

Prospect: Informații pentru utilizator**Furosemid Zentiva 40 mg comprimate**
Furosemidă

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

1. Ce este Furosemid Zentiva și pentru ce se utilizează

Furosemida este un medicament diuretic (crește eliminarea de urină) de ansă cu acțiune intensă. Este utilizată în tratamentul edemelor din insuficiența cardiacă, ciroza hepatică sau afecțiunile renale. Poate fi utilizată în edemele grave și în cele rezistente la diuretice tiazidice, eventual în asociere cu acestea. De asemenea, se poate asocia cu diuretice care economisesc potasiu.

Furosemida este activă și în condițiile unei filtrări glomerulare reduse, în cazurile de insuficiență renală severă.

Este indicată în formele ușoare și moderate de hipertensiune arterială, în monoterapie sau în asociere cu alte antihipertensive.

De asemenea, este indicată în unele cazuri de insuficiență renală acută cu oligurie: poate înlătura oliguria dar, probabil, nu influențează evoluția insuficienței renale.

Acest medicament este indicat la adulți, adolescenți și copii cu vârsta peste 6 ani.

2. Ce trebuie să știți înainte să utilizați Furosemid Zentiva**Nu utilizați Furosemid Zentiva**

- dacă sunteți alergic la furosemidă sau la oricare dintre celelalte componente ale acestui medicament (enumerate la punctul 6),
- dacă sunteți alergic la alte sulfonamide (de exemplu sulfonamide antibacteriene sau medicamente sulfonilureice),
- dacă aveți un obstacol pe căile urinare, cu oligurie (eliminarea de urină în cantități foarte mici),
- dacă aveți un volum mai scăzut de sânge în corp (hipovolemie),
- dacă suferiți de deshidratare,
- dacă aveți insuficiență renală cu absența eliminării de urină (anurie),
- dacă aveți valori foarte mici ale sodiului și potasiului în sânge (vezi punctul 4),
- dacă aveți encefalopatie hepatică (afectare a creierului ca urmare a unei boli a ficatului),

- dacă pacientul se află într-o stare precomatoasă sau în comă asociate encefalopatiei hepatice,
- dacă alăptați,
- la copii cu vârsta sub 6 ani,
- dacă aveți intoxicație cu digitale.

Atenționări și precauții

Înainte să utilizați Furosemid ZENTIVA, adresați-vă medicului dumneavoastră:

- dacă aveți tensiune arterială mică;
- dacă sunteți vârstnic, dacă luați alte medicamente care pot determina scăderea tensiunii arteriale și dacă aveți alte afecțiuni medicale care presupun risc de scădere a tensiunii arteriale. La persoanele în vârstă, există un risc mai mare de scădere pronunțată a tensiunii arteriale (colaps) sau de formare a cheagurilor de sânge (tromboembolie).
- deoarece în cazul tratamentului cu furosemidă, mai ales când se administrează doze mari, este necesar controlul echilibrului electrolitic (valorile sodiului și potasiului în sânge), al concentrației ureei și creatininei în sânge, precum și al volumului de urină eliminată, încă de la începutul tratamentului. Furosemida poate provoca scăderea valorilor sodiului și potasiului din sânge, cu posibile consecințe grave.
Medicul dumneavoastră vă va supraveghea cu strictețe dacă prezentați dezechilibru al electrolitilor din sânge sau pierderi de lichide, de exemplu prin vărsături, diaree sau transpirații abundente. Acestea trebuie corectate și este posibil să vă recomande întreruperea temporară a administrării furosemidei.
- medicul dumneavoastră se va asigura să evitați pe cât posibil tratamentul cu doze mari sau însoțit de o dietă hiposodată prea strictă, deoarece există riscul deshidratării cu hiperazotemie și hipovolemie. Apariția semnelor deshidratării și a hipotensiunii arteriale impune întreruperea tratamentului sau reducerea dozei.
- la pacienții cu obstrucția parțială a tractului urinar (de exemplu cu tulburări de eliminare a urinei, mărire de volum a prostatei sau îngustări ale uretrei), creșterea producției de urină poate provoca sau agrava simptomatologia.
- dacă aveți ciroză hepatică, deoarece este necesară prudență, pentru a evita instalarea encefalopatiei hepatice. Apariția manifestărilor acesteia impune întreruperea imediată a tratamentului.
- dacă aveți funcția rinichilor afectată, asociată cu o boală severă de ficat (sindrom hepato-renal). Se recomandă monitorizarea atentă a administrării furosemidei.
- dacă aveți anumite afecțiuni, cum sunt îngustare semnificativă a vaselor de sânge de la nivelul inimii sau a vaselor de sânge care aprovizionează creierul, în care scăderea pronunțată a tensiunii arteriale vă supune unui risc deosebit.
- dacă aveți hipoproteinemie (valori scăzute ale proteinelor din sânge), de exemplu cea asociată cu sindrom nefrotic, deoarece este necesară ajustarea cu precauție a dozelor.
- dacă aveți diabet zaharat.
- dacă aveți gută.
- dacă aveți sau ați avut o afecțiune numită lupus eritematos sistemic.
- dacă urmați un tratament cu risperidonă, deoarece este necesară prudență la asocierea cu furosemidă, în cazul administrării la persoane vârstnice cu demență.

Supravegherea valorilor potasiului în sânge se impune la vârstnici și la pacienții la care furosemida este asociată cu alte medicamente, cum sunt: digitale, diuretice tiazidice, antiaritmice chinidinice, corticosteroizi sau laxative. În aceste situații, precum și în cazul în care aveți malnutriție, anorexie, diaree cronică sau valori scăzute ale potasiului în sânge, este posibil ca medicul dumneavoastră să vă recomande un aport suplimentar de potasiu sub formă de clorură sau asocierea furosemidei cu un medicament diuretic care reține potasiul (amilorid, spironolactonă, triamteren).

Copii

La sugari prematuri, poate determina dezvoltarea de cristale de calciu la nivelul rinichiului și formarea de pietre la nivelul rinichiului (nefrocalcinoză/nefrolitiază).

Sportivi

Acest medicament conține furosemidă, care poate determina pozitivarea testelor antidoping.

Furosemid Zentiva împreună cu alte medicamente

Spuneți medicului dumneavoastră sau farmacistului dacă utilizați, ați utilizat recent sau s-ar putea să utilizați orice alte medicamente.

În special, spuneți medicului dumneavoastră dacă luați:

- clorhidrat: administrarea intravenoasă de furosemidă, în decurs de 24 de ore de la utilizarea de clorhidrat, poate duce la înroșirea feței, transpirație, agitație, greață, creșterea tensiunii arteriale și accelerarea bătăilor inimii. Nu este recomandată utilizarea concomitentă de furosemidă și clorhidrat
- alte medicamente pentru tratarea tensiunii arteriale mari – antihipertensive, cum sunt inhibitorii enzimei de conversie a angiotensinei, antagoniștii receptorilor de angiotensină II, medicamentele alfa-blocante post-sinaptice (de exemplu prazosin),
- alte diuretice – medicamente pentru creșterea eliminării apei din organism – diuretice tiazidice, cum sunt metolazona, hidroclorotiazida,
- sertindol, pimoșidă, amisulpridă, risperidonă, medicamente fenotiazinice – folosite în tratamentul unor afecțiuni psihice;
- levotiroxină, utilizată în tratarea hipotiroidismului (glandă tiroidă mai puțin activă). Medicul dumneavoastră vă va supraveghea valorile hormonilor tiroidieni,
- medicamente folosite pentru tratarea tulburărilor de ritm ale inimii, cum sunt amiodaronă, sotalol, disopiramidă, flecainidă, lidocaină, tocainidă și mexiletină,
- medicamente folosite pentru stimularea activității inimii – glicozide cardiotonice (digitalice);
- medicamente cunoscute că prelungesc intervalul QT pe ECG (înregistrare a activității electrice a inimii),
- timoxamină sau hidralazină – medicamente care dilată vasele de sânge,
- aliskiren – folosit pentru tratarea tensiunii arteriale mari,
- nitrați – medicamente care dilată vasele de sânge,
- sucralfat – trebuie respectat un interval de 2 ore între administrarea furosemidei și a sucralfatului,
- carbenoxolonă – utilizată în tratarea ulcerului gastro-duodenal
- medicamente antiinflamatoare nesteroidiene, cum sunt salicilații (cum este acidul acetilsalicilic, folosit pentru ameliorarea durerii și scăderea febrei), indometacinul, ketorolacul,
- corticosteroizi – folosite pentru tratarea unor inflamații,
- tetraciclone, aminoglicozide, polimixine vancomicină, trimetoprim și anumite cefalosporine – folosite pentru tratarea unor infecții,
- cefaloridină: crește riscul de toxicitate asupra rinichilor,
- ritonavir, saquinavir și nelfinavir – folosite pentru tratamentul unor infecții virale, cum este infecția cu HIV,
- medicamente folosite pentru tratamentul depresiei, cum sunt inhibitorii monoaminooxidazei, antidepressivele triciclice și reboxetina,
- medicamente folosite pentru tratamentul diabetului zaharat;
- carbamazepină, fenitoină – recomandate pentru tratamentul epilepsiei,
- antihistaminice – folosite pentru tratamentul alergiilor,
- medicamente folosite pentru tratamentul infecțiilor cu fungi, cum este amfotericina,
- medicamente folosite pentru tratarea anxietății (stare de frică prelungită și nejustificată) sau pentru a induce somnul (cum este triclofosul),
- stimulante ale sistemului nervos central,
- litiu – medicament pentru tratarea unor afecțiuni psihice,
- levodopa, utilizată în tratamentul bolii Parkinson,
- ciclosporină, tacrolimus – folosite pentru scăderea activității sistemului imunitar la persoanele care au primit un transplant,
- medicamente folosite în tratamentul cancerului, cum sunt aldesleukina, cisplatina sau metotrexatul,
- medicamente folosite pentru relaxarea mușchilor (miorelaxante), cum sunt baclofenul, tizanidina și anumite medicamente numite „curarizante”,
- teofilină, utilizată pentru tratarea dificultăților de respirație,

- medicamente cu efect toxic asupra rinichilor, deoarece efectul dăunător al acestora poate fi crescut de furosemidă,
- estrogeni, progesteron, cum sunt în medicamentele contraceptive,
- alprostadil, utilizat pentru îmbunătățirea circulației sângelui la nivelul picioarelor,
- medicamente simpatomimetice, cum sunt epinefrina sau norepinefrina,
- probenecid, utilizat pentru tratamentul gutei,
- anestezice,
- warfarină, clofibrat – folosite pentru prevenirea formării cheagurilor de sânge,
- aminoglutetimidă, utilizată în tratarea cancerului de sân,
- laxative – recomandate pentru stimularea eliminării scaunului,
- preparate pe bază de plante care conțin *Glycyrrhiza glabra* (lemn dulce), dacă sunt administrate în doze mari,
- medicamente administrate înainte de o examinare radiologică, numite substanțe de contrast.

Furosemid Zentiva împreună cu alimente, băuturi și alcool

Nu este recomandat consumul de alcool pe durata tratamentului cu furosemidă, deoarece asocierea crește riscul de scădere excesivă a tensiunii arteriale. Comprimatele de Furosemid Zentiva se administrează pe nemâncate.

Sarcina, alăptarea și fertilitatea

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.

Furosemid Zentiva nu trebuie administrată în timpul sarcinii, cu excepția cazurilor în care este absolut necesar (în cazul edemelor patologice din timpul sarcinii) și numai dacă beneficiul terapeutic matern justifică riscul potențial pentru făt.

Furosemida se excretă în laptele matern. S-a observat că diureticele de ansă scad secreția lactată. De aceea, furosemida este contraindicată în timpul alăptării.

Conducerea vehiculelor și folosirea utilajelor

Din cauza reacțiilor adverse (de exemplu scăderea pronunțată, nedorită, a tensiunii arteriale), furosemida poate influența capacitatea de a conduce vehicule sau de a folosi utilaje.

Furosemid Zentiva conține lactoză

Dacă medicul dumneavoastră v-a atenționat că aveți intoleranță la unele categorii de glucide, vă rugăm să-l întrebați înainte de a lua acest medicament.

3. Cum să utilizați Furosemid Zentiva

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

Comprimatele Furosemid Zentiva se administrează întregi, pe cale orală, cu o cantitate suficientă de apă, pe nemâncate.

Dozele și modul de administrare trebuie adaptate în funcție de afecțiunea pe care o aveți și de gravitatea acesteia.

Trebuie utilizată cea mai mică doză care este suficientă pentru a obține efectul dorit.

Medicul dumneavoastră va stabili doza și durata tratamentului în cazul dumneavoastră.

Adulți

Edeme din insuficiență cardiacă cronică

Doza inițială recomandată este de 20 mg – 80 mg pe zi, administrată oral. Aceasta poate fi ajustată în funcție de răspunsul terapeutic. Este recomandat ca doza zilnică să fie divizată în 2 – 3 prize.

Edeme din ciroză hepatică

Furosemida este utilizată ca tratament suplimentar celui cu antagoniști ai aldosteronului, în cazul în care doar efectul acestora nu este suficient.

Pentru a evita complicațiile cum sunt hipotensiunea arterială ortostatică, dezechilibrele electrolitice și acido-bazice, doza trebuie ajustată cu atenție astfel încât pierderea inițială de lichid să fie graduală. La adulți, aceasta corespunde unei doze care determină o scădere cu aproximativ 0,5 kg pe zi a greutateii corporale.

Doza inițială recomandată este cuprinsă între 20 mg – 80 mg pe zi, administrată oral. Aceasta poate fi ajustată în funcție de răspunsul terapeutic, după cum este necesar. Doza zilnică poate fi administrată în una sau mai multe prize.

Edeme asociate insuficienței renale cronice

Efectul natriuretic al furosemidei depinde de mai mulți factori, inclusiv de severitatea insuficienței renale și echilibrul sodic; în consecință, efectul unei doze nu poate fi anticipat cu acuratețe. La pacienții cu insuficiență renală cronică, doza trebuie ajustată cu atenție astfel încât pierderea inițială de lichid să fie graduală. La adulți, aceasta corespunde unei doze care determină o scădere cu aproximativ 2 kg pe zi a greutateii corporale (aproximativ 280 mmoli Na⁺).

Doza inițială recomandată este cuprinsă între 40 mg – 80 mg pe zi, administrată oral. Aceasta poate fi ajustată în funcție de răspunsul terapeutic, după cum este necesar. Doza se poate crește cu 80 mg furosemidă pe zi, până la obținerea răspunsului optim. Doza zilnică totală poate fi administrată în una sau două prize.

La pacienții care efectuează dializă, doza de întreținere uzuală, pentru administrare orală, este de 250 mg - 1500 mg pe zi.

În insuficiența renală sunt necesare uneori doze mai mari: 500 – 1000 mg furosemidă pe zi.

Menținerea diurezei în insuficiența renală acută

Înainte de a începe tratamentul cu furosemidă, trebuie corectate hipovolemia, hipotensiunea arterială, dezechilibrul electrolitic semnificativ și dezechilibrul acido-bazic semnificativ. Se recomandă ca trecerea de la administrarea intravenoasă la administrarea orală să se efectueze cât mai curând posibil (la 3 ore după ultima injectare).

Edeme din sindromul nefrotic

Doza inițială recomandată este de 40 mg – 80 mg pe zi, administrată oral. Aceasta poate fi ajustată în funcție de răspunsul terapeutic, după cum este necesar. Doza zilnică totală poate fi administrată în una sau mai multe prize.

Hipertensiune arterială

Doza uzuală de întreținere recomandată este de 20 mg furosemidă pe zi, administrată dimineața.

În cazul unui răspuns insuficient, doza zilnică poate fi crescută la 40 mg furosemidă sau furosemida poate fi asociată cu un alt antihipertensiv. În cazul hipertensiunii arteriale asociată cu insuficiență renală cronică, pot fi necesare doze mai mari.

Utilizarea la copii și adolescenți

La copii cu vârsta peste 6 ani, doza uzuală recomandată este de 1 - 2 mg furosemidă/kg și zi. În cazul unui răspuns terapeutic insuficient doza poate fi crescută cu 1 - 2 mg/kg, dar nu mai devreme de 6 - 8 ore de la administrarea precedentă. Nu trebuie depășită o doză zilnică maximă de 40 mg.

Dacă utilizați mai mult Furosemid Zentiva decât trebuie

Dacă dumneavoastră sau altcineva utilizați din greșeală mai mult Furosemid Zentiva decât a fost prescris, adresați-vă imediat medicului dumneavoastră sau mergeți la departamentul de urgență al celui mai apropiat spital.

În caz de supradozaj, apar tulburări precum modificări ale concentrației de electroliți din sânge, hipovolemie, deshidratare, creșterea densității sângelui, tulburări ale ritmului bătăilor inimii.

Simptomele acestor tulburări includ scăderea severă a tensiunii arteriale (până la șoc), insuficiență renală acută, formarea de cheaguri de sânge, delir, paralizie, apatie și confuzie.

Dacă uitați să utilizați Furosemid Zentiva

Nu luați o doză dublă pentru a compensa doza uitată.

Dacă încetați să utilizați Furosemid Zentiva

Luăți Furosemid Zentiva întreaga perioadă a tratamentului stabilită de medicul dumneavoastră, chiar și atunci când începeți să vă simțiți mai bine.

Dacă aveți orice întrebări suplimentare cu privire la acest 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.

Următoarele reacții adverse au fost raportate la administrarea de furosemidă:

Foarte frecvente (afectează mai mult de 1 din 10 utilizatori):

- tulburări ale concentrațiilor ionilor din organism, care uneori pot să se și manifeste,
- deshidratarea și reducerea volumului de sânge din organism (hipovolemie), în special la pacienții vârstnici,
- creșterea valorilor creatininei în sânge,
- creșterea concentrației unui tip de grăsimi în sânge (trigliceride),
- scăderea tensiunii arteriale (hipotensiune arterială), uneori doar la ridicarea din poziția culcat sau așezat în poziție verticală (hipotensiune arterială ortostatică).

Frecvente (afectează mai puțin de 1 din 10 utilizatori):

- scăderea valorilor sodiului, potasiului și clorului în sânge,
- creșterea concentrației unui tip de grăsimi din sânge (colesterolul),
- creșterea concentrației de acid uric din sânge, uneori însoțită de dureri la nivelul articulațiilor (atacuri de gută),
- creșterea volumului de urină,
- afectare a funcției cerebrale la pacienții cu disfuncție hepatică severă,
- creșterea concentrației sângelui (hemoconcentrație).

Mai puțin frecvente (afectează mai puțin de 1 din 100 utilizatori):

- modificarea toleranței la glucoză,
- greață,
- tulburări ale auzului, de obicei trecătoare,
- surditate (uneori ireversibilă),
- mâncărime pe piele,
- urticarie,
- erupții trecătoare pe piele,
- erupții cutanate severe, însoțite de descumare, exfoliere, formare de vezicule și durere (dermatită buloasă, eritem polimorf, pemfigoid, dermatită exfoliativă),
- apariția de pete roșii-violete pe piele (purpură),
- creșterea sensibilității la lumină a pielii,
- scăderea numărului celulelor din sânge responsabile de coagularea acestuia (trombocitopenie).

Rare (afectează mai puțin de 1 din 1000 utilizatori):

- inflamația vaselor de sânge mici (vasculită),
- afectare a țesutului renal (nefrită tubulo-interstițială),
- vărsături,
- diaree,

- țiuitori în urechi,
- reacții alergice severe (anafilactice sau anafilactoide, de exemplu cu șoc), amorțeală sau înțepături la nivelul mâinilor și picioarelor (parestezii),
- scăderea numărului de celule albe din sânge responsabile de apărarea împotriva infecțiilor (leucopenie),
- creșterea numărului unui tip particular de celule albe din sânge (eozinofilie),
- febră.

Foarte rare (afectează mai puțin de 1 din 10000 utilizatori):

- scăderea semnificativă a numărului mai multor tipuri de celule albe din sânge (agranulocitoză),
- scăderea numărului tuturor tipurilor de celule din sânge (anemie aplastică),
- scăderea numărului de celule roșii din sânge (anemie),
- afectarea metabolismului hepatic (colestază),
- creșterea concentrației unor enzime hepatice (transaminaze),
- inflamația pancreasului (pancreatită acută).

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

- scăderea valorilor calciului și magneziului din sânge,
- creșterea valorilor ureei în sânge,
- scăderea acidității sângelui,
- sindrom pseudo-Bartter (complex de simptome care includ valori mici ale potasiului în sânge, alcaloză metabolică și uneori tensiune arterială mică), în cazul utilizării în doze mari și de lungă durată,
- formarea de cheaguri de sânge (tromboză),
- valori crescute ale sodiului și clorului în urină,
- retenție de urină,
- depuneri de săruri de calciu în rinichi și formarea de calculi renali la prematuri,
- afectare a funcției rinichilor,
- reacții severe pe piele însoțite de sângerare, durere, exfoliere, formare de vezicule (sindrom Stevens-Johnson, necroliză epidermică toxică, pustuloză exantematică acută generalizată (PEAG) (erupție acută însoțită de febră, cauzată de medicament)),
- erupție cutanată la medicament, însoțită de febră și creșterea numărului de eozinofile în sânge (DRESS), reacții lichenoide,
- agravarea sau activarea lupusului eritematos sistemic,
- defect cardiac la nou-născuții tratați cu furosemidă în primele săptămâni de viață,
- amețeli, leșin sau pierderea cunoștinței, durere de cap,
- rabdomioliză (distrugere de fibre musculare), adesea în cazul unor valori sever scăzute ale potasiului în sânge.

Raportarea reacțiilor adverse

Dacă manifestați orice reacții adverse, adresați-vă medicului dumneavoastră sau farmacistului. Acestea includ orice reacții adverse nemenționate în acest prospect. De asemenea, puteți raporta reacțiile adverse direct prin intermediul sistemului național de raportare, ale cărui detalii sunt publicate pe web-site-ul Agenției Naționale a Medicamentului și a Dispozitivelor Medicale <http://www.anm.ro/>. Raportând reacțiile adverse, puteți contribui la furnizarea de informații suplimentare privind siguranța acestui medicament.

5. Cum se păstrează Furosemid Zentiva

Nu lăsați acest medicament la vederea și îndemâna copiilor.

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

A se păstra la temperaturi sub 25°C, în ambalajul original.

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 Zentiva

- Substanța activă este furosemida. Fiecare comprimat conține furosemidă 40 mg.
- Celelalte componente sunt: amestec lactoză monohidrat cu amidon de porumb*, amidon de porumb, celuloză microcristalină tip 101, dioxid de siliciu coloidal, stearat de magneziu, povidonă K 30.

*conține: 85 părți lactoză monohidrat și 15 părți amidon de porumb.

Cum arată Furosemid Zentiva și conținutul ambalajului

Furosemid Zentiva se prezintă sub formă de comprimate neacoperite, de culoare albă sau aproape albă, rotunde, prevăzute cu linie mediană pe una dintre fețe.

Furosemid Zentiva este disponibil:

- în cutie cu un flacon din PEÎD cu 20 comprimate, închis cu dop și compensator din PEJD.
- în cutie cu un blister din PVC/Al cu 25 de comprimate.

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

Deținătorul autorizației de punere pe piață și fabricantul

S.C. ZENTIVA S.A.

B-dul Theodor Pallady nr. 50

Sector 3, 032266 București,

România

Tel.: + 40 21 317 31 36

Fax: + 40 21 317 31 34

Pentru orice informații referitoare la acest medicament, vă rugăm să contactați deținătorul autorizației de punere pe piață:

România

S.C. ZENTIVA S.A.

B-dul Theodor Pallady nr. 50

Sector 3, 032266 București,

România

Tel.: + 40 21 317 31 36

Fax: + 40 21 317 31 34

Acest prospect a fost revizuit în Decembrie 2021.