

Fursemida 40 mg

Fursemida

Comprimidos

Venta Bajo Receta
Industria Argentina

FÓRMULA

Cada comprimido contiene:
Fursemida 40 mg
Excipientes c.s.

ACCIÓN TERAPÉUTICA

Diurético.

INDICACIONES

Edema debido a insuficiencia cardíaca, enfermedades hepáticas y/o renales. Hipertensión.

PROPIEDADES

La fursemida es un diurético salurético que actúa en todos los niveles del nefrón y más particularmente a nivel del asa de Henle donde inhibe la absorción de cloro y de sodio juntos. No altera la filtración glomerular. Provoca una diuresis rápida, intensa y breve. Esta acción crece proporcionalmente con las dosis administradas y persiste en caso de insuficiencia renal.

Farmacocinética:

La fursemida se absorbe rápidamente después de la administración oral. La concentración plasmática máxima (Cmax) aparece a la hora y media. El efecto diurético aparece desde la primera hora y dura 6 a 8 horas. La unión a las proteínas plasmáticas es muy fuerte (95 - 97%). La fijación proteica está disminuida en el insuficiente hepático. La fursemida se elimina sin metabolizar por el riñón (secreción tubular proximal: 60%) y por vía digestiva (40%). Atraviesa la barrera fetoplacentaria y pasa a la leche materna.

POSOLOGÍA

Según prescripción médica.

Adultos: Dosis diaria mínima de 20 mg. Dosis máxima: depende de la respuesta del paciente al medicamento.
Niños: Dosis 1 mg./kg. de peso corporal hasta un máximo de 20 mg/día.

PRECAUCIONES

Una diuresis excesiva puede causar deshidratación y reducción del volumen sanguíneo con colapso circulatorio y posible trombosis vascular particularmente en pacientes ancianos.

CONTRAINDICACIONES

Precoma hepático, sobredosis de digital, estados de grave hipocaliemia, hiponatremia, hipovolemia, hipotensión, hipersensibilidad a las sulfonamidas, insuficiencia renal con anuria.

No administrar en caso de embarazo y durante la lactancia.

REACCIONES ADVERSAS

Sistema gastrointestinal: pancreatitis, ictericia, anorexia, irritación gástrica (administración oral), calambres, diarrea, constipación, náuseas y vómitos

Hipersensibilidad sistemática: vasculitis sistémica, nefritis intersticial.

S.N.C.: pérdida auditiva, parestesia, vértigo, vahídos, dolor de cabeza, visión borrosa.

Reacciones hematológicas: anemia, trombocitopenia, agranulocitosis y leucopenia.

Reacciones dermatológicas: dermatitis exfoliativa, eritema multiforme, púrpura, fotosensibilidad, urticaria, rash, prurito.

Reacciones cardiovasculares: hipotensión que puede agravarse por el uso de alcohol, barbitúricos o narcóticos.

Otras reacciones: hiperglucemia, espasmos musculares, glucosuria, debilidad, inquietud, espasmos urinarios, tromboflebitis y fiebre.

INTERACCIONES

Puede ocurrir depleción electrolítica durante la terapia con Fursemida especialmente en altas dosis y restricción en la absorción de sales. Con diuresis intensa puede desarrollarse hipocaliemia. En los casos de cirrosis o el uso concomitante de corticosteroides puede producirse una inadecuada absorción oral electrolítica. Todos los pacientes tratados con Fursemida deben ser observados ante síntomas de desbalance electrolítico de los fluidos, hiponatremia, alcalosis hipoclorémica, hipomagnesemia e hipocalcemia, hipotensión, oliguria, taquicardia,

arritmia, disturbios gastrointestinales tales como náuseas y vómitos, fatiga muscular, ansia, debilitamiento y somnolencia.

Pacientes alérgicos a las sulfonamidas pueden ser alérgicos a la Furseמידa.

Con la administración de Furosemida existe la posibilidad de una activación o exarcebación del lupus eritematoso sistémico.

Pueden ocurrir casos de hipotensión, por lo que es necesario una dieta suplementaria en potasio controlando así la hipocaliemia.

En los pacientes con diabetes mellitus la administración de Furseמידa puede incrementar los niveles de glucosa y afectar los test de glucosa en la orina. En los pacientes hipertensos puede haber un incremento de la presión sanguínea.-

Uso pediátrico: se han presentado cálculos renales prematuros en niños tratados con Furseמידa I.V. para el tratamiento de edemas debido a deficiencias de la membrana hialina. La administración concurrente con clorotiazida decrece la hiper calciuria y disuelve algunos cálculos.

Los pacientes que toman Furseמידa deben ser cuidadosos en tareas que requieran una completa alerta mental como operar maquinarias o conducir vehículos.

Con la administración simultánea de Furseמידa y cefalosporinas es posible el potenciamiento de los efectos nefróticos, sobre todo a dosis elevadas.

Los pacientes bajo tratamiento con salicilatos en dosis particularmente elevadas, simultáneamente tratados con Furseמידa, puede producir un estado de intoxicación por salicilatos debido a la inhibición de la eliminación de los dos productos activos.

También los saluréticos debilitan la eficacia de otros fármacos o la potencian como en el caso de la tubocurarina.

En el caso de tratamiento simultáneo con glucósidos cardiotónicos, se debe recordar que la depleción potásica aumenta la sensibilidad del miocardio a la digital.

SOBREDOSIFICACIÓN

Los principales signos de sobredosis son: deshidratación, reducción del volumen sanguíneo, hipotensión, desbalance electrolítico, hipocaliemia, alcalosis hipoclorémica y ampliación de la acción diurética. El tratamiento por sobredosis consiste en el reemplazo de la excesiva pérdida de fluidos y electrolitos. Deben determinarse frecuentemente el nivel electrolítico del suero, de dióxido de carbono y presión sanguínea. En casos de hipertrofia prostática debe asegurarse el drenaje de la orina.

La hemodiálisis no asegura la eliminación de Furseמידa.

Ante la eventualidad de una sobredosificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología:

Hospital de pediatría Ricardo Gutiérrez: (01) 4962 6666/2247

Hospital A. Posadas: (01) 4654 6648 / 4658 7777

Centro Nacional de Intoxicaciones: tel. 0800-333-0160

CONDICIONES DE CONSERVACIÓN

Conservar entre 15° y 30° C. en lugar seco y al abrigo de la incidencia directa de la luz.

PRESENTACIÓN

Envase hospitalario con 500 comprimidos

Envase hospitalario con 2500 comprimidos

Este medicamento debe ser usado exclusivamente bajo prescripción y vigilancia médica y no puede repetirse sin una nueva receta médica.

MANTENER FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS.

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud de la Provincia de Santa Fe

Resolución N°1249/09.

Elaborado por: Laboratorio de Especialidades Medicinales.

Sociedad del Estado/Municipalidad de Rosario.

Lavalle 368/370 - Rosario - Santa Fe - Argentina. Tel: 0341-4804166

Directora Técnica: María Yadansa, Farmacéutica.

Código ATC: C03CA01

Ultima revisión: Enero 2026

12307-2