

INDLÆGGSSEDDEL: INFORMATION TIL BRUGEREN

Furix[®] 20 mg og 40 mg tabletter **Furosemid**

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 Furix[®] til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selv om 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 Furix[®]
3. Sådan skal du tage Furix[®]
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Furix[®] anvendes som vanddrivende middel eller til at sænke blodtrykket.

Lægen kan have givet dig Furix[®] for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE FURIX[®]

Tag ikke Furix[®] hvis du:

- er overfølsom over for furosemid eller et af de øvrige indholdsstoffer
- er overfølsom over for sulfonamider (antibiotika)
- er overfølsom over for medicin mod sukkersyge (sulfonylurinstoffer)
- har for lavt blodvolumen eller lider af væskemangel (dehydrering)
- har nyresvigt, hvor urinproduktionen er ophørt
- har en alvorlig leversygdom
- er gravid eller ammer

Vær ekstra forsigtig med at tage Furix[®]

Tal med lægen inden du tager Furix[®], hvis du:

- har forstørret prostata eller problemer med at lade vandet
- har for lavt blodtryk
- har diabetes
- lider af forstyrrelser i væske- og elektrolytbalancen
- lider af urinsyregigt (arthritis urica)

- har en leversygdom
- har nedsat nyrefunktion i forbindelse med en alvorlig leversygdom
- har for lidt proteinstof i blodet (for eksempel ved nefrotisk syndrom)
- lider af en bindevævssygdom (for eksempel systemisk lupus erythematosus)
- har en arvelig stofskiftesygdom (porfyri)
- er overfølsom over for anden vanddrivende medicin (thiazider)
- er i behandling med binyrebarkhormoner (kortikosteroider)
- er i behandling med visse antibiotika (aminoglykosider)

Oplys altid ved blod- og urinprøvekontrol at du er i behandling med Furix®.

Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger 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:

- medicin mod kramper (chloralhydrat)
- kræftmedicin (cisplatin)
- medicin mod mavesår (sukralfat, karbenoxolon)
- medicin mod mani (lithium)
- medicin mod forhøjet blodtryk (ACE-hæmmere og angiotensin II receptor-antagonister)
- medicin mod hjertesvigt og unormal hjerterytme (digoxin)
- smertestillende medicin (NSAID, acetylsalicylsyre)
- medicin mod for højt kolesterol (cholestyramin og colestipol)
- binyrebarkhormon
- medicin mod urinsyreigt (probenecid)
- medicin mod visse kræft- og gigtsygdomme eller psoriasis (methotrexat)
- medicin mod diabetes
- medicin mod forstoppelse
- astmamedicin (teophyllin)
- medicin mod afstødning af transplanterede organer (cyclosporin)
- epilepsimedicin (phenytoin)
- antibiotika (af aminoglykosid-typen, cefalosporiner)
- medicin mod hoste (indeholdende lakrids)

Hvis du skal have foretaget en røntgenundersøgelse med kontrast, skal du fortælle lægen, at du tager Furix®.

Brug af Furix® sammen med mad og drikkevarer

Du skal tage Furix® mindst ½ time før eller 2 timer efter et måltid.

Du må ikke spise store mængder lakrids, hvis du er i behandling med Furix®, da det giver større risiko for forstyrrelser i kroppens salt- og væskebalance.

Graviditet og amning

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

Graviditet

Hvis du er gravid, må du kun tage Furix[®] efter aftale med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Furix[®], da Furix[®] går over i modermælken og kan nedsætte mælkeproduktionen. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Furix[®] kan hos enkelte give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Furix[®] kan få blodtrykket til at falde. Det kan påvirke din koncentrationsevne, og du kan besvime.

Vigtig information om nogle af de øvrige indholdsstoffer i Furix[®]

Furix[®] 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 FURIX[®]

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

Den sædvanlige dosis er**Voksne:**

Væskeophobninger i kroppen

Dosis er individuel fra 1 tablet à 20 mg til 4 tabletter à 40 mg daglig, dvs. fra 20 mg til 160 mg daglig fordelt på 1 - 2 gange daglig morgen og/eller frokost. Følg lægens anvisning.

Forhøjet blodtryk

Dosis er individuel fra 1 tablet à 20 mg til 2 tabletter à 40 mg daglig, dvs. fra 20 mg til 80 mg daglig. Følg lægens anvisning.

Spædbørn og børn:

Den daglige dosis følger barnets vægt. Den højeste dosis vil normalt være 2 tabletter à 20 mg eller 1 tablet à 40 mg daglig. Følg lægens anvisning.

Nedsat nyrefunktion

Det kan være nødvendigt at forhøje dosis. Følg lægens anvisning.

Du skal tage Furix[®] på tom mave, dvs. mindst ½ time før eller 2 timer efter et måltid. Du kan synke tabletten hel, dele, tygge eller knuse den. Det er vigtigt, at du drikker rigeligt med vand, mens du er i behandling med Furix[®].

Hvis du har taget for mange Furix[®]

Kontakt skadestuen eller apoteket hvis du har taget flere Furix[®] tabletter, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag emballagen med.

Tegn på overdosering er meget lavt blodtryk, som kan udvikle sig til en choktilstand, akut nyresvigt, blodprop, forvirringstilstande med hallucinationer (sansebedrag), lammelse med slaphed og eventuelt bevidstløshed, ligegyldighed og forvirring. Hos børn er også set ændret mental tilstand, hovedpine, muskelsvaghed og krampeanfald.

Hvis du har glemt at tage Furix®

Hvis du har glemt en dosis Furix®, så tag den så snart du kommer i tanke om det. Hvis du snart skal tage den næste dosis, så spring den glemte dosis over. Tag aldrig dobbelt dosis.

Hvis du holder op med at tage Furix®

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

4. BIVIRKNINGER

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

Ring 112 eller søg omgående læge eller skadestue ved tegn på alvorlige bivirkninger.

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 behandlede):

Alvorlige: Forstyrrelser i saltbalancen, nedsat kalium og magnesium i blodet, som kan vise sig ved svaghed, nedsat muskelkraft eller uregelmæssig puls; kalkaflejringer i nyrene ved langvarig behandling af børn født med hjertefejl.

Almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 100 behandlede):

Alvorlige: Påvirkning af hjernen ved alvorlig leverlidelse.

Ikke alvorlige: Påvirkning af væske- og saltbalancen i kroppen, som kan give svaghed, døsighed, kvalme, muskelsvaghed, prikken i hænder og fødder samt forvirring; øget mængde fedt i blodet; udslæt; kløe; nældefeber; mindre blødninger i hud og slimhinder, øget følsomhed af huden for lys; forhøjet mængde urinsyre i blodet (hyppigst hos mænd).

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 1.000 behandlede):

Alvorlige: Blødninger fra hud og slimhinder og blå mærker på grund af forandringer i blodet (for få blodplader); alvorligt hududslæt med betændelse og afstødningen af hudens øverste lag; feber, udslæt i ansigtet, på arme og ben (erythema multiforme); unormal høj legemstemperatur hos børn født med hjertefejl; vedvarende hørenedsættelse; besvimelse; akut vandladningsbesvær hos ældre mænd med forstørret blærehalskirtel.

Ikke alvorlige: Forhøjet blodsukker; væskemangel; øresusen; forbigående døvhed; lavt blodtryk ved overgang fra liggende til stående stilling; kvalme; opkastninger; diaré; betændelse i hudens blodkar; væskefyldte blærer.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos 1 - 10 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber på grund af forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer); træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden på grund af alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet; alvorlig blodmangel med gulsot; feber, træthed og sløjhed på

grund af betændelse i blodkar; akut bugspytkirtelbetændelse (feber og voldsomme smerter i maven); alvorlig påvirkning af hjertefunktionen; koldbrand i benene hos ældre på grund af manglende blodtilførsel; synsforstyrrelser med gulsyn.

Ikke alvorlige: Hovedpine; prikkende, snurrende fornemmelser eller følelsesløshed i huden; svimmelhed; skummende urin på grund af æggehvidthestof i urinen.

Meget sjældne bivirkninger (forekommer hos færre end 1 ud af 10.000 behandlede):

Alvorlige: Leverlidelse (gulsot) med hudkløe; forværring af lidelser med mindsket blodtilførsel, hjertefejl hos fosteret, stofskiftesygdom hos spædbørn, alvorlig nyresygdom med nyresvigt; hurtig puls; pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber og hals, besvimelse (inden for minutter til timer) på grund af overfølsomhed (anafylaktisk reaktion); mørkerød urin, kraftige mavesmerter, psykiske forstyrrelser som for eksempel angst (porfyri).

Ikke alvorlige: Vitaminmangel (B1) ved langvarig behandling.

Bivirkninger, hvor hyppigheden ikke er kendt

Alvorlige: Hjerterytmeforstyrrelser, choktilstand, kramper.

Ikke alvorlige: Feber, tørst, forvirring, impotens, spiseforstyrrelser, irritation i mund og mave, mavekramper, forstoppelse, muskelkramper, kraftsløshed.

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

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Lægemiddelstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Lægemiddelstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk

5. OPBEVARING

Opbevar Furix[®] utilgængeligt for børn.

Der er ingen særlige krav vedrørende opbevaringstemperatur for dette lægemiddel.

Brug ikke Furix[®] efter den udløbsdato, der står på pakningen.

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

6. YDERLIGERE OPLYSNINGER

Furix[®] 20 eller 40 mg tabletter indeholder

Aktivt stof: Furosemid.

Øvrige indholdsstoffer: Mikrokrystallinsk cellulose (E 460), croscarmellosenatrium, lactosemonohydrat, magnesiumstearat (E 470b), povidon (E 1201), risstivelse og vandfri kolloid silica (E 551).

Udseende og pakningsstørrelser

Furix® 20 mg er en rund, hvid tablet med delekærv påtrykt "AB 41" på den ene side.
Furix® 40 mg er en rund, hvid tablet med delekærv påtrykt "AB 22" på den ene side.

Furix® findes i flere pakningsstørrelser. 20 mg fås i 100 stk. pakninger og 40 mg i pakninger af 50, 100, 250 og 500 stk. Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Nycomed Danmark ApS
Langebjerg 1
4000 Roskilde

Fremstiller

Nycomed Danmark ApS
Langebjerg 1
4000 Roskilde
eller
NYCOMED Pharma Sp.z o.o.
12 Księstwa Łowickiego ST.
99-420 Łyszkowice, Polen

Hvis du har yderligere spørgsmål, er du velkommen til at kontakte Nycomed Information på tlf. 46 77 10 10 eller e-mail info@nycomed.com

Denne indlægsseddel blev sidst revideret januar 2010