

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-1

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof, oplossing voor injectie (i.v., i.m.) 2 ml en 4 ml

furosemide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter:

1. Wat is Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof behoort tot de geneesmiddelengroep van de lisdiuretica (bepaald type plasmiddelen). Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof bevordert de water- en zoutuitscheiding via de urine.

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof wordt gebruikt bij:

- vochtophoping (oedeem) veroorzaakt door hart, lever- of nieraandoeningen
- vochtophoping in de longen (longoedeem)
- verhoogde bloeddruk (hypertensie), waarbij de bloeddruk licht of middelmatig verhoogd is; bij ernstige verhoogde bloeddruk is een gecombineerde behandeling met andere bloeddrukverlagende middelen aan te bevelen
- plotseling te veel calcium in het bloed (acute hypercalciëmie)
- ondersteunen van gedwongen afscheiding van urine (diurese).

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- als u allergisch bent voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6. Wanneer u allergisch bent voor bepaalde geneesmiddelen die de bacteriegroei remmen (sulfonamiden; bijvoorbeeld sulfonamide antibiotica of sulfonylurea), kunt u ook allergisch zijn voor furosemide.
- wanneer u onvoldoende bloedvolume heeft (hypovolemie) of lijdt aan uitdroging (dehydratie).

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-2

- wanneer uw urine wegblijft (anurie) tengevolge van onvoldoende werking van de nieren (nierinsufficiëntie).
- wanneer u te weinig kalium in uw bloed heeft, in ernstige vorm te herkennen aan spierkrampen of spierzwakte en vermoeidheid (hypokaliëmie).
- wanneer u te weinig natrium in uw bloed heeft (hyponatriëmie).
- wanneer u een ernstige leveraandoening heeft (precomateuze en comateuze leverencefalopathie).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- als u een verlaagde bloeddruk heeft (hypotensie); uw arts zal u regelmatig controleren.
- als u lijdt aan een duidelijk bloeddrukverlies, bijvoorbeeld door vernauwing van de kransaders of van de bloedvaten die de hersenen voeden; uw arts zal u regelmatig controleren.
- als u latente (sluimerende) of manifesterende (duidelijk zichtbare) diabetes mellitus (suikerziekte) heeft; uw arts zal u regelmatig controleren.
- als u een ontsteking van de gewrichten, veroorzaakt door afzetting van urinezuurkristallen (jicht) heeft; uw arts zal u regelmatig controleren.
- als uw nieren minder goed werken én u een ernstige leverziekte heeft (lever-niersyndroom); uw arts zal u regelmatig controleren.
- als u een te laag eiwitgehalte in uw bloed heeft (hypoproteïnemie); uw arts zal u regelmatig controleren.
- bij vroeggeborenen; de arts zal uw baby regelmatig controleren.
- als u lijdt aan een leverziekte (levercirrose) en gelijktijdig behandeld wordt met bijnierschors hormonen (corticosteroiden), eenzijdige voeding gebruikt of misbruik maakt van laxeremiddelen; een tekort aan kalium in het bloed kan ontstaan (hypokaliëmie). Uw arts zal regelmatig uw bloed controleren. Bij langdurig gebruik van furosemide kan de arts een kaliumrijk dieet voorschrijven (aardappelen, bananen, tomaten, citrusvruchten, vruchtensappen, gedroogde vruchten, bloemkool en spinazie).
- als u lijdt aan een bestaande koolhydraatintolerantie of suikerziekte (diabetes mellitus); deze aandoeningen kunnen verergeren. Uw arts zal regelmatig uw bloedglucosegehalte controleren.
- als u een verstoorde nierfunctie heeft met als gevolg veel plassen; u moet zorgen dat u voldoende vocht (door te drinken) tot u neemt.
- als u lijdt aan mechanische afsluiting in de urinewegen, zoals waternier (hydronefrose), vernauwing van de urineleider (ureterstrictuur), nierstenen (nephrolithiase) of prostaatlijden; uw arts zal eventueel een lagere dosering van furosemide voorschrijven en zal u nauwkeurig controleren.
- als u lijdt aan een bestaande verhoging van de zuurgraad (pH) in het bloed door zuurverlies (metabole alkalose); dit kan verergerd worden door furosemide. Bij langdurig gebruik zal de arts u regelmatig controleren.
- als u plotseling lijdt aan te veel calcium in het bloed (acute hypercalciëmie) als gevolg van braken en afscheiding van urine (diurese); uw arts zal u vaker controleren.
- als u ouder bent, als u andere medicatie gebruikt die tot een daling van de bloeddruk kan leiden en als u andere medische aandoeningen hebt waardoor u risico loopt op een daling in de bloeddruk.

Raadpleeg uw arts indien één van de bovenstaande waarschuwingen voor u van toepassing is, of dat in het verleden is geweest.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-3

gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor geneesmiddelen die u zonder voorschrift kunt krijgen.

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof en andere geneesmiddelen kunnen elkaars werking en bijwerkingen beïnvloeden. Dit geldt onder andere voor:

- bijnierschors hormonen met o.a. een ontstekingsremmende werking (corticosteroiden), carbenoxolon, verhoogd alcoholgebruik en misbruik van laxemiddelen; hierdoor kan een tekort aan kalium in het bloed (hypokaliëmie) ontstaan.
- hartmiddelen (bijvoorbeeld digoxine); de toxiciteit (giftigheid) van deze middelen kan verhoogd worden door een verstoorde elektrolytenbalans (bijvoorbeeld te weinig kalium en natrium in het bloed).
- middelen om suikerziekte te behandelen (antidiabetica); de werking van deze middelen kan verminderd worden.
- bloeddrukverhogende middelen (zogenaamde sympathicomimetica, zoals epinefrine en norepinefrine); de werking van deze middelen kan verminderd worden.
- spierverslappende middelen (spierrelaxantia en theofylline (middel bij astma)); de effecten van deze middelen kunnen versterkt worden.
- bepaalde antibiotica (middelen ter voorkoming/bestrijding van bepaalde infecties); de nieren en het gehoor kunnen beschadigd raken door deze middelen. De gehoorstoornissen kunnen blijvend van aard zijn.
- cefalosporines (bepaalde soort antibiotica); nierbeschadiging kan optreden, vooral wanneer uw nieren minder goed werken.
- ciclosporine A (middel dat de natuurlijke afweer onderdrukt, onder andere bij transplantaties); er bestaat een verhoogd risico op het krijgen van ontstekingen aan de gewrichten (jicht-gelijkende artritis).
- middelen die via de nieren worden uitgescheiden, zoals probenecide (middel bij pijn) en methotrexaat (middel dat de natuurlijke afweer onderdrukt (immunosuppressivum); deze middelen verminderen het effect van furosemide.
- lithiumpreparaten (middelen bij depressies); de kans op vergiftiging door lithium is verhoogd (lithiumintoxicatie). Uw arts zal regelmatig de lithiumconcentratie in uw bloed controleren.
- orale bloedsuikerverlagende middelen en middelen die de bloeddruk verhogen (pressoraminen); furosemide verzwakt de werking van deze middelen.
- bloeddrukverlagende middelen (antihypertensiva) en ACE-remmers (bepaalde groep bloeddrukverlagende middelen); furosemide versterkt de werking van deze middelen.
- bepaalde groep van pijnstillende middelen met ook een ontstekingsremmende en koortswerende werking (NSAIDs, zoals indometacine en acetylsalicylzuur); de bloeddrukverlagende werking van furosemide wordt tegengegaan.
- fenytoïne (middel bij epilepsie); het urine-vorming bevorderend (diuretisch) effect van furosemide neemt af.
- cisplatine (middel bij kanker); gelijktijdig gebruik met furosemide kan leiden tot gehoorbeschadigingen.
- chloralhydraat (slaapmiddel); indien binnen 24 uur na inname van chloralhydraat Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof intraveneus wordt toegediend, kunnen zweten, rusteloosheid, misselijkheid, verhoogde bloeddruk, versnelde hartslag (tachycardie) of warmtegevoelens optreden. Gelijktijdig gebruik van furosemide en chloralhydraat wordt daarom niet aanbevolen.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-4

Bij zwangerschap dient furosemide alleen te worden gebruikt op advies van de arts en uitsluitend voor vochtophoping (oedeem) die niet direct of indirect met de zwangerschap samenhangt. Furosemide passeert de moederkoek, waardoor het ongeboren kind een verhoogde afscheiding van urine (diurese) kan hebben. Uw arts zal de groei van het kind nauwkeurig controleren.

Furosemide komt in de moedermelk terecht en kan de vorming van moedermelk remmen. U dient geen borstvoeding te geven wanneer u behandeld wordt met furosemide.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Het vermogen om deel te nemen aan het verkeer of om machines te bedienen kan in zeldzame gevallen nadelig worden beïnvloed door het gebruik van furosemide. Dit gebeurt vooral in het begin van de behandeling, bij verandering van medicatie en in combinatie met alcohol.

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof bevat natrium

Neem contact op met uw arts als u langdurig 112 ml of meer per dag nodig heeft, vooral als u is aangeraden een zoutarm (natriumarm) dieet te volgen.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Uw arts zal over het algemeen de laagst mogelijke dosering toedienen.

Uw arts dient furosemide alleen intraveneus toe, wanneer een tablet niet toegediend kan worden of niet het gewenste resultaat bereikt (bijvoorbeeld bij verminderde opname via de darmen) of wanneer een snel effect vereist is. Indien mogelijk, zal uw arts zo snel mogelijk overstappen op de tabletvorm van furosemide.

Uw arts kan de injectievloeistof zowel intraveneus (in de aders) als intramusculair (in de spieren) toedienen. Uw arts zal bepalen welke toediening in uw geval nodig is.

Over het algemeen zal uw arts starten met een dosering van 20 tot 40 mg.

Voor kinderen gelden bijzondere richtlijnen voor de dosering: 1 mg per kg lichaamsgewicht met een maximum van 20 mg per dag.

Als u merkt dat Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof te sterk of juist te weinig werkt, raadpleeg dan uw arts of apotheker.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer (u denkt dat) er te veel Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof is toegediend, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker. Symptomen van overdosering kunnen zijn: plotseling verlaagde bloeddruk (acute hypotensie), uitdroging (dehydratie) en tekort aan bepaalde stoffen in het lichaam (elektrolytentekort).

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem contact op met uw behandelend arts.

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-5

Als u stopt met het gebruik van dit middel

Stoppen met de kuur alleen op indicatie van uw arts. Vroegere klachten kunnen terug komen.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Bijwerkingen kunnen in de volgende frequenties voorkomen: zeer vaak (bij meer dan 1 op de 10 gebruikers), vaak (bij minder dan 1 op de 10 gebruikers), soms (bij minder dan 1 op de 100 gebruikers), zelden (bij minder dan 1 op de 1000 gebruikers), zeer zelden (bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers) of niet bekend (kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

De bijwerkingen die bij Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof kunnen optreden, houden meestal verband met de water- en zoutuitscheidende werking van furosemide.

Bijwerkingen die zouden kunnen optreden zijn:

Bloed- en lymfestelselaandoeningen

Soms:

- bloedafwijking (tekort aan bloedplaatjes) gepaard gaande met blauwe plekken en bloedingsneiging (trombocytopenie).

Zelden:

- bloedafwijking (tekort aan witte bloedlichaampjes) gepaard gaande met verhoogde gevoeligheid voor infecties (leukopenie)
- toename van bepaalde stoffen (eosinofiele cellen) in het bloed (eosinofilie).

Zeer zelden:

- bloedarmoede als gevolg van tekort aan rode bloedlichaampjes (aplastische anemie)
- bloedarmoede als gevolg van te grote afbraak van het bloed (hemolytische anemie)
- zeer ernstige bloedafwijking (tekort aan witte bloedlichaampjes) gepaard gaande met plotselinge hoge koorts, heftige keelpijn en zweertjes in de mond (agranulocytose).

Endocriene aandoeningen

Het kan voorkomen dat u bepaalde suikers (glucose) niet meer kunt verdragen door het gebruik van furosemide.

Indien u suikerziekte (diabetes mellitus) heeft, kunt u bepaalde waarden in uw bloed niet meer nauwkeurig meten.

Voedings- en stofwisselingsstoornissen

Furosemide kan leiden tot overmatig verlies van lichaamsvocht (bijvoorbeeld door vaker plassen dan normaal) en verlies van mineralen (natrium, kalium, magnesium, calcium). Symptomen die hierdoor kunnen optreden zijn: dorst, hoofdpijn, verwarring, spierkrampen, verhoogde prikkelbaarheid van de spieren (tetanie), spierzwakte, hartritmestoornissen en maagdarfstoornissen.

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-6

Bij tekort aan natrium (natriumdeficiëntie):

- kuitkrampen
- gebrek aan eetlust
- lusteloosheid (apathie)
- gevoel van zwakte
- duizeligheid
- slaperigheid
- braken
- verwardheid.

Bij tekort aan kalium (kaliumdeficiëntie):

- spierzwakte en het onvermogen om één of meer spieren te doen samentrekken (paralyse)
- maagdarmklachten (intestinale symptomen), zoals braken, verstopping (constipatie) en winderigheid (meteorisme)
- verhoogde uitscheiding van urine (polyurie)
- hartklachten (cardiale symptomen)
- bij ernstig kaliumverlies: belemmering van de darmwerking (paralytische ileus) of verwardheid, wat kan resulteren in coma.

Bij tekort aan magnesium en calcium (magnesium- en calciumdeficiëntie):

- verhoogde prikkelbaarheid van de spieren (tetanie)
- hartritme stoornissen.

Zenuwstelselaandoeningen

Zelden:

- waarnemen van kriebelingen, jeuk of tintelingen zonder dat daar aanleiding voor is (paresthesieën)
- levensbedreigende vorm van bewusteloosheid (hyperosmolair coma).

Niet bekend:

- duizeligheid, flauwvallen en verlies van bewustzijn (veroorzaakt door symptomatische hypotensie).

Evenwichtsorgaan- en ooraandoeningen

Soms:

- doofheid (soms onomkeerbaar).

Zelden:

- gehooraandoeningen
- oorsuizen (tinnitus).

Deze bijwerkingen zijn meestal van tijdelijke aard.

Hartaandoeningen

- verlaging van de bloeddruk, met als gevolg verminderde concentratie en reacties, licht hoofd, gevoel van druk op het hoofd, hoofdpijn, duizeligheid, slaperigheid, gevoel van zwakte, verstoord gezichtsvermogen, droge mond en niet kunnen rechtstaan (orthostatische intolerantie)
- bij ouderen kan dit leiden tot een te gering bloedvolume (hypovolemie), uitdroging (dehydratie) en verdikking van het bloed (hemoconcentratie); hierdoor kunnen zich bloedproppen vormen in de bloedvaten (trombose).

Bloedvataandoeningen

Zelden:

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-7

- ontsteking van een bloedvat (vasculitis).

Maagdarmstelselaandoeningen

Zelden:

- maagdarmklachten, zoals misselijkheid, braken of diarree.

Lever- en galaandoeningen

Zeer zelden:

- bepaalde leverfunctiestoornissen (intrahepatische cholestase)
- verhoging van bepaalde leverenzymen (levertransaminasen)
- plotselinge ontsteking van de alvleesklier gepaard gaande met heftige pijn in de bovenbuik uitstralend naar de rug en misselijkheid en braken (acute pancreatitis).

Huid- en onderhuidaandoeningen

Soms:

- gevoeligheid voor licht (fotosensitiviteit).

Zelden:

- overgevoelighedsreacties zoals jeuk, huiduitslag met hevige jeuk en vorming van bultjes (galbulten of urticaria), koorts, overgevoeligheid voor licht, ernstige overgevoelighedsreactie met (hoge) koorts, rode vlekken op de huid, gewrichtspijnen en/of oogontsteking (Stevens-Johnson syndroom), ernstige, acute (overgevoeligheds)reactie gepaard gaande met koorts en blaren op de huid/verveling van de huid (Lyell syndroom) en puntvormige bloedingen in de huid (purpura).

Niet bekend:

- acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustulose (AGEP) (acute huiduitslag).

Nier- en urinewegaandoeningen

Zelden:

- ontsteking van de nieren gepaard gaande met bloed in de urine, koorts en pijn in de flanken (interstitiële nefritis).

Indien u een urinewegverstopping heeft, kan een verhoogde urineproductie ontstaan of verergerd worden. Indien u een blaasstoornis, vergroting van de prostaat (prostatische hyperplasie) of een vernauwing van de urineleiders heeft, kan de urineproductie plotseling stoppen.

Zwangerschap, perinatale periode en puerperium

Bij vroeggeborenen:

- kalkneerslag in de nieren (nephrocalcinose)
- nierstenen (nephrolithiase).

Algemene aandoeningen en toedieningsplaatsstoornissen

- bij toediening in de spieren (intramusculaire injectie) kunnen reacties (zoals pijn) op de plaats van toediening voorkomen.

Zelden:

- shock (sterke daling van de bloeddruk, bleekheid, onrust, zwakke snelle pols, klamme huid, verminderd bewustzijn) door een plotselinge sterke vaatverwijding ten gevolge van ernstige overgevoeligheid voor bepaalde stoffen (anafylactische shock)
- koorts.

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-8

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website: www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de doos na "Niet te gebruiken na" of "Exp". Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking.

Bewaren beneden 25°C.

Niet in de koelkast of de vriezer bewaren.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

- De werkzame stof in dit middel is furosemide. 1 ml injectievloeistof bevat 10 mg furosemide.
- De andere stoffen in dit middel zijn natriumchloride, natriumhydroxide, zoutzuur en water voor injecties.

Hoe ziet Furosemide CF mg/ml injectievloeistof eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof is een heldere vloeistof, bestemd voor injectie in de aders (intraveneus) of spieren (intramusculair).

1 doos bevat 5, 10, 25, 50 of 100 injectieflacons.

Niet alle genoemde verpakkingsgrootten worden in de handel gebracht.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Vergunninghouder

Centrafarm B.V.
Van de Reijtstraat 31-E
4814 NE Breda
Nederland

Fabrikant

Centrafarm Services B.V.
Van de Reijtstraat 31-E

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof , oplossing voor injectie	RVG 55472	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-9

4814 NE Breda
Nederland

B. Braun Medical S.A.
Ronda de Los Olivares, 5
23009 Jaén
Spanje

In het register ingeschreven onder:

RVG 55472 Furosemide CF 10 mg/ml injectievloeistof

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juli 2021.

Department of Regulatory Affairs	Date: 07-2021	Authorisation	Disk: JW/070072	Rev. 6.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	---------------------------	-----------------	---------------------