

CONSERVATION

NE PAS DEPASSER LA DATE LIMITE D'UTILISATION FIGURANT SUR LE CONDITIONNEMENT EXTERIEUR.

Précautions particulières de conservation

Conserver les ampoules dans l'emballage extérieur, à l'abri de la lumière.

DATE DE REVISION DE LA NOTICE

Janvier 2007.



Lasilix[®] 20 mg/2 ml

furosémide

Solution injectable en ampoule

sanofi aventis

Lisez attentivement l'intégralité de cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes sur votre traitement.

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou votre pharmacien.

Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.

Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.

IDENTIFICATION DU MEDICAMENT

Composition

Furosémide 20 mg

Excipients : chlorure de sodium, hydroxyde de sodium, eau pour préparations injectables, pour une ampoule de 2 ml.

Forme pharmaceutique et présentations

Solution injectable en ampoule de 2 ml. Boîte de 1 et 5 (modèle hospitalier).

Classe pharmaco-thérapeutique

DIURETIQUE DE L'ANSE

Nom et adresse de l'exploitant

sanofi-aventis france
1-13, boulevard Romain Rolland
75014 Paris – France

Information médicale: n° vert 0800 222 555
Appel depuis l'étranger: +33 1 57 63 23 23

Nom et adresse du fabricant

Aventis Pharma Deutschland GmbH
Brüningstrasse 50
D-65926 Frankfurt am Main – Allemagne

DANS QUEL CAS UTILISER CE MEDICAMENT

Ce médicament est indiqué dans les cas suivants :

- Urgences cardiologiques : œdème aigu du poumon, arrêt cardiaque,
- poussées hypertensives sévères (élévation importante de la tension artérielle),
- rétentions sodées sévères d'origine cardiaque, rénale, cirrhotique (rétention de sel),
- radiologie du bas appareil urinaire et test de lavage « wash out » au LASILIX,



- peut être utilisé en réanimation pédiatrique.

ATTENTION!

Dans quels cas ne pas utiliser ce médicament

Ce médicament NE DOIT PAS ETRE UTILISE dans les cas suivants :

- insuffisance rénale aiguë,
 - obstruction sur les voies urinaires,
 - hypovolémie (diminution du volume total de sang), déshydratation,
 - hypokaliémie sévère (diminution excessive du potassium dans le sang),
 - hyponatrémie sévère (diminution excessive du sodium dans le sang),
 - allaitement,
 - hépatite en évolution ou insuffisance hépatique sévère, surtout chez l'hémodialysé et l'insuffisant rénal sévère,
 - encéphalopathie hépatique (troubles cérébraux observés au cours de maladies graves du foie).
- Ce médicament EST GENELEMENT DECONSEILLE pendant la grossesse ainsi qu'en association avec le lithium ou le sultopride (cf. Interactions médicamenteuses et autres interactions).

Mises en garde spéciales

La prise accidentelle de furosémide peut entraîner une diminution du volume total de sang avec déshydratation.

La prise de furosémide en cas d'obstruction partielle des voies urinaires peut conduire à une rétention urinaire, notamment en début de traitement.

Précautions d'emploi

Utiliser ce médicament *AVEC PRECAUTION* en cas de :

- diabète,
- goutte,
- maladie grave du foie,
- maladie grave des reins,
- hypotension.

Une surveillance particulière (bilans sanguins, contrôle médical) est nécessaire pendant la durée du traitement.

Chez les nouveaux-nés et les prématurés, l'utilisation prolongée de ce médicament à forte posologie peut nécessiter une surveillance échographique rénale.

Ce médicament contient 5,9 mg de sodium par ampoule (soit 2,95 mg de sodium par ml) : en tenir compte chez les personnes suivant un régime pauvre en sel strict.

Lors de la mise en solution, il existe un risque de précipitation si LASILIX 20 mg/2 ml est introduit dans une solution de pH inférieur à 7.

Interactions médicamenteuses et autres interactions

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, notamment si vous prenez du lithium ou du sultopride, *IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN*.

Grossesse – Allaitement

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.

Ce médicament ne doit pas être utilisé pendant l'allaitement.

D'UNE FAÇON GÉNÉRALE, IL CONVIENT AU COURS DE LA GROSSESSE ET DE L'ALLAITEMENT, DE TOUJOURS PRÉVENIR VOTRE MÉDECIN OU VOTRE PHARMACIEN AVANT D'UTILISER UN MÉDICAMENT.

Sportifs

L'attention des sportifs est attirée sur le fait que cette spécialité contient un principe actif pouvant induire une réaction positive des tests pratiqués lors de contrôles antidopage.

Liste des excipients dont la connaissance est nécessaire pour une utilisation sans risque chez certains patients
sodium.

COMMENT UTILISER CE MÉDICAMENT

Posologie

Adulte

Selon l'indication et la gravité de l'affection, la posologie varie de 2 à 3 ampoules par jour par voie intraveineuse lente ou par voie intramusculaire.

Enfant et nourrisson

Voie intraveineuse : 0,5 à 1 mg/kg par jour.

SE CONFORMER STRICTEMENT À LA PRESCRIPTION MÉDICALE DANS TOUS LES CAS.

Mode et voie d'administration

Voie intraveineuse lente ou voie intramusculaire.

Fréquence et moment auxquels le médicament doit être administré

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Durée du traitement

Se conformer strictement à la prescription médicale.

Conduite à tenir en cas de surdosage

Prévenir immédiatement votre médecin.

EFFETS NON SOUHAITÉS ET GENANTS

COMME TOUT MÉDICAMENT, CE PRODUIT PEUT, CHEZ CERTAINES PERSONNES, ENTRAÎNER DES EFFETS PLUS OU MOINS GENANTS :

- élévation de la glycémie (*quantité de sucre dans le sang*),
- hypokaliémie (*quantité basse de potassium dans le sang*),
- hyponatrémie (*quantité basse de sodium dans le sang*),
- déséquilibre en électrolytes et en eau pouvant conduire à une déshydratation,
- hypovolémie (*volume total bas de sang contenu dans le corps*) pouvant conduire à une hypotension orthostatique (*chute de la pression artérielle lors du passage à la position debout*),
- risque de thromboses (*formation de caillots de sang*) notamment chez le sujet âgé,
- rétention d'urine en cas d'obstruction sur les voies urinaires,
- élévation du cholestérol et des triglycérides dans le sang,
- élévation de l'urée et de la créatinine dans le sang,

– élévation discrète de l'uricémie (*quantité d'acide urique dans le sang*) pouvant causer exceptionnellement une crise de goutte,

– en cas d'insuffisance hépatique, possibilité de survenue d'encéphalopathie hépatique (*affection neurologique observée au cours de maladies sévères du foie*),

– rares cas de réactions cutanées d'origine allergique ou non, démangeaisons, urticaire, réactions parfois bulleuses ; exceptionnellement, photosensibilisation, érythème polymorphe,

– réactions douloureuses au point d'injection (voie intra-musculaire),

– manifestations allergiques : exceptionnellement, fièvre, hyperéosinophilie, réactions anaphylactiques et/ou anaphylactoïde (*réactions allergiques potentiellement graves*),

– rarement, purpura (*lésions hémorragiques intradermiques*), vascularite (*inflammation et altération des vaisseaux sanguins*) ; exceptionnellement, paresthésie (*fourmillement*),

– Troubles digestifs : nausée, vomissement, diarrhée,

– Exceptionnellement, atteintes du foie ou du pancréas,

– Exceptionnellement, néphropathie interstitielle (*atteinte rénale*),

– Rarement, atteinte de l'audition, en particulier en cas d'insuffisance rénale, de syndrome néphrotique (*atteinte rénale*) ou d'administration conjointe d'antibiotiques (*notamment du groupe des aminosides*).

– possibilité de baisses transitoires de l'acuité auditive lors de l'administration de doses très élevées de ce produit, notamment lorsque la vitesse d'injection recommandée n'a pas été respectée,

– quelques rares cas de modifications du bilan sanguin : neutropénie (*diminution de certains globules blancs dans le sang*), thrombopénie (*taux anormalement bas de plaquettes*), agranulocytose (*quantité insuffisante des autres lignées sanguines*) et aplasie médullaire.

SIGNEZ À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON SOUHAITÉ ET GENANT QUI NE SERAIT PAS MENTIONNÉ DANS CETTE NOTICE.