

Furolix® Furosémide

Forme pharmaceutique :

Solution injectable en ampoule de 2 ml.

Composition :

Furosémide 20 mg

Excipients : Chlorure de sodium, Hydroxyde de sodium q.s.

Eau pour préparations injectables q.s.p. 2 ml

Indications thérapeutiques :

- Urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, asystolie.
- Poussées hypertensives sévères.
- Insuffisance rénale aiguë oligo-anurique.
- Poussées d'insuffisance rénale aiguë sur une insuffisance rénale chronique connue.
- Rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique.
- Peut être utilisé en réanimation pédiatrique

Contre indications :

- Encéphalopathie hépatique.
- Allergie aux sulfamides ou médicaments apparentés
- Obstacle sur les voies urinaires en cas d'oligurie.
- Hypovolémie ou déshydratation.
- Femme en cours d'allaitement.

Effets indésirables :

- Quelques rares cas de réactions cutanées, de leucopénies et thrombopénies ont été signalés.
- En cas d'insuffisance hépatocellulaire, risque de survenue d'encéphalopathie hépatique.
- Des perturbations hydroélectrolytiques peuvent être observées : déshydratation, hyperazotémie, hyponatrémie, hypovolémie.
- Une élévation de la glycémie est observée lors d'une administration intense et courte.
- Parfois une augmentation discrète de l'uricémie (de l'ordre de 10 à 30 mg / l) peut apparaître au cours du traitement et exceptionnellement favoriser un accès de goutte.
- Quelques rares cas de calcifications rénales associés à une hypercalciurie ont été observés chez de très grands prématurés traités par de fortes doses de Furolix®. Ces calcifications ont généralement disparues après arrêt du traitement.

Mise en garde :

- La prise accidentelle de Furolix peut entraîner une hypovolémie avec déshydratation.
- Chez l'insuffisant hépatocellulaire, le traitement sera conduit avec prudence sous surveillance hydroélectrolytique stricte compte tenu d'un risque d'encéphalopathie hépatique. L'interruption du traitement devra alors être immédiate.
- L'attention des sportifs sera attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests d'antidopage.

Mode d'emploi et posologie :

- Pour le traitement d'urgence de l'hypertension artérielle, la

dose sera adaptée de façon à ne pas avoir de baisse brutale de la tension (25 % de TA initiale) dans l'heure qui suit.

- Pour l'œdème d'urgence de l'hypertension artérielle, la dose sera adaptée de façon à ne pas avoir de baisse brutale de la tension (25 % de TA initiale) dans l'heure qui suit.

- Pour l'œdème aiguë du poumon, on peut renouveler l'injection si on ne trouve pas le résultat escompté.

Enfant et nourrisson : 0,5 à 1 mg / kg / jour en IV lente.

L'utilisation par voie orale de la forme injectable en facilite l'administration chez le nourrisson et le petit enfant.

Mise en solution : Risque de précipitation si le Furolix® est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

Durée de traitement : en cas d'échec, arrêt du traitement au bout de 48 heures.

Interactions médicamenteuse :

Association contre-indiquée : Céfaloridine : augmentation de la néphrotoxicité de la céfaloridine.

Association déconseillée : Lithium : augmentation de la lithiémie avec signes de surdosage imposant une surveillance stricte de la lithiémie et une adaptation de la posologie.

Associations nécessitant des précautions d'emploi :

AINS (voie générale) : risque d'insuffisance rénale aiguë chez le malade déshydraté. Surveiller la fonction rénale en début de traitement et hydrater le malade.

Metformine : en raison du risque d'acidose lactique due à la metformine, ne pas utiliser la metformine lorsque la créatininémie dépasse 15 mg/l (135 µmol/l) chez l'homme et 12 mg/l (110 µmol/l) chez la femme.

Produits de contraste iodés : en cas de déshydratation, risque majoré d'insuffisance rénale aiguë nécessitant une réhydratation avant l'administration du produit iodé.

Antiarythmiques donnant des torsades de pointes (bérilid, quinidiniques (classe I.a), sotalol, amiodarone) :

Surdosage :

Une hypovolémie par déshydratation avec troubles électrolytiques peut être observée en cas de surdosage. Le traitement consiste en une compensation des pertes.

Conservation :

A conserver à l'abri de la lumière et de la chaleur.

Conditions de délivrance :

Liste II (Tableau C)

Sous ordonnance médicale.

Présentations et N° AMM :

Spécialités	Présentations	N°AMM
Furolix	Boite de 02 ampoules de 2 ml	923 321 2
Furolix	Boite de 50 ampoules de 2 ml	923 321 1 H

Ceci est un médicament.

- Le médicament est un produit qui affecte votre santé et sa consommation contraire aux instructions est dangereuse pour vous.
- Suivez strictement la prescription du médecin, la méthode d'utilisation et les instructions du pharmacien qui vous a dispensé le médicament.
- Le médecin et le pharmacien sont experts en médicaments, ses bienfaits et ses risques.
- N'interrompez pas de vous-même la période du traitement qui vous a été prescrit.
- Ne répétez pas la même prescription sans consulter votre médecin.

Gardez les médicaments hors de portée des enfants

إن هذا دواء

- الدواء مستحضر ولكن ليس كغيره من المستحضرات
- الدواء مستحضر يؤثر على صحتك واستهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك للخطر.
- اتبع بدقة وصفة الطبيب وطريقة الاستعمال المنصوص عليها.
- تقيد بتعليمات الصيدلاني الذي صرفها لك. فالطبيب والصيدلاني هما الخبيران بالدواء وينتفعه وضرره.
- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
- لا تعد، ولا تزد عليها بدون استشارة الطبيب.

لا تترك الأدوية في متناول أيدي الأطفال.