

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Natriumklorid Abcur 500 mg tabletti, kalvopäälysteinen

natriumkloridi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen käyttämisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävä, käännny lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määritty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkienkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Natriumklorid Abcur on ja mielin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Natriumklorid Abcur -valmistetta
3. Miten Natriumklorid Abcur -valmistetta käytetään
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Natriumklorid Abcur -valmisteen säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Natriumklorid Abcur on ja mielin sitä käytetään

Natriumklorid Abcur -valmistetta käytetään natriumvajeen hoitoon. Natriumvajeen syynä voi olla esimerkiksi suolentypistys (avanne) tai sairaus, josta käytetään nimitystä SIADH (antidiureettisen hormonin epäasianmukaisen erityksen oireyhtymä). Natriumklorid Abcur sisältää vaikuttavana aineena natriumkloridia, joka on tärkeä elimistön nestetasapainolle.

Natriumkloridia, jota Natriumklorid Abcur sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkienkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Natriumklorid Abcur -valmistetta

Älä käytä Natriumklorid Abcur -valmistetta

- jos olet allerginen natriumkloridille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sinulla vaikea munuaisten vajaatoiminta
- jos sinulla hoidosta huolimatta esiintyy sydämen vajaatoiminnan oireita
- jos sinulla on turvotusta
- jos sinulla vaikea maksan vajaatoiminta (maksakirroosi)
- jos sinulla on raskausmyrkkytys (raskauskomplikaatio, jonka oireita ovat verenpaineen nousu ja turvotus, joka johtuu nesteen kertymisestä).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin, apteekkienkilökunnan tai sairaanhoitajan kanssa ennen kuin käytät Natriumklorid Abcur -valmistetta

- jos sinulla on sydämen vajaatoiminta
- jos sinulla on munuaisten tai maksan vajaatoiminta
- jos sinulla on verenpainetauti
- jos käytät kortisonia sisältäviä lääkkeitä.

Muut lääkevalmisteet ja Natriumklorid Abcur

Kerro lääkärille tai apteekkichenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Natriumklorid Abcur -valmisteella voi olla vaikutusta seuraavien lääkkeiden tehoon tai ne voivat vaikuttaa tämän lääkkeen vaikutukseen:

- verenpainelääkkeet
- litiumia sisältävät lääkkeet.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Riskejä ei ole tiedossa, jos valmistetta käytetään suositusten mukaisesti.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääkkeellä ei ole osoitettu olevan vaikutusta ajokyyni tai kykyyn käyttää koneita.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystykö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkichenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

3. Miten Natriumklorid Abcur -valmistetta käytetään

Käytä tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuten lääkäri on määränyt tai apteekkichenkilökunta tai sairaanhoitaja on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä, apteekista tai sairaanhoitajalta, jos olet epävarma.

Suositeltu annos on:

Aikuiset: annostus on yksilöllinen, kuitenkin enintään 20 tablettia päivässä jaettuna osa-annoksiin. Tabletit on nieltävä kokonaisina.

Jos otat enemmän Natriumklorid Abcur -valmistetta kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkeannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota aina yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisähohjeiden saamiseksi.

Jos olet ottanut liian paljon Natriumklorid Abcur -valmistetta, sinulla voi ilmetä seuraavia oireita: jano, vähentynyt syljen eritys, kielen turpoaminen, sydämen tykytys, matala verenpaine, nestettä aivoissa tai kehossa, päänsärky, levottomuuks, huimaus, mahakrampit, oksentelu ja ripuli. Vakavissa tapauksissa voi esiintyä koomaa ja hengityksen pysähtymistä.

Jos unohdat käyttää Natriumklorid Abcur -valmistetta

Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin.

Jos lopetat Natriumklorid Abcur -valmisteen käytön

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käännä lääkäriin, apteekkichenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa. Seuraavia haittavaikutuksia on raportoitu (esiintymistihleys on tuntematon):
pahoinvointi, oksentelu.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkichenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit

ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisten turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Natriumklorid Abcur -valmisten säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Älä käytä tästä lääketä etiketissä mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (Exp) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Natriumklorid Abcur sisältää

- Vaikuttava aine on natriumkloridi.
- Muut aineet ovat talkki, mikrokiteinen selluloosa, hypromelloosi, makrogoli.

Lääkevalmisten kuvaus ja pakkauuskoot

Muovipurki, jossa 30, 40, 50, 60, 70 ,80,90, 98 tai 100 tablettia.

Myyntiluvan haltija

Abcur AB, Box 1452, 251 14 Helsingborg, Ruotsi

Valmistaja

Viminco, Skælskør, Tanska

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi

22.4.2021

Bipacksedeln: Information till patienten

Natriumklorid Abcur 500 mg, filmdragerad tablett

natriumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information, se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Natriumklorid Abcur är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumklorid Abcur
3. Hur du använder Natriumklorid Abcur
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Natriumklorid Abcur ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Natriumklorid Abcur är och vad det används för

Natriumklorid Abcur används för att behandla natriumbrist som uppstått på grund av att du t ex har en förkortad tarm (stomi) eller lider av en sjukdom som kallas SIADH (inadekvat ADH-sekretion). Den aktiva substansen i Natriumklorid Abcur är natriumklorid, ett ämne som är viktigt för vätskebalansen i kroppen.

Natriumklorid som finns i Natriumklorid Abcur kan också vara godkänt för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Natriumklorid Abcur

Använd inte Natriumklorid Abcur

- om du är allergisk mot natriumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har allvarligt nedsatt njurfunktion
- om du har symptom på hjärtsvikt trots behandling
- om du har vätskeansamling
- om du har allvarligt nedsatt leverfunktion (levercirros)
- om du har havandeskapsförgiftning (en graviditetskomplikation som kännetecknas av högt blodtryck och svullnad orsakad av ansamling av vätska).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du använder Natriumklorid Abcur

- om du har hjärtsvikt
- om du har nedsatt njur-/leverfunktion
- om du har högt blodtryck
- om du använder läkemedel som innehåller kortison.

Andra läkemedel och Natriumklorid Abcur

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Natriumklorid Abcur kan påverka eller påverkas av om du använder något av följande:

- blodtryckssänkande läkemedel
- läkemedel som innehåller litium.

Graviditet, amning och fertilitet

Inga kända risker vid rekommenderad dos.

Körförmåga och användning av maskiner

Ingen påverkan på förmågan att köra bil eller använda maskiner har påvisats.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Natriumklorid Abcur

Använd alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Rådfråga läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska om du är osäker.

Rekommenderad dos är:

Vuxna: individuell dosering, dock högst 20 tablett(er) per dag uppdelat på flera doseringstillfällen. Tablett(er) bör sväljas hela.

Om du använt för stor mängd av Natriumklorid Abcur

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning.

Om du tagit för mycket Natriumklorid Abcur kan du drabbas av följande: törst, minskad saliv, svullen tunga, hjärtskakning, blodtrycksfall, vätskeansamling i hjärnan eller kroppen, huvudvärk, rastlöshet, yrsel, magkramper, kräkningar och diarré. Koma och andningsstillestånd kan förekomma i allvarliga fall.

Om du har glömt att använda Natriumklorid Abcur

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

Om du slutar att använda Natriumklorid Abcur

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Följande biverkningar har rapporterats (förekommer hos okänt antal användare):

Illamående, kräkningar

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Finland

webbplats: www.fimea.fi
Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea
Biverkningsregistret
PB 55
00034 FIMEA

Sverige
Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Natriumklorid Abcur ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten efter Exp. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är natriumklorid.
- Övriga innehållsämnen är talk, mikrokristallin cellulosa, hypromellos, makrogol.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Plastburk med 30, 40, 50, 60, 70 ,80,90, 98 eller 100 tablett(er).

Innehavare av godkännande för försäljning

Abcur AB, Box 1452, 251 14 Helsingborg, Sverige

Tillverkare

Viminco, Skælskør, Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast

22.4.2021