhter Natriumverluste über die Nieren kann es - insbesondere bei eingeschränkter Zufuhr von Salz (Natriumchlorid) - zu Natriummangelzuständen (Hyponatriämie) mit entsprechender Symptomatik kommen. Häufig beobachtete Symptome eines Natriummangelzustandes sind Teilnahmslosigkeit (Apathie), Wadenkrämpfe, Appe titlosigkeit, Schwächegefühl, Schläfrigkeit, Erbrechen und

Verwirrtheitszustände. Insbesondere bei gleichzeitig verminderter Kaliumzufuhr oder erhöhten Kaliumverlusten (z. B. bei Erbrechen oder chronischem Durchfall) kann als Folge erhöhter Kaliumausscheidung über die Nieren ein Kaliummangelzustand auftreten, der sich in Symptomen wie Muskelschwäche, Missempfindungen in den Gliedmaßen (Parästhesien),

Missempfindungen in den Gliedmalsen (Parasthesien), Lähmungen (Paresen), Erbrechen, Verstopfung, übermäßiger Gasansammlung im Magen-Darm-Trakt (Meteorismus), übermäßiger Harnausscheidung (Polyurie), krankhaft gesteigertem Durstgefühl mit übermäßiger Flüssigkeitsaufnahme (Polydipsie) und Pulsunregelmäßigkeiten (z. B. Reizbildungs- und Reizleitungsstörungen des Herzens) äußern kann. Schwere Kaliumverluste können zu einer Darmlähmung (paralytischer Ileus) oder zu Bewusstseinsstörungen bis zum Koma führen.

Erhöhte Kalziumausscheidung über die Nieren kann zu einem Kalziummangelzustand führen. Dieser kann in seltenen Fällen einen Zustand neuromuskulärer Übererreg-Hersteller Salutas Pharma GmbH barkeit (Tetanie) auslösen. Otto-von-Guericke-Allee 1 39179 Barleben

Bei erhöhten Magnesiumverlusten über die Nieren kann als Folge ein Magnesiummangelzustand auftreten, in sel-tenen Fällen wurde eine Tetanie oder das Auftreten von Herzrhythmusstörungen beobachtet.

Eine Abnahme des Körperwassers (Dehydratation) und

verminderte zirkulierende Blutmenge (Hypovolämie) können besonders bei älteren Patienten auftreten.

Als Folge der Elektrolyt- und Flüssigkeitsverluste unter Behandlung mit Furorese 80 mg kann sich eine metabolische Alkalose (Anstieg des pH-Wertes im Blut) entwickeln bzw. eine bereits bestehende metabolische Alkalose verschlechtern.

Häufig kommt es unter Therapie mit Furorese 80 mg zu erhöhten Harnsäurespiegeln im Blut. Dies kann bei entsprechend veranlagten Patienten zu Gichtanfällen führen. Unter Furorese 80 mg kann ein Anstieg der Blutfette (Cho-

Der Blutzuckerspiegel kann unter Behandlung mit Furosemid ansteigen. Dies kann bei Patienten mit bereits bestehender Zuckerkrankheit (manifester Diabetes mellitus) zu einer Verschlechterung der Stoffwechsellage führen. Éine bisher nicht in Erscheinung getretene Zuckerkrankheit (latenter Diabetes mellitus) kann auftreten.

Erkrankungen des Nervensystems Selten: Kribbeln oder taubes Gefühl in den Gliedmaßen

lesterin, Triglyceride) im Blut auftreten.

(Parästhesien)

Bei Patienten mit fortgeschrittener Leberfunktionsstörung kann eine Erkrankung des Gehirns (hepatische Enzephalopathie) auftreten.

Erkrankungen des Ohrs und des Labyrinths

Selten kommt es, bedingt durch die gehörschädigende Wirkung (Ototoxizität) von Furorese 80 mg, zu meist wieder heilbaren (reversiblen) Hörstörungen und/oder Ohrgeräuschen (Tinnitus). Mit dieser Möglichkeit ist vor allem bei zu schnellem Spritzen in die Vene (i.v.-Injektion) – insbesondere bei gleichzeitigem Vorliegen einer Nierenfunktionsstörung oder bei vermindertem Eiweißgehalt im Blut (Hypoproteinämie, z. B. bei nephrotischem Syndrom) – zu rechnen.

Gefäßerkrankungen Bei übermäßiger Harnausscheidung können Kreislaufbeschwerden, insbesondere bei älteren Patienten und Kindern, auftreten, die sich vor allem als Kopfschmerz, Schwindel, Sehstörungen, Mundtrockenheit und Durst, verminderter Blutdruck (Hypotonie) und Kreislaufstörungen mit vermindertem Blutdruck beim Wechsel vom Liegen zum Stehen (orthostatische Regulationsstörungen) äußern. Bei zu starker Harnausscheidung kann es zur Abnahme des Körperwassers und als Folge einer verminderten zirkulierenden Blutmenge zum Kreislaufkollaps und zur Bluteindickung (Hämokonzentration) kommen. Infolgedessen kann – insbesondere bei älteren Patienten – eine erhöhte Neigung zu Thrombosen auftreten.

Selten: Entzündungen der Blutgefäße (Vaskulitis)

Erkrankungen des Magen-Darm-Trakts Selten: Magen-Darm-Beschwerden (z. B. Übelkeit, Erbrechen, Durchfall)

Sehr selten: akut auftretende Bauchspeicheldrüsenentzündung

Leber- und Gallenerkrankungen

Sehr selten: Gallestau (intrahepatische Cholestase) und Er-

höhung bestimmter Leberwerte (Transaminasenerhöhung)

Erkrankungen der Haut und des Unterhautzellgewebes Gelegentlich: Juckreiz, Haut- und Schleimhautreaktionen mit Rötung, Blasen- oder Schuppenbildung (z. B. bullöse Exantheme, Urtikaria, Purpura, Erythema multiforme, bullöses Pemphigoid, Dermatitis exfoliativa) und erhöhter Lichtempfindlichkeit (Photosensibilität) Sehr selten: schwere Haut- und Schleimhautreaktionen mit Blasenbildung oder Ablösung der Haut (Stevens-Johnson-Syndrom, toxische epidermale Nekrolyse)

Erkrankungen der Nieren und Harnwege Unter Furorese 80 mg kann vorübergehend ein Anstieg

von Stoffen, die über die Nieren ausgeschieden werden (Kreatinin, Harnstoff), im Blut beobachtet werden.

Symptome einer Harnabflussbehinderung (z. B. bei Prossymptome einer Hamanussaumgening (E. B. B. 1837) is tatavergrößerung, Harnstauungsniere, Harnleiterverengung) können durch Furorese 80 mg auftreten bzw. verschlechtert werden. Es kann zur Harnsperre (Harnverhaltung) mit darauf folgenden Komplikationen

Selten: Nierenentzündung (interstitielle Nephritis)

Bei Frühgeborenen, die mit Furorese 80 mg behandelt werden, können sich Nierensteine und/oder Kalkablagerungen im Nierengewebe entwickeln.

Kongenitale, familiäre und genetische Erkrankungen Bei Frühgeborenen mit Atemnotsyndrom kann eine harntreibende Behandlung mit Furorese 80 mg in den ersten Lebenswochen das Risiko erhöhen, dass sich eine Ge-fäßverbindung, die den Lungenkreislauf vor der Geburt umgeht, nicht schließt (persistierender Ductus arteriosus Botalli).

Allgemeine Erkrankungen und Beschwerden am Verabreichungsort Selten: fieberhafte Zustände

Sollten Sie die oben genannten Nebenwirkungen bei sich beobachten, benachrichtigen Sie so bald wie möglich Ih-

ren Arzt, damit er über den Schweregrad und gegebenenfalls erforderliche weitere Maßnahmen entscheiden kann. Falls eine Nebenwirkung plötzlich auftritt oder sich stark entwickelt, informieren Sie sofort einen Arzt, da bestimm-

te 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 Überempfindlichkeitsreaktion darf Furorese 80 mg nicht nochmals angewendet werden.

Meldung von Nebenwirkungen Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an

Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt dem Bundesinstitut für Arzneimittel und Medizinprodukte Abt. Pharmakovigilanz

Kurt-Georg-Kiesinger-Allee 3 D-53175 Bonn Website: www.bfarm.de anzeigen. Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicher-

Wie ist Furorese 80 mg aufzubewahren?

heit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

Arzneimittel für Kinder unzugänglich aufbewahren! Sie dürfen das Arzneimittel nach dem auf der Faltschach-

tel und der Blisterpackung nach "verwendbar bis" angegebenen 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. Bei starker Lichteinwirkung können sich die Tabletten gelb verfärben, die Wirksamkeit wird hierdurch aber nicht be-

das Arzneimittel zu entsorgen ist, wenn Sie es nicht mehr benötigen. Diese Maßnahme hilft die Umwelt zu schützen.

Das Arzneimittel darf nicht im Abwasser oder Haushalts-

abfall entsorgt werden. Fragen Sie Ihren Apotheker, wie



1 Tablette enthält 80 mg Furosemid. Die sonstigen Bestandteile sind: Carboxymethylstärke-

Weitere Informationen

Natrium (Typ A) (Ph.Eur.), mikrokristalline Cellulose, Lacto-se-Monohydrat, Magnesiumstearat (Ph.Eur.), Maisstärke

Was Furorese 80 mg enthält

Der Wirkstoff ist Furosemid.

Wie Furorese 80 mg aussieht und Inhalt der Pa-Furorese 80 mg sind weiße, runde Tabletten mit einseiti-

ger Bruchkerbe. Die Tablette kann in gleiche Hälften geteilt werden. Furorese 80 mg ist in Packungen mit 20, 50 und 100 Tab-

letten erhältlich. Es werden möglicherweise nicht alle Packungsgrößen in

den Verkehr gebracht. Pharmazeutischer Unternehmer Hexal AG Industriestraße 25

83607 Holzkirchen

Telefon: (08024) 908-0 Telefax: (08024) 908-1290 E-Mail: service@hexal.com

Diese Gebrauchsinformation wurde zuletzt überarbeitet im Mai 2011.