

10.56 pulg

FRENTE:

5.19 pulg

DORSO:

Furosemida Lam®

Furosemida
Vía oral

FÓRMULA

Furosemida Lam® 40 mg
Comprimido

Furosemida	40 mg
Excipientes c.s.p.	1 Comp.

DESCRIPCIÓN:

Diurético del asa o de alto techo derivado de la sulfonamida. Provoca diuresis al inhibir un sistema electroneuro de cotransporte Na⁺-K⁺-2Cl⁻ a nivel de la rama ascendente del asa de Henle, disminuyendo la reabsorción activa de sodio y aumentando su excreción (natriuresis). También produce una cierta disminución de la resistencia vascular periférica lo que complementa la acción antihipertensora. Hipokalemizante. Hiperglucemiante. Hipocalcemiante.

INDICACIONES:

Edema asociado a insuficiencia cardiaca, enfermedad renal (incluido Síndrome Nefrótico), hepática (cirrosis) o pulmonar (edema agudo de pulmón). Hipertensión arterial, bien solo o junto a otros agentes antihipertensivos.

POSOLÓGIA:

Adultos:

Edema: Inicialmente 40 mg administrados por la mañana; mantenimiento: 20 mg/día o 40 mg en días alternos. En casos de edema resistente se puede incrementar la dosis hasta 80-120 mg en días alternos y excepcionalmente 80 mg/día.

Niños: 1-3 mg/kg/día, en una dosis única.

Oliguria: 250 mg/día, incrementando si es necesario en fracciones de 250 mg, administrados cada 4-6 h, hasta un máximo de 2 g (raramente usado.) Hipertensión: Adultos: inicialmente 10-20 mg/12h, incrementando la dosis en función de la respuesta hasta un mantenimiento de 40 mg/12 h. Dosis máxima: 320 mg/día repartidos en dos dosis.

CONTRAINDICACIONES:

Contraindicada en alergia al medicamento, así como en pacientes con insuficiencia renal y en embarazo.

EFFECTOS ADVERSOS:

Trastornos de la sangre y el sistema linfático: El tratamiento con furosemida puede dar lugar a un aumento temporal de los niveles hemáticos de urea y creatinina, y elevación de los niveles séricos de colesterol y triglicéridos.

Trastornos del metabolismo: La tolerancia a la glucosa puede verse disminuida. En aquellos pacientes con diabetes mellitus esto puede conducir a un deterioro del control metabólico, pudiendo manifestarse una diabetes mellitus latente.

Trastornos del sistema nervioso: Raramente se puede producir una sensación de hormigueo en las extremidades (parestesias).

Trastornos auditivos: Raramente se pueden producir trastornos auditivos y ruidos en los oídos (tinnitus), aunque de carácter transitorio, en especial en pacientes con problemas graves de riñón y/o disminución de los niveles de proteínas en sangre (hipoproteíнемia).

Trastornos gastrointestinales: Raramente pueden aparecer náuseas, vómitos o diarrea.

INTERACCIONES:

Este medicamento puede potenciar la toxicidad de amantadina, anticoagulantes orales (warfarina), antibióticos aminoglucósidos (gentamicina), beta-bloqueantes (propranolol), cefalosporinas (cefalotina), hidrato de cloral, sales de litio, bloqueantes neuromusculares (tubocurarina) y cardiotónicos digitálicos (digoxina); puede reducir el efecto de antidiabéticos orales (glibenclámda) y teofilina. La eficacia de furosemida puede ser reducida por antiinflamatorios no esteroídicos (piroxicam) y fenitoína; su toxicidad puede ser potenciada por cimetidina, doxibato, corticosteroides y probenecid.

Este medicamento puede alterar los valores de las siguientes determinaciones analíticas:

Sangre: aumento (biológico) de fosfatasa alcalina, ácido úrico, calcio, urea y glucosa; reducción (biológica) de tiroxina y liotironina

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES:

Deberá realizarse un especial control clínico en pacientes con diabetes, gota (hiperuricemia) y trastornos de la audición

(sordera), modificarse la dosificación en caso de insuficiencia hepática. No se aconseja la conducción de vehículos, ni el manejo de maquinaria peligrosa o de precisión durante las primeras semanas del tratamiento.

MEDIDAS ADOPTADAS EN CASO DE INTOXICACIÓN:

En caso de intoxicación acudir al centro médico más cercano. El cuadro clínico en la sobredosificación aguda o crónica depende principalmente del alcance y consecuencias de la pérdida de líquidos y electrolitos, p.ej. hipovolemia, deshidratación, hemoconcentración, arritmias cardíacas (incluyendo bloqueo AV y fibrilación ventricular). Los síntomas de dichas alteraciones incluyen hipotensión grave (progresando a shock), la insuficiencia renal aguda, trombosis, delirio, parálisis flácida, apatía y confusión.

No se conoce ningún antídoto específico de la furosemida. En caso de ingestión reciente se puede intentar limitar la ulterior absorción sistémica del principio activo mediante medidas tales como lavado gástrico u otras destinadas a reducir la absorción (p. ej. carbón activo).

PRESENTACIONES:

Furosemida Lam® 40 mg: se presenta en cajas conteniendo 30 y 100 comprimidos.

CONSERVACIÓN:

Protéjase de la luz. Conservar a temperatura ambiente entre 15° C - 30° C. Protegido de la humedad

LEYENDA DE PROTECCIÓN:

Mantener este medicamento fuera del alcance de los niños. Venta bajo receta médica.



Fabricado por: Laboratorios de Aplicaciones Médicas, S.R.L. Santo Domingo, República Dominicana.



APROBACIÓN DE ARTE GRÁFICO

DOCUMENTO NO.:	FOR-IN-002
DOC. RELACIONADO:	SOP-IN-001
VERSION:	00
FECHA DE EMISION:	29/05/2019
ULTIMA REVISION:	30/05/2019
EFFECTIVO DESDE:	30/05/2019
REGISTRO INDUSTRIAL:	RD-14-00608

DATOS DEL MATERIAL:

TROQUEL NO.:	N/A
TIPO DE MATERIAL:	N/A

PANTONES:

- EMPAQUE ORIGINAL
- EMPAQUE MUESTRA MEDICA

CORRECCIONES U OBSERVACIONES:

Realizado por: Diseñador Gráfico:

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____

Verificado por: Director Médico, Gte. de Línea ó Director de Desarrollo e Inteligencia de Neg.

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____

Gerente de Aseguramiento de la Calidad

Nombre: _____

Firma: _____

Fecha: _____