

Dénomination du médicament

FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable
Furosémide

Encadré

Veillez lire attentivement cette notice avant de prendre ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4

Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable et dans quels cas est-il utilisé ?
2. Quelles sont les informations à connaître avant de prendre FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?
3. Comment prendre FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?
4. Quels sont les effets indésirables éventuels ?
5. Comment conserver FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?
6. Contenu de l'emballage et autres informations.

1. QU'EST-CE QUE FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?

Classe pharmacothérapeutique : code ATC : C03CA01 DIURETIQUE DE L'ANSE.

Ce médicament est indiqué dans le traitement :

- des œdèmes d'origine cardiaque ou rénale ;
- des œdèmes d'origine hépatique, le plus souvent en association avec un diurétique épargneur de potassium ;
- de l'hypertension artérielle chez le patient insuffisant rénal chronique, en cas de contre-indication aux diurétiques thiazidiques (notamment lorsque la clairance de la créatinine est inférieure à 30 mL/min).

2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?

Ne prenez jamais FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes allergique à la substance active (le furosémide) ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament, mentionnés à la rubrique 6 ;
- si vous souffrez d'une défaillance brutale des fonctions du rein (insuffisance rénale aiguë) ;
- si vous avez des difficultés importantes pour uriner à cause d'un blocage de l'écoulement de l'urine (obstruction des voies urinaires) ;
- si vous avez une diminution du volume total de sang dans votre corps ;
- si vous êtes déshydraté(e) ;
- si vous avez une diminution excessive de potassium dans le sang (voir la section 4 « Quels sont les effets indésirables éventuels ? ») ;
- si vous avez une diminution excessive de sodium dans le sang ;
- si vous avez une maladie du foie (hépatite ou insuffisance hépatique sévère), surtout si vous avez également une défaillance des fonctions du rein, nécessitant ou non une dialyse (hémodialysé(e) et insuffisant(e) rénal sévère) ;
- si vous avez une maladie grave du foie associée à des troubles du cerveau (encéphalopathie hépatique) ;
- si vous prenez un autre médicament, assurez-vous que l'association avec FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable n'est pas contre indiquée (voir paragraphe « Autres médicaments et FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable »).

D'une façon générale, ne prenez pas FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable :

- si vous êtes enceinte ;

- si vous prenez du lithium.

Avertissements et précautions

Adressez-vous à votre médecin, pharmacien ou votre infirmier/ère avant de prendre FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable :

- si vous souffrez de pré-diabète ou de diabète (taux de sucre dans le sang anormalement élevé) ;
- si vous souffrez de goutte (taux d'acide urique dans le sang trop élevé) ;
- si vous avez une maladie grave du foie ;
- si vous avez une maladie grave des reins ;
- si vous avez une tension artérielle basse ;
- si vous avez une maladie inflammatoire touchant notamment la peau (lupus érythémateux disséminé).

Si vous êtes une personne âgée, si vous prenez d'autres traitements médicamenteux susceptibles de causer une chute de la pression artérielle ou si vous présentez d'autres problèmes médicaux impliquant un risque de diminution de la pression artérielle.

Pendant le traitement, votre médecin instaurera un contrôle médical et des analyses de sang afin de surveiller le bon déroulement du traitement.

Si ce médicament est utilisé chez les nouveau-nés et les prématurés : l'utilisation prolongée de ce médicament à forte dose peut nécessiter des échographies rénales (examen médical permettant de visualiser le rein).

Si ce médicament doit être utilisé chez une personne âgée souffrant de démences, soignée par de la rispéridone (médicament pour traiter certains troubles de l'humeur et du comportement), vous devez prévenir le médecin car cette association doit être utilisée avec précaution.

Exposition au soleil ou aux UV : prévenez votre médecin si vous avez une réaction exagérée de la peau après une exposition au soleil ou aux UV (photosensibilité) car l'arrêt du traitement peut être nécessaire.

Enfants

Sans objet.

Autres médicaments et FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable

Vous ne devez pas prendre ce médicament, sauf avis contraire de votre médecin ou de votre pharmacien, si vous prenez, avez récemment pris ou pourriez prendre des médicaments contenant du lithium (médicament utilisé pour traiter les troubles de l'humeur comme le trouble bipolaire).

Informez votre médecin si vous prenez :

- des médicaments qui peuvent faire baisser les taux de potassium et de sodium dans le sang ;
- des médicaments qui peuvent avoir un effet sur le système auditif ;
- des médicaments anti-inflammatoires non stéroïdiens (comme de l'aspirine) ;

- des médicaments antihypertenseurs y compris les digitaliques, les diurétiques, les inhibiteurs de l'enzyme de conversion de l'angiotensine, les antagonistes des récepteurs de l'angiotensine II et les alpha-bloquants ;
- des médicaments susceptibles d'entraîner un trouble du rythme cardiaque appelé torsades de pointes comme certains antidépresseurs (exemple : le citalopram, l'escitalopram), certains médicaments utilisés pour traiter des troubles de l'humeur et du comportement (exemple : phénothiazines (chlorpromazine, cyamémazine, fluphénazine, lévomépromazine, pipotiazine, méquitazine), benzamides (amisulpride, sulpiride, sultopride, tiapride), butyrophénones (dropéridol, halopéridol, pipamrenone), pimozide, sertindole, flupentixol, zuclopenthixole), certains antibiotiques de la famille des macrolides (exemple : spiramycine IV, érythromycine IV) ou des fluoroquinolones (exemple : moxifloxacine, lévofloxacine), certains médicaments utilisés pour traiter le cancer et ses effets indésirables (exemple : torémifène, arsénieux et dolasetron IV), certains médicaments utilisés pour traiter le paludisme (exemple : halofantrine, luméfantrine), certains médicaments qui traitent les infections dues à des champignons ou à des parasites (exemple : pentamidine), certains médicaments utilisés pour traiter la constipation (exemple : cisapride, prucalopride), certains médicaments utilisés dans les troubles du rythme cardiaque (exemple : quinidine, hydroquinidine disopyramide, dofétilide, amiodarone, sotalol, ibutilide, dronédarone), le bépridil (médicament utilisé pour traiter l'angine de poitrine), la vincamine IV (médicament utilisé dans le traitement des troubles neurologiques mineurs liés au vieillissement) et la méthadone (médicament utilisé pour lutter contre la dépendance aux drogues) (voir rubrique « Avertissements et précautions ») ;
- des médicaments antidiabétiques comme la metformine ;
- des médicaments contenant des aminosides (une classe d'antibiotiques) ;
- des médicaments contenant de la phénytoïne, utilisée pour le traitement de l'épilepsie ;
- des médicaments contenant de la carbamazépine, utilisée pour le traitement de l'épilepsie ou de la schizophrénie ;
- des médicaments contenant des produits de contraste iodés ;
- des médicaments contenant du baclofène (médicament utilisé dans le traitement des contractions musculaires involontaires) ;
- des médicaments contenant de la ciclosporine, utilisée comme immunosuppresseur ;
- des antidépresseurs imipraminiques ;
- des médicaments contenant de l'amifostine (médicaments utilisés dans le cadre du traitement de cancers) ;
- des médicaments contenant des organoplatines, utilisés pour le traitement de certains cancers ;
- des médicaments contenant des dérivés nitrés et apparentés.

Votre médecin pourrait avoir besoin de modifier la dose de vos médicament et/ou prendre d'autres précautions si vous prenez de l'aliskirène.

FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable avec des aliments, boissons et de l'alcool

Sans objet.

Grossesse et allaitement

Grossesse

Le plus souvent, ce médicament n'a pas lieu d'être prescrit pendant la grossesse.

Il ne sera utilisé pendant la grossesse que de façon exceptionnelle et sur les conseils de votre médecin.

Il conviendra de surveiller étroitement la croissance du fœtus.

Allaitement

Il est préférable de ne pas allaiter en cas de traitement par furosémide.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou pharmacien avant de prendre ce médicament.

Conduite de véhicules et utilisation de machines

Sans objet.

FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable contient du lactose.

Si votre médecin vous a informé(e) d'une intolérance à certains sucres, contactez-le avant de prendre ce médicament.

3. COMMENT PRENDRE FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Posologie

La posologie est adaptée selon l'indication et la gravité de l'affection.

Adulte

Hypertension artérielle chez l'insuffisant rénal chronique :

En association aux autres traitements antihypertenseurs (notamment les antagonistes du système rénine-angiotensine), les doses usuelles recommandées sont de 20 mg/jour à 120 mg/jour en une ou plusieurs prises par jour.

Œdèmes modérés d'origine cardiaque, rénale ou hépatique :

1 à 2 comprimés à 20 mg de furosémide par jour.

Utilisation chez les enfants

Œdèmes d'origine cardiaque, rénale ou hépatique :

La posologie quotidienne est de 1 à 2 mg/kg de poids corporel, répartie en 1 à 2 prises.

Veillez à toujours prendre ce médicament en suivant exactement les instructions de cette notice ou les indications de votre médecin ou pharmacien. Vérifiez auprès de votre médecin ou pharmacien en cas de doute.

Si vous avez pris plus de FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable que vous n'auriez dû :

Consultez immédiatement votre médecin ou votre pharmacien.

Si vous oubliez de prendre FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable :

Sans objet.

Si vous arrêtez de prendre FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable :

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

Des fréquences d'apparition peuvent parfois être déterminées pour les effets indésirables et elles sont définies comme indiqué ci-dessous. Un effet indésirable est dit :

- très fréquent quand il apparaît chez plus d'un patient sur 10 ;
- fréquent quand il apparaît chez moins d'un patient sur 10 ;
- peu fréquent quand il apparaît chez moins d'un patient sur 100 ;
- rare quand il apparaît chez moins d'un patient sur 1 000 ;
- très rare quand il apparaît chez moins d'un patient sur 10 000.

Les effets indésirables suivants peuvent survenir :

- Formation de caillots de sang dans un vaisseau sanguin notamment chez les personnes âgées.
- Chez un nombre indéterminé de patients, rétention d'urine dans la vessie en cas de blocage de l'écoulement de l'urine (obstruction des voies urinaires).
- En cas de maladie grave du foie (insuffisance hépatique), possibilité de survenue fréquente de troubles du cerveau (encéphalopathie hépatique).
- Cas peu fréquents de réactions au niveau de la peau d'origine allergique ou non, démangeaisons associées ou non à l'apparition sur la peau de taches en relief, à l'image d'une piqûre d'ortie (urticaire), réactions bulleuses, pemphigoïde bulleuse (affection de la peau caractérisée par la présence de bulles), peu fréquemment réaction exagérée de la peau après exposition au soleil et aux UV (photosensibilisation), rougeur sur la peau et les muqueuses (érythème polymorphe), et chez un nombre indéterminé de patients éruption de bulles avec décollement de la peau pouvant rapidement s'étendre à tout le corps et mettre en danger le patient (syndrome de Stevens-Johnson, syndrome de Lyell), pustulose exanthématique aiguë généralisée (PEAG) (éruption fébrile aiguë due au médicament) et réaction d'hypersensibilité médicamenteuse se manifestant par une éruption cutanée généralisée, une fièvre élevée, des troubles des éléments du sang (augmentation du nombre de certains globules blancs) et pouvant présenter une atteinte du foie, des reins, des poumons et du cœur (syndrome de DRESS).

- Autres signes de réactions allergiques : rarement, fièvre, augmentation de certains globules blancs (hyperéosinophilie), réactions allergiques potentiellement graves notamment malaise brutal avec baisse importante de la tension artérielle, accélération du rythme cardiaque et difficulté à respirer (réactions anaphylactiques et/ou anaphylactoïdes).
- Peu fréquemment, des petites taches rouges/violettes sur la peau (purpura), rarement une inflammation et une altération des vaisseaux sanguins (vascularite).
- Rarement, des fourmillements (paresthésie).
- Des troubles digestifs tels que, peu fréquemment, des nausées, et rarement, vomissements et diarrhées.
- Très rarement, des atteintes du foie ou du pancréas.
- Rarement, une atteinte du rein (néphropathie interstitielle).
- Peu fréquemment, une atteinte de l'audition en particulier chez les personnes qui ont une maladie des reins (insuffisance rénale ou syndrome néphrotique), ou qui utilisent également certains médicaments antibiotiques notamment de la famille des aminosides. Peu fréquemment, des cas de surdité (pouvant être irréversibles) ont été rapportés.
- Des modifications visibles lors d'une prise de sang peuvent apparaître :
 - o une diminution fréquente de la quantité de potassium dans le sang (hypokaliémie),
 - o une diminution fréquente de la quantité de sodium dans le sang (hyponatrémie),
 - o une diminution très fréquente du volume total de sang dans le corps (hypovolémie) avec une baisse importante de la tension artérielle lors du passage de la position assise à la position debout, pouvant s'accompagner de vertiges et/ou d'un malaise (hypotension orthostatique),
 - o une diminution du nombre de globules blancs (neutropénie dans de rares cas, agranulocytose dans de très rares cas), une diminution du nombre de globules blancs, de globules rouges et de plaquettes (aplasie médullaire dans de très rares cas), dans des cas peu fréquents une diminution des plaquettes dans le sang (thrombopénie),
 - o une augmentation discrète fréquente du taux d'acide urique dans le sang (uricémie) qui peut causer une crise de goutte,
 - o une augmentation de l'urée dans le sang chez un nombre indéterminé de patients,
 - o une augmentation très fréquente de la créatinine dans le sang,
 - o une augmentation très fréquente des graisses (triglycérides) et fréquente du cholestérol dans le sang,
 - o une augmentation du taux de sucre dans le sang,

o des modifications très fréquentes de la quantité des sels minéraux et d'eau dans votre corps pouvant conduire à une déshydratation,

o une diminution du potassium dans le sang associée à une diminution du chlorure dans le sang et un trouble acido-basique ainsi qu'une augmentation de la sécrétion d'aldostérone (syndrome pseudo-Bartter) chez un nombre indéterminé de patients.

- Chez un nombre indéterminé de grands prématurés, des cas de dépôt de sels de calcaire dans les reins (calcifications rénales) ont été observés lors du traitement par de fortes doses de furosémide injectable.

- Fréquence indéterminée : accélération ou intensification d'une maladie inflammatoire touchant notamment la peau (lupus érythémateux disséminé), vertiges, évanouissements et pertes de conscience, maux de tête, cas d'atteinte sévère des muscles (souvent dans un contexte de diminution importante du potassium dans le sang), réactions lichénoïdes caractérisées par des petites plaques prurigineuses (qui démangent), violines et polygonales sur la peau, les organes génitaux ou dans la bouche.

Déclaration des effets secondaires

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin, votre pharmacien ou à votre infirmier/ère. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via le système national de déclaration : Agence nationale de sécurité du médicament et des produits de santé (ANSM) et réseau des Centres Régionaux de Pharmacovigilance - Site internet : <https://signalement.social-sante.gouv.fr/>.

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

5. COMMENT CONSERVER FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable ?

Tenir ce médicament hors de la vue et de la portée des enfants.

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur la boîte. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

Pas de précautions particulières de conservation.

Ne jetez aucun médicament au tout-à-l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien d'éliminer les médicaments que vous n'utilisez plus. Ces mesures contribueront à protéger l'environnement.

6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS

Ce que contient FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable

- La substance active est :

furosémide..... 20,00 mg

pour un comprimé sécable.

- Les autres composants sont :

lactose monohydraté, stéarate de magnésium, amidon de maïs, talc.

Qu'est-ce que FUROSEMIDE VIATRIS 20 mg, comprimé sécable et contenu de l'emballage extérieur

Ce médicament se présente sous forme de comprimé sécable.

Boîte de 30, 60, 90 ou 100 comprimés.

Flacon de 30 comprimés.

Toutes les présentations peuvent ne pas être commercialisées.

Titulaire de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE

1 RUE DE TURIN

69007 LYON

Exploitant de l'autorisation de mise sur le marché

VIATRIS SANTE

1 RUE DE TURIN

69007 LYON

Fabricant

EUROPHARTECH

1 RUE HENRI MATISSE

63370 LEMPDES

ou

VIATRIS SANTE

360 AVENUE HENRI SCHNEIDER

69330 MEYZIEU

ou

MCDERMOTT LABORATORIES LTD (T/A GERARD LABORATORIES)

35-36 BALDOYLE INDUSTRIAL ESTATE

GRANGE ROAD

DUBLIN 13

IRLANDE

Ou

MYLAN HUNGARY KFT.

MYLAN UTCA 1

KOMAROM, 2900

HONGRIE

Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est :

[à compléter ultérieurement par le titulaire]

Autres

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'ANSM (France).