

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Furosemide Centrafarm 20 mg, tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg, tabletten

furosemide

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit medicijn 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 medicijn 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 Centrafarm en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?
2. Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit medicijn?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit medicijn?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Furosemide Centrafarm en waarvoor wordt dit medicijn gebruikt?

Furosemide Centrafarm hoort bij een groep van medicijnen die plasmiddelen (diuretica) heten. Dit zijn medicijnen die ervoor zorgen dat uw lichaam meer plas (urine) maakt.

Furosemide Centrafarm wordt gebruikt voor de behandeling van:

- zwellingen door te veel vocht in weefsels bij patiënten met een
 - hartziekte
 - leverziekte (meestal in combinatie met een kaliumbesparend diureticum)
 - nierziekte
 Hierbij hoort ook een nierziekte die samen gaat met een te groot verlies van eiwitten, te veel vet en swelling doordat vocht ophoopt (nefrotisch syndroom). Heeft u deze nierziekte? Dan moet eerst het probleem worden behandeld waardoor u die ziekte heeft.
- hoge bloeddruk (arteriële hypertensie).

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

Gebruik Furosemide Centrafarm niet als u:

- allergisch bent voor **furosemide** of één van de stoffen in dit medicijn. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6 van deze bijsluiter. Als u weet dat u allergisch bent voor **sulfonamiden** (bijvoorbeeld sulfonamide antibiotica of sulfonyleureas) kunt u ook allergisch zijn voor furosemide.
- last heeft van **nierfalen, waarbij het lichaam te weinig plas (urine) maakt**
- **niet genoeg bloed in uw lichaam** heeft of als u **uitgedroogd** bent (met of zonder lage bloeddruk)
- te weinig zouten (elektrolyten) in uw lichaam heeft. Bijvoorbeeld **erg weinig kalium of natrium in uw bloed**. Dit is te zien met een bloedonderzoek.

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

- **borstvoeding** geeft
- **erge leverproblemen** heeft (levercirrose of encefalopathie)
- leverziekte heeft (hepatitis of ernstig leverfalen), vooral als u ook nierfalen heeft, ongeacht of dialyse nodig is of niet
- **duidelijk moeite met plassen** heeft door een blokkade van de urinewegen (obstructie van de urinewegen)

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit medicijn?

Neem contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt:

Uw arts zal u of uw kind in de volgende gevallen heel goed controleren:

- als u een **lage bloeddruk heeft of als er een kans is dat uw bloeddruk soms veel lager is**. (Dit kan komen door medische ziekten, zoals problemen met de bloedsomloop van de hersenvaten of hartziekten.)
- als u **suikerziekte (diabetes)** heeft. De hoeveelheid suiker in uw bloed moet regelmatig gecontroleerd worden.
- als uw **nieren minder goed werken** en u een leverziekte heeft die het lever-niersyndroom heet. Het is mogelijk dat uw arts uw dosis van dit medicijn moet aanpassen.
- als u een **ernstige leverziekte** heeft (hepatocellulaire insufficiëntie), omdat dit kan leiden tot de ontwikkeling van leverencefalopathie. Uw arts zal regelmatig de hoeveelheid mineralen in uw bloed controleren. Krijgt u leverencefalopathie? Dan moet de behandeling met furosemide meteen worden stopgezet.
- als u **te weinig eiwit in uw bloed** heeft (hypoproteïnemie). Vooral als u het nefrotisch syndroom heeft. Uw arts past de dosis van dit medicijn voorzichtig aan.
- als u **jicht** heeft (een ontsteking in een gewricht met pijn). De hoeveelheid urinezuur in uw bloed moet regelmatig gecontroleerd worden.
- als u **lithium** gebruikt. Uw arts zal de hoeveelheid lithium in uw bloed heel goed controleren en de dosis aanpassen als dat nodig is.
- als dit medicijn aan een **te vroeg geboren baby** wordt gegeven. De arts zal de nierfunctie van uw kind controleren, een nierecho uitvoeren en andere voorzorgsmaatregelen nemen als dat nodig is (zie ook rubriek 4).

Neem ook contact op met uw arts voordat u dit medicijn gebruikt als:

- u **ouder** bent en/of andere **medicijnen gebruikt die een bloeddrukdaling kunnen veroorzaken** en u andere **medische ziekten heeft die risico's vormen voor een bloeddrukdaling** (hypotensie).
- u **ouder** bent en dementie heeft en **risperidon** (een medicijn tegen schizofrenie) gebruikt.
- uw **plas niet goed door uw lichaam stroomt**, bijvoorbeeld doordat de prostaat groter is dan normaal of als u minder plast. Uw arts zal uw urineproductie zorgvuldig controleren.
- u een **risico heeft op te weinig mineralen in uw bloed. Dit geldt ook voor ongewone veranderingen in de hoeveelheid zuur en base** in het lichaam. Dit kan optreden als u veel water verliest als u ziek bent, als u diarree heeft of hevig zweet, als u andere ziekten heeft (een leverziekte of hartziekte) of als u andere medicijnen gebruikt (zie “Gebruikt u nog andere medicijnen?”). In het algemeen controleert uw arts regelmatig hoeveel mineralen (vooral **kalium, natrium en calcium**), urinezuur, glucose en creatinine in uw bloed zit. Uw arts doet dit vooral bij patiënten met een hoog risico en bij een behandeling die lang duurt. Problemen met de hoeveelheid mineralen en zuur-base verdeling moeten opgelost worden. Uw arts kan de behandeling met dit medicijn tijdelijk stoppen.
- u een **ontstekingsziekte** heeft die gewrichtspijn, huiduitslag en koorts veroorzaakt (deze ziekte heet **systemische lupus erythematoses (SLE)**). Het is mogelijk dat deze ziekte ontstaat of erger wordt.
- u **andere medicijnen** gebruikt, zie “Gebruikt u nog andere medicijnen?”.

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

Weet u niet zeker of een van het hierboven genoemde voor u geldt? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit medicijn gaat gebruiken.

Het gewichtsverlies door verhoogde urine-uitscheiding mag niet meer dan 1 kg per dag zijn, ongeacht de hoeveelheid die u plast.

Om een groot kaliumverlies te voorkomen, wordt een kaliumrijk dieet aanbevolen, bijvoorbeeld met aardappelen, bananen, tomaten, spinazie, gedroogd fruit. Uw arts kan ook besluiten om kaliumsupplementen voor te schrijven.

Als u dit medicijn gedurende een langere periode gebruikt, is het raadzaam om extra vitamine B1 (thiamine) te nemen om het verlies te compenseren. Vitamine B1 ondersteunt de hartfunctie.

Blootstelling aan zonlicht of UV-stralen: vertel het aan uw arts als u een ongebruikelijke huidreactie krijgt na blootstelling aan zonlicht of UV-straling (fotosensitiviteit). Het kan dan nodig zijn om de behandeling te stoppen.

Gebruikt u nog andere medicijnen?

Gebruikt u naast Furosemide Centrafarm nog andere medicijnen, heeft u dat kort geleden gedaan of gaat u dit misschien binnenkort doen? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Als u een van de volgende medicijnen gebruikt, **moet u Furosemide Centrafarm niet gebruiken als dit kan**. Vertel het uw arts als u een van de volgende medicijnen gebruikt:

- medicijnen die schade aan oor of nieren kunnen veroorzaken - zoals medicijnen om infecties te behandelen (medicijnen met een werkzame stof die beginnen met "cef" (**cefalosporinen**); **vancomycine, teicoplanine; kanamycine, gentamycine, tobramycine, polymyxinen**), organoplatinaten (**cisplatin** gebruikt voor de behandeling van bepaalde vormen van kanker) en andere lisduretica. Als gebruik samen nodig is, zal de arts uw gehoorfunctie en nierfunctie heel goed controleren.
- **chlorthalidraat**, een medicijn voor de behandeling van slaapproblemen. Gebruik Furosemide Centrafarm niet als u chlorthalidraat gebruikt.
- **lithium**, een medicijn voor de behandeling van depressie en geestelijke ziekten. Als u furosemide samen met lithium moet gebruiken, zal uw arts de hoeveelheid lithium in uw bloed goed controleren.

De volgende medicijnen kunnen invloed hebben op of worden beïnvloed door Furosemide Centrafarm en **moeten met voorzichtigheid samen worden gebruikt**. Vertel uw arts als u een van de volgende medicijnen gebruikt, want de arts moet mogelijk de dosering aanpassen of andere voorzorgsmaatregelen nemen:

- **sucralfaat**, een medicijn voor de behandeling van maagzweren en darmzweren. Neem Furosemide Centrafarm en sucralfaat niet binnen 2 uur van elkaar.
- medicijnen voor de behandeling van hoge bloeddruk (**antihypertensie**), zoals:
 - **ACE-remmers** (medicijnen met werkzame stoffen die eindigen op "pril"),
 - **angiotensine II receptorblokkers** (medicijnen met werkzame stoffen die eindigen op "sartan") of
 - andere medicijnen die de bloeddruk lager maken (bijvoorbeeld **aliskiren**), en
 - andere medicijnen die de urineproductie verhogen (**diuretica**, zoals **amiloride, eplerenon, spironolacton, triamteren** enzovoort).
- alfablokkers voor urologisch gebruik (bijvoorbeeld **doxazosine, prazosine, tamsulosine**)
- medicijnen die worden gebruikt om depressie te behandelen (zoals **imipramine**, selectieve serotonineheropnameremmers (**escitalopram**))

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

- bepaalde medicijnen die worden gebruikt voor de behandeling van stemmingsstoornissen en gedragsstoornissen (**antipsychotica**) (zoals chlorpromazine, levomepromazine, clozapine, quetiapine, amisulpride, tiapride, droperidol, haloperidol, pimozide, sertindool, flupentixol)
- **risperidon**, een medicijn voor de behandeling van geestelijke ziekten. Uw arts weegt de voordelen en nadelen goed af van een behandeling samen met Furosemide Centrafarm. Dit geldt vooral voor oudere patiënten met dementie.
- **levothyroxine**, een medicijn dat wordt gebruikt om een tekort aan schildklierhormoon (hypothyreoïdie) te behandelen. Uw arts zal de hoeveelheid schildklierhormoon in uw bloed controleren.
- medicijnen die ontstekingen remmen en pijn minder maken (NSAID's), zoals **acetylsalicylzuur** en **indometacine**
 - **fentyoïne**, een medicijn voor de behandeling van epilepsie en sommige pijnklachten
 - **oxcarbazepine**, **carbamazepine** (medicijnen tegen epilepsie)
 - **baclofen**, een medicijn dat wordt gebruikt om onwillekeurige spiercontracties te behandelen
- medicijnen die worden gebruikt voor de behandeling van hartproblemen zoals **nitraten** en **hartglycosiden** (bijvoorbeeld **digitalisglycosiden (digoxine)**)
- bepaalde medicijnen die worden gebruikt voor hartritmestoornissen worden **anti-aritmica** genoemd, zoals kinidine, disopamine, amiodaron, sotalol, ibutilide, dofetilide
- **bepaalde antibiotica** uit de macrolidenfamilie (bijvoorbeeld spiramycine IV, erytromycine IV) of fluoroquinolonen (bijvoorbeeld moxifloxacin, levofloxacin), amphotericine B (IV)
- bepaalde medicijnen die schimmelinfecties of parasitaire infecties behandelen (bijvoorbeeld **pentamidine**)
- bepaalde medicijnen voor de behandeling van malaria (bijvoorbeeld **halofantrien**, **lumefantrien**)
- bepaalde medicijnen voor de behandeling van verstopping (bijvoorbeeld **cisapride**, **prucalopride**)
- **vincamine IV** (een medicijn dat wordt gebruikt voor de behandeling van kleine neurologische ziekten)
- **methadon** (een medicijn dat wordt gebruikt om drugsverslaving te behandelen)
- **carbenoxolon**, een medicijn voor de behandeling van slokdarmzweren en ontsteking
- **glucocorticoïden**, medicijnen om ontstekingen te behandelen of orgaantransplantatieafstoting te voorkomen, zoals hydrocortison, dexametason enzovoort.
- **tetracosactide** (hormoon dat wordt gebruikt voor de behandeling van bijnierziekten)
- **aminogluthetimide** (een medicijn tegen borstkanker of het syndroom van Cushing)
- bepaalde medicijnen die worden gebruikt om kanker en de bijwerkingen ervan te behandelen (bijvoorbeeld **amifostine**, **toremifeen**, **arseentrioxide** en **dolasetron IV**)
- **probenecide**, een medicijn voor de behandeling van jicht (een ontsteking in een gewricht met pijn)
- **methotrexaat**, een medicijn om erge gewrichtsontsteking, kanker en psoriasis te behandelen
- medicijnen voor de behandeling van suikerziekte (waaronder **metformine** en **desmopressine**)
- medicijnen die worden gebruikt om de bloeddruk te verhogen en de hartslag te vertragen in bepaalde shocksituaties, zoals **adrenaline** en **noradrenaline**
- **terfenadine** (een medicijn tegen allergieën)
- **theofylline**, een medicijn voor de behandeling van astma en andere problemen met ademen
- sommige **spierontspannende middelen** met werkzame stoffen die eindigen op "curonium" of "curium"
- **ciclosporine A**, een medicijn om te zorgen dat het lichaam transplantaten niet afstoot, voor de behandeling van erge huidziekten en erge oogontsteking of gewrichtsontsteking
- **contrastmiddelen**, medicijnen gebruikt bij het maken van röntgenfoto's om organen of bloedvaten te laten zien

Als u niet zeker weet of een van bovenstaande punten op u van toepassing is, overleg dan met uw arts of apotheker voordat u Furosemide Centrafarm neemt.

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

Waarop moet u letten met eten?

Zorg dat u niet veel drop eet tijdens het gebruik van dit medicijn. Neem Furosemide Centrafarm op een lege maag, minimaal een half uur voor een maaltijd.

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 medicijn gebruikt.

Zwangerschap

Dit medicijn mag alleen worden gebruikt als u zwanger bent als uw arts dit echt nodig vindt. Gebruikt u dit medicijn als u zwanger bent? Dan controleert uw arts goed:

- de hoeveelheid mineralen in uw bloed
- de hoeveelheid bloedcellen in uw bloed
- de groei van uw ongeboren kind

Borstvoeding

Gebruik dit medicijn niet als u borstvoeding geeft.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

U kunt zich duizelig en onwel voelen door dit medicijn. U mag dan niet rijden en geen machines gebruiken.

Furosemide Centrafarm bevat lactose

Als uw arts u heeft verteld dat u bepaalde suikers niet verdraagt, neem dan contact op met uw arts voordat u dit medicijn inneemt.

Furosemide Centrafarm bevat natrium

Dit medicijn bevat minder dan 1 mmol natrium (23 mg) per tablet, dat wil zeggen dat het in wezen 'natriumvrij' is.

3. Hoe gebruikt u dit medicijn?

Gebruik dit medicijn altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Hoe neemt u dit medicijn in?

Neem de tabletten op een lege maag minimaal een half uur voor het eten in, met een glas water.

Kauw niet op de tablet.

De 40 mg tablet kan in twee dezelfde doses verdeeld worden.

Hoeveel tabletten moet u innemen?

Hoeveel tabletten u moet innemen, hangt af van uw ziekte.

Volwassenen

De geadviseerde startdosering is 20 tot 40 mg per dag. Pas de dosis aan tot de laagst mogelijke dosis die goed werkt. Bij sommige patiënten kan een dosis van 80 mg per dag of hoger nodig zijn. Dit hangt af van de ziekte. Uw arts bepaalt welke dosis voor u de juiste is.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Bij kinderen hangt de dosis af van hoe zwaar het kind is. De hoeveelheid wordt berekend door uw arts.

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

De geadviseerde dosering is 1 tot 2 mg per kilogram lichaamsgewicht.

Voor kinderen die de tabletten niet kunnen doorslikken, kunnen andere, geschiktere farmaceutische vormen met furosemide op de markt zijn.

Ouderen

Uw arts moet mogelijk uw dosis Furosemide Centrafarm aanpassen.

Patiënten van wie de lever minder goed werkt

Het is mogelijk dat uw arts uw dosering verandert als uw lever minder goed of slecht werkt. Zie ook rubriek 2 “Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?”.

Patiënten van wie de nieren minder goed werken

Het is mogelijk dat uw arts uw dosis van dit medicijn moet aanpassen. Zie ook rubriek 2 “Wanneer mag u dit medicijn niet gebruiken?”.

Bloedonderzoeken

Uw arts kan bloedonderzoek doen om te controleren of de hoeveelheid van sommige zouten in uw bloed goed is.

Heeft u te veel van dit medicijn ingenomen?

Heeft u of uw kind per ongeluk te veel tabletten ingenomen? Neem dan direct contact op met uw arts of neem contact op met het dichtstbijzijnde ziekenhuis. Doe dit ook als u of uw kind geen klachten heeft. Neem het medicijn in de originele verpakking mee. Dan kan de arts snel zien welk medicijn u heeft gebruikt.

Als u te veel van dit medicijn ingenomen heeft, kunt u:

- zich verward voelen, uw aandacht niet lang bij iets houden, moeite hebben emoties te laten zien of interesse in iets te laten zien;
- duizelig zijn, zich licht in het hoofd voelen, flauwvallen;
- een onregelmatige hartslag, slappe spieren, kramp of bloedpropjes krijgen (tekenen hiervan zijn pijn en zwelling in het lichaamsdeel waar u de klachten heeft);
- problemen krijgen met uw nieren of bloed.

Bent u vergeten dit medicijn in te nemen?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen. Neem de vergeten dosering zodra u eraan denkt op dezelfde dag. Of neem de volgende dosering zoals normaal de volgende dag.

Als u stopt met het gebruik van dit medicijn

Stop niet met het gebruik van dit medicijn zonder dat uw arts u dit vertelt. Zonder overleg stoppen kan erg slecht voor u zijn en kan ervoor zorgen dat de behandeling minder goed werkt.

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

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk medicijn kan ook dit medicijn bijwerkingen hebben. Niet iedereen krijgt daarmee te maken.

Stop met het gebruik van dit medicijn en neem direct contact op met uw arts of ga naar het dichtstbijzijnde ziekenhuis met spoedeisende hulp als u last krijgt van een van de volgende bijwerkingen:

- **Erge allergische reactie.** De klachten kunnen zijn: huiduitslag met roze bulten en erge jeuk

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

(netelroos), zwelling van het gezicht, de lippen, tong of keel, problemen met ademen, een koele klamme huid, een bleke huid en een snelle hartslag (zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers).

- **Ontsteking van de alveesklier.** Dit kan zorgen voor erge buikpijn of rugpijn (zeer zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers).
- **Te weinig van verschillende soorten bloedcellen.** Klachten kunnen zijn sneller blauwe plekken krijgen (trombocytopenie (soms; komt voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers)), meer ontstekingen, plotse hoge koorts, erge keelpijn en zweren in de mond (leukopenie (zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers) en/of agranulocytose (zeer zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)), zich zwakker of meer moe voelen dan normaal, bleke huid, ademnood, donkere plas (hemolytische anemie of aplastische anemie (zeer zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers)).
- **Uitdroging of veranderingen in de hoeveelheden van sommige stoffen in het lichaam.** De klachten kunnen zijn meer dorst dan normaal, hoofdpijn, duizelig zijn of licht in het hoofd voelen, flauwvallen, verward zijn, pijn, zwakte, krampen of spasmen in de spieren of gewrichten, maagklachten of een onregelmatige hartslag (vaak; komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers).
- **Leverprobleem.** Tekenende gele huid of ogen en donkerbruine plas (zeer zelden; komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers).
- **Leverencefalopathie.** Bij patiënten die al leverproblemen hebben, kan een erger leverprobleem optreden waardoor de hersenen slechter werken. Bij de klachten horen: dingen vergeten, toevallen, emoties die veranderen en coma (vaak; komt voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers).
- **Erge huidreactie** (zoals het Stevens-Johnson-syndroom, toxische epidermale necrolyse, geneesmiddelenreactie met eosinofilie en systemische symptomen (DRESS) of acute gegeneraliseerde exanthemateuze pustulose (AGEP)). Klachten kunnen zijn huiduitslag op meer delen van het lichaam, blaarvorming of vervellen van de huid rond de lippen, ogen, mond, neus, geslachtsdelen of andere lichaamsdelen, klachten die lijken op griep en koorts (niet bekend; kan op basis van de beschikbare gegevens niet worden bepaald).
- **Erge spieraftbraak.** Tekenende spierpijn, gevoeligheid of zwakte zonder dat u weet waarom (niet bekend; kan op basis van de beschikbare gegevens niet worden bepaald).
- **Probleem met uw nieren.** Tekenende niet naar het toilet gaan (uw lichaam maakt te weinig plas (urine)), misselijk zijn, moe zijn, pijn in uw zij, opzwellen van uw benen of bloed in uw plas (urine) (niet bekend; kan op basis van de beschikbare gegevens niet worden bepaald).

Daarnaast kunnen andere bijwerkingen optreden:

Zeer vaak: komen voor bij meer dan 1 op de 10 gebruikers

- minder bloed in uw lichaam
- meer vet (triglyceride) in het bloed
- lagere bloeddruk dan normaal, waaronder orthostatische hypotensie (dit zorgt voor problemen met de stroom van het bloed in het lichaam, vooral bij het opstaan. Dit kan leiden tot shock bij heel veel plassen.)
- meer creatine in het bloed

Vaak: komen voor bij minder dan 1 op de 10 gebruikers

- meer bloedcellen bij elkaar (hogere concentratie) door vochtverlies
- weinig kalium, natrium en chloride in het bloed
- meer urinezuur in het bloed dan normaal, jicht
- meer vet (cholesterol) in het bloed dan normaal
- meer plas (urine) dan normaal

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

Soms: komen voor bij minder dan 1 op de 100 gebruikers

- meer suiker in het bloed
- problemen met horen. Meestal gaat dit over. Dit komt vooral voor bij patiënten met nieren die slechter werken of patiënten die te weinig eiwit in het bloed hebben (komt voor bij bijvoorbeeld het nefrotisch syndroom).
- doof zijn (soms gaat dit niet meer over)
- allergische of niet-allergische huidreacties
- misselijk zijn
- jeuk
- huiduitslag met roze bulten en erge jeuk (netelroos), huiduitslag
- erge ontsteking van de huid en onderhuid. Klachten die hierbij horen zijn blaren en koorts (bulleuze dermatitis, erythema multiforme, bulleus pemfigoïd, exfoliatieve dermatitis).
- rode of paarse vlekken op de huid
- u kunt minder goed tegen licht

Zelden: komen voor bij minder dan 1 op de 1.000 gebruikers

- meer van sommige witte bloedcellen (eosinofiele granulocyten)
- problemen met het gevoel zoals tintelingen, prikkelingen, branderig gevoel of een doof gevoel
- oorsuizen (tinnitus)
- nierontsteking
- ontsteking van de bloedvaten
- overgeven, diarree
- koorts

Zeer zelden: komt voor bij minder dan 1 op de 10.000 gebruikers

- meer van sommige leverenzymen (transaminasen)

Niet bekend: kan met de beschikbare gegevens niet worden bepaald

- het ontstaan of erger worden van een ontstekingsziekte die gewrichtspijn, huiduitslag en koorts veroorzaakt (systemische lupus erythematoses; SLE)
- te weinig calcium of magnesium in het bloed
- veel te veel alkaline in het bloed, zoutverlies en lage bloeddruk door een nierziekte (pseudo-Barttersyndroom). Dit komt door verkeerd gebruik en/of te lang gebruik van dit medicijn.
- duizelig zijn, flauwvallen en verlies van het bewustzijn (door een lage bloeddruk met klachten)
- hoofdpijn
- bloedpropje die een bloedvat kan verstoppen
- te veel natrium of chloride in uw plas (urine)
- te veel ureum in het bloed
- plasproblemen door verstopping van de urineweg waaronder plas dat in de blaas blijft zitten (urineretentie)
- nierverkalking of nierstenen bij te vroeg geboren kinderen
- groter risico dat het bloedvat tussen de longslagader en de grote lichaamsslagader (aorta) open blijft als dit medicijn tijdens de eerste weken aan een te vroeg geboren baby wordt gegeven
- huiduitslag of zweren in de mond kan voorkomen (lichenoïde reactie)

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u of uw kind last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, helpt

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	SI/H/0330 RVG 134042 RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		

u ons om meer informatie te krijgen over de veiligheid van dit medicijn.

5. Hoe bewaart u dit medicijn?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit medicijn niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die vindt u op de doos, het etiket van de fles en de blisterverpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Voor dit medicijn zijn er geen speciale bewaarcondities wat betreft de temperatuur.
Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Spoel medicijnen niet door de gootsteen of de wc. Vraag uw apotheker wat u met medicijnen moet doen die u niet meer gebruikt. Als u medicijnen op de juiste manier afvoert, worden ze op een juiste manier vernietigd en komen ze niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit medicijn?

- De werkzame stof is furosemide.
Elke Furosemide Centrafarm 20 mg tablet bevat 20 mg furosemide.
Elke Furosemide Centrafarm 40 mg tablet bevat 40 mg furosemide.
- De andere ingrediënten zijn: lactosemonohydraat, maïszetmeel, pregelatiniseerde maïszetmeel, natriumzetmeelglycolaat (Type A), magnesiumstearaat.

Hoe ziet Furosemide Centrafarm eruit en wat zit er in een verpakking?

Furosemide Centrafarm 20 mg tabletten zijn witte tot gebroken witte, ronde tabletten, met een diameter van 6 mm, gemerkt met F en 20 aan één kant.

Furosemide Centrafarm 40 mg tabletten zijn witte tot gebroken witte, ronde tabletten, met een diameter van 8 mm, gemerkt met F en 40 aan één kant (tussen F en 40 zit een breukstreep).

Furosemide Centrafarm 20 mg tabletten worden verpakt in:
PVDC/PVC/Aluminium blisterverpakkingen met 30, 50, 100 tabletten of
PVDC/PVC/Aluminium geperforeerde eenheidsdosisblisterverpakkingen met 30x1 tablet of
HDPE-flessen met schroefdop die 100, 250, 500, 1000 tabletten bevat.

Furosemide Centrafarm 40 mg tabletten worden verpakt in:
PVDC/PVC/Aluminium blisterverpakkingen met 20, 30, 50, 100, 300 tabletten of
PVDC/PVC/Aluminium geperforeerde eenheidsdosisblisterverpakkingen met 30x1, 50x1, 90x1, 100x1 tablet en/of
HDPE-flessen met schroefdop die 250, 500, 1000 tabletten bevatten.

Het is mogelijk dat niet alle genoemde verpakkingsgrootten in de handel worden gebracht.

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

Vergunninghouder:

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------

Centrafarm B.V., Breda, The Netherlands		Module 1 Administrative information and prescribing information
Furosemide Centrafarm 20 mg , tabletten	<i>SI/H/0330</i> RVG 134042	
Furosemide Centrafarm 40 mg , tabletten	RVG 134043	
Furosemide		
1.3.1.3 Package Leaflet		1.3.1.3-10 van 10

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

Fabrikant:
STADA Arzneimittel AG
Stadastrasse 2 - 18
61118 Bad Vilbel
Duitsland

Clonmel Healthcare Ltd
Waterford Road
Clonmel, E91 D768 Co. Tipperary
Ierland

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

In het register ingeschreven onder:

Furosemide Centrafarm 20 mg, tabletten: RVG 134042
Furosemide Centrafarm 40 mg, tabletten: RVG 134043

Dit medicijn is geregistreerd in lidstaten van de Europese Economische Ruimte onder de volgende namen:

België, Luxemburg, Malta:	Furosemide Eurogenerics
Denemarken, Finland, IJsland, Roemenië, Slovenië:	Furosemide STADA
Duitsland:	Furosemide AL
Ierland:	Furosemide Clonmel
Nederland:	Furosemide Centrafarm

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in juni 2026.

Department of Regulatory Affairs	Date: 05-2026	Authorisation	CM: MvdA	Rev. 1.1	Approved MEB
-------------------------------------	----------------------	----------------------	--------------------	-----------------	---------------------