

## **Pakendi infoleht: teave kasutajale**

### **Furosemide Accord, 10 mg/ml süste-/infusioonilahus furosemiid**

Teie ravimi nimetus on Furosemide Accord, 10 mg/ml süste-/infusioonilahus, kuid ülejäänud infolehes nimetatakse seda Furosemide Accord'iks.

#### **Enne ravimi kasutamist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.**

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

#### **Infolehe sisukord**

1. Mis ravim on Furosemide Accord ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Furosemide Accord'i kasutamist
3. Kuidas Furosemide Accord'i kasutada
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Furosemide Accord'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

#### **1. Mis ravim on Furosemide Accord ja milleks seda kasutatakse**

Furosemid Accord sisaldab toimeainena furosemiidi.

Furosemiid kuulub ravimite rühma, mida nimetatakse diureetikumideks. Furosemiid aitab organismil suurendada uriini hulka. See aitab leevendada sümptomeid mis tekivad, kui teie kehasse on kogunenud liiga palju vedelikku.

#### **Arst on teile määranud furosemiidi ühel järgmistest põhjustest:**

- kui on vajalik kiire ja tõhus liigse vedeliku eemaldamine;
- kui te ei saa seda liiki ravimit võtta suu kaudu või eriolukorras;
- kui teie südame, kopsude, maksa või neerude ümber on kogunenud liigset vedelikku;
- väga kõrge vererõhu korral, mis võib põhjustada eluohtlikku seisundit (hüpertensiivne kriis).

**Furosemiidi süsti tohib teha ainult arsti järelevalve all.**

#### **2. Mida on vaja teada enne Furosemide Accord'i kasutamist**

##### **Furosemide Accord'i ei tohi kasutada**

- kui olete furosemiidi või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline (ülitundlik);
- kui olete allergiline sulfoonamiidantibiootikumide suhtes;
- kui te olete tugevalt dehüdreeritud (olete kaotanud palju kehavedelikku näiteks tugeva kõhulahtisuse või oksendamise tõttu);
- kui teil on neerupuudulikkus ja vaatamata ravile furosemiidiga ei eritu uriini;
- kui teil on neerupuudulikkus neerudele või maksale toksilise aine tagajärjel tekkinud mürgistuse tõttu;
- kui teil on väga madal kaaliumi või naatriumi sisaldus veres;
- kui patsient on maksapuudulikkusest põhjustatud koomas;
- kui te imetate.

Kui te ei ole kindel, kas te võite seda ravimit kasutada, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

## **Hoiatused ja ettevaatusabinõud**

### Eriline ettevaatus on vajalik ravimiga Furosemide Accord:

- kui teil on tavaliselt probleeme urineerimisega obstruktsiooni (nt eesnäärme suurenemine) tõttu;
- kui teil on suhkurtõbi;
- kui teil on madal vererõhk või mõnikord tekib järsk vererõhu langus (teie südame või aju veresooned on liiga kitsad);
- kui teil on maksahaigus (nt maksatsirroos);
- kui teil on probleeme neerudega (nt nefrootiline sündroom);
- kui te olete dehüdreeritud (olete kaotanud kehavedelikke tugeva kõhulahtisuse või oksendamise tõttu), see võib põhjustada kollapsi või vere hüübimist;
- kui teil on podagra (liigeste valu või põletik) vere kõrge kusihappe (ainevahetuse kõrvalsaadus) sisalduse tõttu;
- kui teil on põletikuline haigus, mida kutsutakse „süsteemne erütematoosluupus“;
- kui teil on kuulmishäired;
- kui te kasutate sorbitooli (suhkru asendaja diabeetikutele);
- kui teil on porfüüria (haigus, mille korral punaliblede hapnikuga siduva molekuli tootmine on häiritud ja uriin on lillat värvi);
- kui teie nahal on suurenenud tundlikkus päikesevalguse suhtes (valgustundlikkus);
- kui te olete eakas, kui te kasutate muid ravimeid, mis võivad põhjustada vererõhu langust ja kui teil on muid haigusseisundeid, mis võivad põhjustada vererõhu langust.

Kui manustada enneaegsetele imikutele, võib furosemiid põhjustada neerukive või kaltsifikatsiooni. Kui mõni ülaltoodust kehtib teie kohta, võib arst muuta teie ravi või anda teile erilist nõu.

Teie arst võib soovitada teha regulaarseid vereanalüüse, et kontrollida veresuhkru või kusihappe taset. Samuti kontrollitakse oluliste soolade taset teie veres, nagu näiteks kaalium ja naatrium, mis on eriti oluline, kui te olete oksendanud või teil on kõhulahtisus.

## **Muud ravimid ja Furosemide Accord**

Õelge oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes muid ravimeid, sealhulgas ilma retseptita ostetud ravimeid. See on vajalik, kuna mõningaid ravimeid ei tohi võtta koos Furosemide Accord'iga. Eelkõige rääkige oma arstile või apteekrile, kui te kasutate:

- liitiumi - meeleoluhäirete raviks, kuna furosemiid võib tema toimet ja kõrvaltoimeid suurendada. Teie arst kirjutab ravimit teile välja ainult siis, kui see on hädavajalik ja seejärel kontrollib teie liitiumi taset, muutes vajadusel võetavat annust;
- südameravimeid, nagu nt digoksiin; arstil võib vaja olla võetavat annust muuta;
- ravimeid kõrge vererõhu jaoks, sh tiasiiddiureetikumid (nt bendroflumetiasiid või hüdroklorotiasiid), AKE inhibiitorid (nt lisinopriil), angiotensiin II antagonistid (nt losartaan), kuna furosemiid võib teie vererõhku liialt langetada. Arst võib muuta furosemiidi annust;
- kolesterooli või lipiidide taset alandavaid ravimeid, nagu kolestüramiin, kolestipool ja fibraadid, nagu klofibraat, kuna furosemiidi toime võib väheneda;
- suhkrutõve ravimeid, nagu metformiin ja insuliin, kuna teie veresuhkru tase võib tõusta;
- põletikuvastaseid ravimeid, sh mittesteroidseid põletikuvastaseid aineid (nt aspiriin või tselekoksiib), sest need võivad vähendada furosemiidi toimet; suurtes annustes valuvaigistid (salitsülaadid) võivad suurendada furosemiidi kõrvaltoimeid;
- põletikuvastaseid või allergiavastaseid ravimeid, nagu kortikosteroidid, maohaavandite raviks kasutatavaid ravimeid, nagu karbenoksoolon, või lahtisteid, sest koos furosemiidiga mõjutavad need teie naatriumi ja kaaliumi taset. Arst kontrollib teie kaaliumi taset;
- operatsioonide ajal tehtavaid süste, sh tubokurariin, kurariini derivaadid ja suksinüülkoliin;
- kloraalhüdraati - unehäirete korral (üksikjuhtudel on furosemiidi intravenoosne manustamine [süst veeni] 24 tundi enne kloraalhüdraadi manustamist põhjustanud nahaõhetust, suurenenud higistamist, ärevust, iiveldust, vererõhu tõusu ja kiiremat südametegevust). Seetõttu ei soovitata furosemiidi ja kloraalhüdraadi samaaegset manustamist;
- fenütoiini või fenobarbitaali - langetõve raviks, kuna furosemiidi toime võib väheneda;
- teofüllüüni - astma raviks, kuna furosemiid võib selle mõju suurendada;
- antibiootikume, nagu tsefalosporiinid, polümüksiinid, aminoglükosiidid või kinoloonid, või teisi ravimeid, mis võivad neerudele mõju avaldada, nagu immunosuppressandid, joodi sisaldavad kontrastained, foskarnet või pentamidiin, kuna furosemiid võib nende mõju halvendada;
- probenetsiidi - kasutatakse koos mõne teise ravimiga neerude kaitsmiseks, kuna see võib

- vähendada furosemiidi toimet;
- plaatina orgaanilised ühendid - kasutatakse mõnede vähivormide raviks, kuna furosemiid võib suurendada selle ravimi kõrvaltoimeid;
- metotreksaati - kasutatakse mõnede vähivormide ja raske artriidi raviks, kuna see võib vähendada furosemiidi toimet;
- vererõhku tõstvaid ravimeid (pressoorsed amiinid), sest nad ei pruugi nii hästi toimida, kui te võtate neid koos furosemiidiga;
- aminoglutetimiidi - kasutatakse kortikosteroidide tootmise (Cushing'i sündroom) pärssimiseks, kuna see võib suurendada furosemiidi kõrvaltoimeid;
- karbamasepiini - kasutatakse epilepsia või skisofreenia raviks, sest see võib suurendada furosemiidi kõrvaltoimeid;
- sukralfaati - kasutatakse maohaavandite raviks. Ärge võtke furosemiidi kahe tunni jooksul pärast sukralfaadi võtmist, kuna furosemiidi toime väheneb;
- tsüklosporiini - kasutatakse elundite siirdamise korral äratõukereaktsiooni ennetamiseks, kuna esineb podagraartriidi (liigesevalu) oht;
- ravimeid, mis mõjutavad südame löögisagedust, nagu amiodaroon, sotalool, dofetiliid ja ibutiliid, kuna furosemiid võib nende toimeid suurendada;
- risperidooni - kasutatakse psüühikahäirete raviks.

### **Furosemide Accord koos toidu, joogi ja alkoholiga**

Toit ei mõjuta eeldatavalt selle ravimi toimet, kui seda manustatakse veeni. Pidev mõõdukas või rohke alkoholi tarbimine tõstab vererõhku ja vähendab antihüpertensiivsete ravimite toimet. Patsientidel võib esineda pearinglust ja minestamist varsti pärast alkoholi tarbimist ravi ajal.

### **Rasedus ja imetamine**

Furosemiidi ei tohi kasutada raseduse ajal, välja arvatud väga kaalukatel meditsiinilistel põhjustel.

Furosemiid satub rinnapiima ja selle võtmise ajal ei tohi te last imetada.

Kui te olete rase või kui te toidate last rinnaga, pidage nõu oma arsti või apteekriga enne furosemiidi või teiste ravimite võtmist.

### **Autojuhtimine ja masinatega töötamine**

Ärge juhtige autot ega töötage masinatega, sest furosemiid võib vähendada vaimset erksust.

### **Oluline teave mõningate Furosemide Accord'i koostisainete kohta**

#### Furosemide Accord (2 ml, 4 ml ja 5 ml)

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi ühes ampullis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“. Sellega peavad arvestama patsiendid, kes on kontrollitud naatriumisaldusega dieedil.

#### Furosemide Accord (25 ml)

Ravim sisaldab ligikaudu 93 mg naatriumi ühes viaalis. Sellega peavad arvestama patsiendid, kes on kontrollitud naatriumisaldusega dieedil.

## **3. Kuidas Furosemide Accord'i kasutada**

Furosemide Accord'i süstitakse:

- aeglaselt veeni (intravenoosne) või
- erandjuhtudel lihasesse (intramuskulaarne)

Teie arst määrab teile sobiliku annuse, manustamise aja ja ravi kestuse. See sõltub teie vanusest, kehakaalust, haigusloost, teistest ravimitest, mida te võtate ning teie haiguse tüübist ja raskusastmest.

### **Üldine:**

- furosemiidi parenteraalne manustamine on näidustatud juhul, kui suukaudne manustamine ei ole võimalik või ei ole tõhus (nt vähenenud imendumine soolest) või kui on vaja kiiret toimet;
- juhul, kui on kasutatud parenteraalset manustamist tuleb suukaudsele manustamisele üle minna niipea, kui võimalik;
- selleks, et saavutada optimaalne tõhusus ja pärssida vastureaktsiooni, tuleks eelistada pidevat furosemiidi infusiooni korduvatele boolussüstetele;

- kui pärast ühte või mitut akuutset boolusannust järelravi korral ei ole pidev furosemiidi infusioon võimalik, tuleb järelravi korral eelistada väiksemate annuste manustamist lühemate ajavahemike järel (ligikaudu 4 tundi) suuremate boolusannuste manustamisele pikemate ajavahemike järel;
- furosemiidi intravenooset infusiooni või süsti tuleb manustada aeglaselt; ei tohi ületada kiirust 4 mg minutis ja mitte kunagi ei tohi manustada koos teiste ravimitega samas süstlas.

### **Annustamine:**

#### ***Täiskasvanud:***

- kui puuduvad seisundid, mis nõuavad vähendatud annust (vt allpool) on soovitatav algannus täiskasvanutele ja noorukitele vanuses üle 15 aasta 20...40 mg furosemiidi (1 või 2 ampulli), manustatuna intravenooselt (või erandjuhtudel intramuskulaarselt); maksimaalne annus sõltub individuaalsest ravivastusest;
- kui vajalikud on suuremad annused, tuleb annust suurendada 20 mg kaupa ja manustada ei tohi sagedamini kui iga kahe tunni tagant;
- täiskasvanutel on soovitatav maksimaalne ööpäevane furosemiidi annus 1500 mg;
- sõltuvalt teie tervislikust seisundist võivad teatud asjaoludel olla vajalikud suuremad alg- või säilitusannused. Selle määrab kindlaks teie arst. Kui sellised annused on vajalikud, võib neid manustada pideva infusiooni teel.

#### ***Lapsed ja noorukid (kuni 18-aastased):***

- kasutamise kogemus lastel ja noorukitel on piiratud. Furosemiidi intravenoosne manustamine alla 15-aastastele lastele ja noorukitele on soovitatav vaid erandjuhtudel;
- annust tuleb kohandada vastavalt kehakaalule ja soovitatav annus on 0,5...1 mg/kg kehakaalu kohta ööpäevas kuni maksimaalse ööpäevase annuseni 20 mg. Suukaudsele ravile tuleb üle minna niipea, kui see on võimalik.

#### ***Neerukahjustus:***

- raske neerufunktsiooni häire (seerumi kreatiin  $> 5$  mg/dl) korral on soovitatav, et ei ületata infusioonikiirust 2,5 mg furosemiidi minutis.

#### ***Eakad:***

- soovitatav algannus on 20 mg ööpäevas, suurendades järk-järgult, kuni soovitud ravivastuse saavutamiseni.

### **Kui te saate Furosemide Accord'i rohkem, kui ette nähtud**

Kui te arvate, et teile on manustatud liiga palju furosemiidi, rääkige sellest kohe oma arstile või mõnele teisele tervishoiutöötajale. Kui teile on manustatud liiga palju seda ravimit, võivad teil tekkida sellised tundemärgid, nagu suukuivus, suurenenud janu, südame rütmihäired, meeleolu muutused, lihaskrambid või valu, iiveldus või oksendamine, ebatavaline väsimus või nõrkus, nõrk pulss või söögiisu kaotus.

### **Kui Furosemide Accord'i annus jäi saamata**

Kui te arvate, et teile jäi annus manustamata, öelge kohe oma arstile või mõnele teisele tervishoiutöötajale.

### **Kui teile manustatakse Furosemide Accord'i**

Kui teil tekivad rasked allergilised reaktsioonid, nagu näo ja/või kurgu turse või palavik, öelge kohe oma arstile või mõnele teisele tervishoiutöötajale.

### **Kui te lõpetate Furosemide Accord'i kasutamise**

Kui te lõpetate ravi enneaegselt, ilma oma arsti soovituseta, võib liigne vedelik teie südant, kopse või neere tõsiselt mõjutada.

Kui teil on lisaküsimusi selle ravimi kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või mõne teise tervishoiutöötajaga.

#### 4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki. Kui te märkate ükskõik mida alljärgnevalt, teatage otsekohe oma arstile või meditsiiniõele:

##### **Aeg-ajalt (võib esineda kuni 1 inimesel 100-st)**

- nahalööbed (sh sügelus, punetus, kehtendus), kalduvus verevalumite tekkeks või nahk muutub tundlikuks päikesevalguse suhtes;
- vererakkude muutused võivad põhjustada vere hüübimise häireid (koos suurenenud riskiga verejooksu tekkeks);
- kurtus (mõnikord pöördumatu).

##### **Harv (võib esineda kuni 1 inimesel 1000-st)**

- iiveldus või oksendamine, kõhulahtisus, kõhukinnisus, söögiisu kaotus, ebamugavustunne suus ja maos;
- kuulmisprobleemid (sagedamini neerupuudulikkuse korral) ja tinnitus (helin kõrvus);
- anafülaksia, raske allergiline reaktsioon, mis võib põhjustada nahalööbeid, turset, hingamisraskusi ja teadvuse kaotust. Pöörduge **otsekohe** arsti poole;
- neerukahjustus (interstitsiaalne nefriit);
- väga madal valgete vereliblede tase veres (mis võib viia eluohtlike infektsioonide tekkimiseni). Pöörduge **viivitamatult** arsti poole;
- lihaspõrlemid, sealhulgas jalakrambid või lihasnõrkus;
- valu või ebamugavustunne süstekohas (eriti pärast süstimist lihasesse);
- põletikuline haigus erütematoosluupus võib tekkida või süveneda;
- muutused vereanalüüside tulemustes (rasvalaadsed ained veres);
- tuimuse tunne, torkiv tunne või pearinglus;
- kõrge palavik;
- ähmane nägemine, meeltesegadus, unisus;
- suukuivus.

##### **Väga harv (võib esineda kuni 1 inimesel 10 000-st)**

- raskekujulised lihaspõrlemid, sh tõblemine, spasmid, krambid (nimetatakse ka teetanuseks);
- muutused vererakkudes, mis võivad põhjustada aneemiat, võimetust võidelda infektsioonidega;
- pankreatiit (tugev kõhuvalu), mis on põhjustatud kõhunäärme põletikust.

##### **Teadmata (esinemissagedust ei saa hinnata olemasolevate andmete alusel)**

- äge generaliseerunud eksantematoosne pustuloos (äge palavikuga ravimlööve);
- pearinglus, minestamine ja teadvusekaotus (põhjustatud sümptomaatilise hüpoteensioonist).

##### **Võib esineda ka alljärgnevalt:**

- madal vererõhk, mis võib põhjustada nõrkustunnet või pearinglust. See võib põhjustada ka survetunnet peas, liigesevalu, verehüüvete teket või vereringe kokkuvarisemist (šokk);
- madal kaaliumi tase veres. See võib põhjustada lihaste nõrkust, torkivat ja tuimustunnet, kerget võimetust liigutada kehaosa, oksendamist, kõhukinnisust, gaaside suurenemist soolestikus, suurenenud uriini tootmist, suurenenud joogijanu või aeglast või ebaregulaarset südamerütmi. Nende nähtude esinemine on tõenäolisem, kui teil on muid haigusi, nagu maksa- või südamehaigused või kui teie toidus leidub liiga vähe kaaliumi või kui te võtate teisi ravimeid (vt „Muud ravimid ja Furosemide Accord“);
- madal naatriumi, kaltsiumi ja magneesiumi tase veres. See võib olla tingitud naatriumi, kaltsiumi ja magneesiumi suurenenud eritumisest uriiniga. Madal naatriumi tase põhjustab tavaliselt huvipuudust, krampe sääremarjas, söögiisu vähenemist, nõrkust, unisust, oksendamist ja segasuse tunnet. Krambid võivad olla seotud ka organismi madala kaltsiumi või magneesiumi tasemega;
- podagra võib tekkida või süveneda;
- olemasolevad urineerimise probleemid võivad süveneda;
- võib areneda diabeet või see võib süveneda;

- maksahaigused või muutused veres võivad põhjustada kollatõbe (naha kollasus, tume uriin, väsimus);
- kehavedelike vähenemine, eriti eakatel patsientidel. Suur vedelikukadu võib põhjustada vere kontsentratsiooni suurenemist, mis soodustab verehüüvete tekkimist;
- enneaegsetel lastel võivad tekkida neerukivid või kaltsifikatsioon. Enneaegsetel imikutel võib kopsuarteri ja aordi vaheline kanal, mis on sündimata lapsel avatud, jääda avatuks.

### **Kõrvaltoimetest teatamine**

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada [www.ravimiamet.ee](http://www.ravimiamet.ee) kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

## **5. Kuidas Furosemide Accord'i säilitada**

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte hoida külmkapis.

Hoida ampulle või viaale välispakendis, valguse eest kaitstult.

Ainult ühekordseks kasutamiseks. Ravim tuleb kasutada kohe pärast esmast avamist. Ärge kasutage Furosemide Accord'i pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud ampullil ja karbil pärast „Kõlblik kuni:“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Manustamiskõlblikuks muudetud/lahjendatud ravimi säilitamistingimusi vaata: „Järgmine teave on ainult tervishoiutöötajatele“.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

## **6. Pakendi sisu ja muu teave**

### **Mida Furosemide Accord sisaldab**

- Toimeaine on furosemiidi.

Üks ml lahust sisaldab 10 mg toimeainet – furosemiidi.

2 ml steriilset süstelahust sisaldab 20 mg furosemiidi.

4 ml steriilset süstelahust sisaldab 40 mg furosemiidi.

5 ml steriilset süstelahust sisaldab 50 mg furosemiidi.

25 ml steriilset süstelahust sisaldab 250 mg furosemiidi.

- Teised koostisosad on naatriumkloriid, naatriumhüdroksiid ja süstevesi.

### **Kuidas Furosemide Accord välja näeb ja pakendi sisu**

Furosemide Accord on värvitu või peaaegu värvitu steriilne süste- või infusioonilahus.

20 mg 2 ml-s: kahe valge ringiga ja valge OPC täpiga merevaiguvärvi ampull, mis sisaldab 2 ml lahust.

40 mg 4 ml-s: valge murdmiskohaga ja sinise ribaga merevaiguvärvi 5 ml ampull, mis sisaldab 4 ml lahust.

50 mg 5 ml-s: valge murdmiskohaga ja valge ribaga merevaiguvärvi 5 ml ampull, mis sisaldab 5 ml lahust.

250 mg 25 ml-s: I tüüpi merevaiguvärvi klaasviaal, mis on suletud klorobutüülkummikorgiga, alumiiniumist kattega ja punase eemaldatava kaanega, mis sisaldab 25 ml lahust.

Pakendi suurused:

5, 10 x 2 ml ampulli

1, 5, 10 x 4 ml ampulli

5, 10 x 5 ml ampulli

1, 5, 10 x 25 viaali

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

**Müügiloa hoidja ja tootja**

Müügiloa hoidja

Accord Healthcare B.V.  
Winthontlaan 200  
3526 KV Utrecht  
Holland

Tootjad

Accord Healthcare Limited  
Sage house, 319 Pinner road  
North Harrow, Middlesex  
HA1 4HF  
Ühendkuningriik

Accord Healthcare Polska Sp.z o.o.  
ul. Lutomierska 50  
95-200 Pabianice  
Poola

**Infoleht on viimati uuendatud oktoobris 2020.**

**Järgmine teave on ainult tervishoiutöötajatele:**

Kasutamata lahus tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele.

**Käitlemise juhised**

Ainult ühekordseks kasutamiseks.

Ärge kasutage Furosemide Accord'i süste- või infusioonilahust pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud ampullil ja karbil pärast „Kõlblik kuni“. Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

1 mg/ml-ni lahjendatud furosemiidi süstelahus on kokkusobiv 9 mg/ml (0,9%) Na Cl infusiooni ja naatriumlaktaadi ühendi infusiooniga 24 tundi. Süste- või infusioonilahust tuleb lahjendada aseptilistes tingimustes.

Enne manustamist tuleb lahust visuaalselt kontrollida, et selles ei leiduks tahkeid osakesi ega esineks värvuse muutust. Lahust tohib kasutada ainult juhul, kui see on selge ja ei sisalda tahkeid osakesi.

Kasutamata ravimpreparaat või jäätmematerjal tuleb hävitada vastavalt kohalikele nõuetele. Ravimpreparaati, mis sisaldab tahkeid osakesi ei tohi kasutada. Ainult ühekordseks kasutamiseks, allesjäänud lahus tuleb pärast kasutamist ära visata.

Furosemide Accord'i ei tohi süstepudelis segada ühegi teise ravimiga.

**Säilitamise tingimused**

Hoida temperatuuril kuni 25°C.

Mitte hoida külmkapis.

Hoida ampulle/viaale välispakendis, valguse eest kaitstult.

Pärast esmast avamist: pärast avamist tuleb ravim kohe ära kasutada.

Pärast lahjendamist: ravimi kasutusaegne keemilis-füüsikaline stabiilsus on tõestatud 24 tunni jooksul temperatuuril kuni 25°C, valguse eest kaitstult.