

Burinex® 1 mg og 5 mg, tabletter

bumetanid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Burinex® til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse.
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Burinex®
3. Sådan skal du tage Burinex®
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Du kan tage Burinex® 1 mg som vandrivende middel (diuretikum), eller til at sænke blodtrykket.

Du kan tage Burinex® 5 mg mod akut og kronisk nyresvigt.

Lægen kan have givet dig Burinex® for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE BURINEX®

Tag ikke Burinex

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for bumetanid eller et af de øvrige indholdsstoffer.
- hvis du har alvorlige forstyrrelser i væske og saltbalancen (elektrolytforstyrrelser).
- hvis du har nyresvigt, hvor urinproduktionen er ophørt.
- hvis du har en alvorlig leversygdom.
- hvis du er gravid. Se også afsnittet "Graviditet og amning".
- hvis du har for lidt natrium i blodet.
- hvis du er overfølsom over for midler mod urinvejsinfektioner (sulfonamider).
- hvis du har blod- eller væsketab.

Vær ekstra forsigtig med at tage Burinex®

Tal med lægen inden du tager Burinex®, hvis du

- er overfølsom over for midler mod urinvejsinfektioner (sulfonamider) eller vanddrivende midler (thiazider), da der kan være risiko for, at du også vil være overfølsom over for Burinex®.
- har en alvorlig nyre- eller leversygdom.
- har eller har haft blodprop i hjertet.
- har nedsat blodvolumen.
- har stofskiftesygdom (porfyri).
- har diabetes.
- har urinsyreigt.
- har for lavt blodtryk.
- har betændelses- og blødningstendens på grund af nedsat mængde af de hvide blodlegemer og blodplader.
- tager antibiotika (aminoglykosider) eller tager anden medicin, der kan medføre høreskader.

Oplys altid ved blodprøvekontrol og urinprøvekontrol at du er i behandling med Burinex®. Det kan påvirke prøveresultaterne.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du tager anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du tager:

- hjertemedicin (digoxin, (antiarytmiske midler))
- medicin mod for højt blodtryk (angiotensin II receptor-antagonister, ACE-hæmmere)
- medicin mod depression (tricycliske antidepressiva)
- smertestillende medicin (NSAID)
- muskelafslappende medicin
- medicin mod mani (lithium)
- binyrebarkhormoner (kortikosteroider, ACTH)
- svampedræbende medicin (amphotericin B)
- afføringsmidler
- andre vanddrivende midler
- antibiotika (aminoglykosider, cefalosporiner)
- medicin mod epilepsi (phenytoin)
- medicin mod for meget mavesyre (antacida)

Så længe du er i behandling med Burinex® skal du regelmæssigt have undersøgt dit blod for indholdet af kalium.

Hvis du skal røntgenundersøges eller lignende, skal du fortælle hospitalspersonalet, at du er i behandling med Burinex®.

Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Hvis du er gravid, skal du normalt ikke tage Burinex®. Tal med lægen.

Amning

Du må ikke tage Burinex®, hvis du ammer.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Burinex påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Burinex®

Burinex® indeholder lactose. Kontakt lægen, før du tager denne medicin, hvis lægen har fortalt dig, at du ikke tåler visse sukkerarter.

3. SÅDAN SKAL DU TAGE BURINEX®

Tag altid Burinex® nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Burinex® tabletter fås i flere styrker. Vær derfor opmærksom på at du ikke nødvendigvis kan bruge dine Burinex® tabletter til alle de anførte doseringer.

Den sædvanlige dosis er Voksne

0,5-1 mg daglig. Lægen kan øge dosis til 2 mg 2-3 gange daglig.

Ved kronisk nyresvigt op til 5-15 mg 1-4 gange daglig.

Ældre

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Børn

Børn må normalt ikke få Burinex®.

Nedsat nyre- og leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisninger.

Hvis du har taget for mange Burinex® tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Burinex® tabletter, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering kan være mundtørhed, tørst, afkræftethed, søvnliggende sløvhedstilstand, døsighed, forvirring,

mavebesvær, rastløshed, muskelsmerte og krampe samt krampeanfald.

Hvis du har glemt at tage Burinex®

Du må ikke tage en dobbeltdosis som erstatning for den glemte dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

Hvis du holder op med at tage Burinex®

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. BIVIRKNINGER

Burinex® kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.
- Kløe, gulsot, mørk urin pga. nedsat galdestrøm. Kontakt lægen.
- Gulsot. Kontakt lægen.
- Kvalme, opkastninger, almen sløjhed og aftagende urindannelse pga. nyresvigt. Kontakt læge eller skadestue.

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter):

- Svaghed og nedsat kraft i musklerne pga. for lavt kalium i blodet. For lavt kalium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med lammelser og forstyrrelser i hjertets rytme (risiko for hjerTESTop). Tal med lægen.
- Hovedpine.
- Muskelsmerter.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter):

- Kvalme, utilpashed, muskelsvaghed og forvirring pga. for lavt natrium i blodet. For lavt natrium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med muskelkramper og koma. Tal med lægen.
- Muskelsvaghed, forvirring, talebesvær pga. for højt kalium i blodet. For højt kalium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med lammelser og forstyrrelser i hjertets rytme (risiko for hjerTESTop). Tal med lægen.
- Tørst, almen svaghed, øget puls, svimmelhed, besvimelse pga. væskemangel og udtørring. Udtalt dehydrering er en alvorlig bivirkning. Kontakt lægen.
- Uregelmæssig puls pga. for lavt magnesium i blodet. For lavt magnesium i blodet kan i meget sjældne tilfælde blive alvorlig med forstyrrelser i hjertets rytme (risiko for hjerTESTop). Tal med lægen.
- Svimmelhed, evt. besvimelse ved skift fra liggende til siddende eller fra siddende til stående stilling pga. lavt blodtryk.
- Høreforstyrrelse.
- Kvalme, maveirritation, forstoppelse, luftafgang fra tarmen, opkastning.
- Udslæt, rødmen af huden, nældefeber.
- Smerter i benene, muskelkramper.
- Træthed, kraftsløshed og svaghed.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt:

- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du kontakte læge eller skadestue.
- Bleghed og træthed pga. blodmangel. Det kan hos nogle udvikle sig til en alvorlig bivirkning. Tal med lægen.
- Allergiske reaktioner.
- Gigt, forstyrrelser i glucosetofskiftet, øget indhold af urinsyre i blodet, syre-baseforstyrrelser, elektrolytforstyrrelser.

- Besvimelse. Ved normal puls og vejrtrækning og hurtig opvågning, tal med læge. I alle andre tilfælde ring 112.
- Langsom puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget langsom puls eller bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Hurtig puls. Kan blive alvorligt. Hvis du får meget hurtig og uregelmæssig puls, bliver utilpas eller besvimer, skal du kontakte læge eller skadestue. Ring evt. 112.
- Svimmelhed, evt. besvimelse pga. lavt blodtryk.
- Diarré.
- Eksem og irritation af huden, kløe, øget følsomhed af huden for lys.
- Utilpashed.

Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning er generende eller bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

Indberetning af bivirkninger til sundhedsstyrelsen

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til sundhedsstyrelsen på www.meldenbivirkning.dk, eller ved at kontakte sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. OPBEVARING

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar Burinex® i den originale emballage, da det er følsomt for lys.

Tag ikke Burinex® efter den udløbsdato, der står på pakningen. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Burinex®, tabletter indeholder

- Aktivt stof: Bumetanid 1 mg eller 5 mg.
- Øvrige indholdsstoffer: Agar, lactosemonohydrat, povidon, magnesiumstearat, majsstivelse, polysorbit 80, silica kolloid vandfri, talcum.

Pakningsstørrelse

Burinex® fås i pakninger med 28, 98, 100 eller 112 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

EuroPharmaDK
Oddesundvej 39
6715 Esbjerg N.

Ompakket og frigivet af

EuroPharmaDK
Oddesundvej 39
6715 Esbjerg N.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Burinex® er et registreret varemærke, der tilhører LEO Pharma A/S.