

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Furesis 20 mg ja 40 mg tabletit

furosemidi

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

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty 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 tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Furesis on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Furesis-tabletteja
3. Miten Furesis-tabletteja otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Furesis-tablettien säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Furesis on ja mihin sitä käytetään

Furesis-tablettien sisältämä furosemidi on ns. nesteenpoistolääke. Se lisää virtsaneritystä, minkä ansiosta elimistön nestemäärä vähenee ja turvotukset poistuvat.

Furesis-tabletteja käytetään sydän-, maksa- ja munuaisperäisten turvotusten hoitoon. Niitä voidaan käyttää myös muista syistä, esimerkiksi suonikohjuista, laskimoveritukoksista ja palovammoista johtuvien turvotusten hoitoon. Furesis-tabletteja käytetään myös verenpaineen hoidossa.

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

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Furesis-tabletteja

Älä ota Furesis-tabletteja

- jos olet allerginen furosemidille, sulfonamideille (ns. sulfa-antibiotit), sulfonyyliureoille (sokeritaudin hoidossa käytettäviä suun kautta nautittavia lääkkeitä, kuten glibenglamidi, glipitsidi tai glimepiridi) tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos sairastat vaikeaa maksan vajaatoimintaa, johon liittyy ajoittain maksakooma (maksan toimimattomuuden aiheuttama tajuttomuus)
- jos sinulla on todettu jokin elimistön neste- tai suolatasapainon häiriö, kuten kuivuminen ja natriumin tai kaliumin vajaus
- jos virtsaaminen estyy tai loppuu tuntemattomasta syystä.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Furesis-tabletteja

- jos sairastat sydämen, munuaisten tai maksan vajaatoimintaa tai sokeritautia, jolloin lääkäri suunnittelee sinulle tarpeelliset verinäytteisiin perustuvat laboratorioseurannat furosemidin turvallisen käytön varmistamiseksi

- jos sairastat tai olet sairastanut kihtiä
- jos sairastat eturauhasen liikakasvua tai kärsit virtsankarkailusta
- jos olet menossa leikkaukseen, joka suoritetaan nukutuksessa (yleisanestesiassa)
- jos korvasi alkavat soida tai kuulosi heikkenee hoidon aikana
- jos olet iäkäs, jos käytät jotakin muuta lääkitystä, joka voi alentaa verenpainetta, tai jos sinulla on jokin muu sairaus tai vaiva, johon liittyy verenpaineen alenemisen riski
- jos sinulla on systeeminen lupus erythematosus (SLE-tauti) (autoimmuunisairaus, jossa elimistön oma puolustusjärjestelmä hyökkää elimistöä vastaan).

Kerro lääkärille myös, jos sinulla on muita sairauksia tai allergioita.

Muut lääkevalmisteet ja Furesis-tabletit

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät, olet äskettäin käyttänyt tai saatat käyttää muita lääkkeitä. Tämä koskee sekä reseptilääkkeitä että ilman reseptiä saatavia lääkkeitä, rohdosvalmisteita ja luontaistuotteita.

Joidenkin lääkkeiden tai Furesis-tablettien teho voi muuttua tai voit saada haittavaikutuksia, jos käytät lääkkeitä samanaikaisesti. Tällaisia lääkkeitä ovat esim.:

- kolestipoli ja kolestyramiini (kolesterolilääkkeitä), jotka tulisi ottaa mieluiten yli 4 tuntia myöhemmin kuin Furesis-tabletit
- probenesidi (kihtilääke)
- metotreksaatti (mm. syöpä- ja nivelsairauslääke)
- litium, koska veren litiumpitoisuudet voivat kohota yhtäaikaisessa käytössä liian korkeiksi
- tulehduskipulääkkeet
- karbamatsepiini ja fenytoiini (epilepsialääkkeitä)
- aminoglykosidit, kefalosporiinit ja gentamisiini (antibiootteja)
- teofylliini (astmalääke)
- verenpainelääkkeet
- kloraalihydraatti (rauhoittava lääke, jota käytetään myös uni- ja nukutuslääkkeenä)
- digitalis ja sotaloli (sydänlääkkeitä)
- kortikosteroidit, lakritsin sisältämä glykyrritsiini, amfoterisiini-B (sienilääke)
- klofibraatti (kolesterolilääke)
- varfariini (veren hyytymistä estävä lääke)
- risperidoni (psykoosilääke).

Lääkärin on mahdollisesti muutettava annostasi ja/tai ryhdyttävä muihin varotoimiin, jos otat jotain seuraavista lääkkeitä:

- aliskireeni – korkean verenpaineen hoitoon.

Muista mainita Furesis-hoidosta seuraavien lääkärissä käyntien yhteydessä.

Mainitse Furesis-hoidosta myös mahdollisten virtsanäytteiden yhteydessä, sillä furosemiidi voi muuttaa joidenkin testien tuloksia.

Furesis-tabletit ruuan ja juoman kanssa

Niele tabletit kokonaisuina tyhjään mahaan eli vähintään tunti ennen ruokailua tai 2 tuntia ruokailun jälkeen. Tabletissa on jakouurre osiin jakamisen helpottamiseksi, jos sinulla on vaikeuksia niellä se kokonaisuina. Juo lasillinen vettä tai muuta juomaa, kun otat tabletin.

Tupakointi voi heikentää furosemidin tehoa.

Raskaus, imetys ja hedelmällisyys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia

tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkausseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Furesis-tabletit voivat hoitoa aloitettaessa laskea verenpainetta niin, että se aiheuttaa huimausta ja pyörrytystä. Jos sinulla on näitä oireita, älä aja autoa tai käytä koneita. Nämä oireet yleensä häviävät hoidon jatkuessa, jonka jälkeen estettä autolla ajoon tai koneiden käyttämiseen ei ole.

Furesis-tabletit sisältävät laktoosia

Tämä lääke sisältää 19 mg laktoosia (monohydraattina). Jos lääkäri on kertonut, että sinulla on jokin sokeri-intoleranssi, keskustele lääkärin kanssa ennen tämän lääkkeen ottamista.

3. Miten Furesis-tabletteja otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma. Jos Furesis-tablettien vaikutus on mielestäsi liian voimakas tai liian heikko, ota yhteys lääkäriin tai apteekkiin.

Niele tabletit kokonaisina tyhjään mahaan eli vähintään tunti ennen ruokailua tai 2 tuntia ruokailun jälkeen. Tabletissa on jakourre osiin jakamisen helpottamiseksi, jos sinulla on vaikeuksia niellä se kokonaisena. Juo lasillinen vettä tai muuta juomaa, kun otat tabletin.

Lääkkeen vaikutus pysyy tasaisena, kun sen ottaa aina samaan aikaan vuorokaudesta. Tällä tavalla lääkkeen myös muistaa ottaa parhaiten.

Lääke pitää muistaa ottaa säännöllisesti.

Furesis-tablettien annostus on yksilöllinen. Hoidon alussa tavallinen annos aikuisille on 20-120 mg ja jatkohoidossa 20–40 mg joka tai joka toinen päivä, kerran vuorokaudessa.

Käyttö lapsille

1-3 mg/kg/vrk.

Jos otat enemmän Furesis-tabletteja kuin sinun pitäisi

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

Ota tämä lääkepakkaus mukaan, jos hakeudut lääkäriin tai sairaalaan.

Jos unohtat ottaa Furesis-tabletteja

Ota unohtunut annos niin pian kuin mahdollista. Jos seuraavan annoksen ajankohta on lähellä, jätä unohtunut annos ottamatta. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi tabletin. Varmista ennen lomalle tai matkalle lähtöä, että sinulla on lääkettä tarpeeksi.

Jos lopetat Furesis-tablettien oton

Furesis-hoitoa ei pidä keskeyttää yhtäkkiä, koska hoidettava sairaus saattaa äkillisesti paheta. Älä muuta annosta tai lopeta lääkitystä omatoimisesti.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin tai apteekkihenkilökunnan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Haittavaikutuksia ilmenee herkemmin potilailla, jotka ovat huonokuntoisia ja joilla on useita sairauksia.

Lopeta Furesis-tablettien käyttö ja ota **välittömästi** yhteys lääkäriin tai lähimpään päivystyspoliklinikkaan, jos sinulla on seuraavia oireita:

- voimakas pyörtyys tai pyörtäminen, voimakas huimaus, lihaskrampit tai sydämen rytmihäiriöt tai voimakkaat mahakivut
- vaikeat iho- ja limakalvoreaktiot, kuten purppuranpunaiset iholäiskät, ihon kuoriutuminen ja rakkulointi
- vaikeat allergiset reaktiot (anafylaktiset tai anafylaktoidiset reaktiot), esim. sokki
- laaja-alainen ihottuma, kuume ja suurentuneet imusolmukkeet (DRESS-oireyhtymä eli lääkeyliherkkyysoireyhtymä).

Ota yhteys lääkäriin **niin pian kuin mahdollista**, jos sinulla on seuraavia oireita:

- suun kuivuminen, jatkuva jano, virtsamäärän epänormaali väheneminen, virtsaamisvaikeudet, voimattomuus, näköhäiriöt, tunnottomuus, korvien soiminen, kuulon heikkeneminen, nivelkivut, ihottumat tai taipumus saada mustelmia aiempaa herkemmin.

Muut haittavaikutukset:

Yleiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 10:stä):

- elimistön kuivuminen (dehydraatio), suolatasapainon häiriöt (kaliumin, magnesiumin, natriumin tai kalsiumin puute), elimistön happoemästäsapainon häiriöt (hypokloreeminen metabolinen alkalooosi).

Melko harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 100:sta):

- verensokerisäätelyn heikkeneminen, veren virtsahapon runsaus (hyperurikemia), kihti, veren rasva-arvojen muutokset, verimäärän pieneneminen, matala verenpaine
- levottomuus, huimaus, päänsärky, tunto- ja näköhäiriöt
- kuulon menetys (joskus korjautumaton)
- sydämen rytmihäiriöt
- suun kuivuminen, jatkuva jano, pahoinvointi, suolen toiminnan häiriöt, lihaskrampit
- virtsaamishäiriöt, virtsaumpi
- voimattomuus, väsymys.

Harvinaiset (voi esiintyä enintään 1 käyttäjällä 1 000:sta):

- luuytimen toiminnan heikkeneminen, valkosolujen kato (leukopenia, agranulosytoosi), verisolujen tuotannon väheneminen (aplastinen anemia), punasolujen ennenaikaisesta hajoamisesta johtuva anemia (hemolyyttinen anemia), verihiutaleiden kato
- korvien soiminen (tinnitus), kuulon heikkeneminen
- verisuoni-, munuais- tai haimatulehdus, sapensaalaus
- ihottumat, valoyliherkkyys
- kuume.

Esiintymistiheys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- systeemisen lupus erythematosuksen (SLE-taudin) aktivoituminen tai paheneminen (autoimmuunisairaus, jossa elimistön oma puolustusjärjestelmä hyökkää elimistöä vastaan)
- huimaus, pyörtäminen ja tajunnan menetys (oireisen hypotension vuoksi)
- allergiset iho- ja limakalvoreaktiot (osa vaikeita)
- akuutti yleistynyt eksantematoottinen pustuloosi (lääkkeen aiheuttama äkillinen, kuumeinen ihottuma).

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle. 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 lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Furesis-tablettien säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle.

Älä käytä tätä lääkettä pakkauksessa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

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

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Furesis sisältää

- Vaikuttava aine on furosemiidi, jota on 20 tai 40 mg yhdessä tablettissa.
- Muut aineet ovat laktoosimonohydraatti, maissitärkkelys, mikrokiteinen selluloosa, esigelatinoitu tärkkelys, krospovidoni, magnesiumstearaatti ja polysorbaatti 80. 20 mg:n tableteissa myös väriaine (patenttisininen, E131).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoot

20 mg tabletti: Vaaleansininen, pyöreä, kupera, jakourteellinen, päällystämätön tabletti, halkaisija 6 mm.

40 mg tabletti: Valkoinen tai melkein valkoinen, pyöreä, kupera, jakourteellinen, päällystämätön tabletti, halkaisija 6 mm.

Pakkauskoot

20 mg tabletti: 30 ja 100 tablettia.

40 mg tabletti: 30, 50, 100 ja 500 tablettia.

Kaikkia pakkauskojoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

Valmistaja

Orion Corporation Orion Pharma
Orionintie 1
02200 Espoo

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
24100 Salo

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 8.2.2024

Bipacksedel: Information till användaren

Furesis 20 mg och 40 mg tabletter

furosemid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta 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 eller apotekspersonal.
- 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 eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande :

1. Vad Furesis är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Furesis-tabletter
3. Hur du tar Furesis-tabletter
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Furesis-tabletter ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Furesis är och vad det används för

Furosemid som ingår i Furesis-tabletterna är ett s.k. urindrivande läkemedel. Det ökar utsöndringen av urin varvid kroppens vätskemängd minskar och svullnaderna försvinner.

Furesis-tabletter används för att behandla svullnad till följd av nedsatt hjärt-, njur- och leverfunktion. De kan också användas för att behandla svullnader till följd av andra orsaker, t.ex. åderbrock, ventrombos och brännskador. Furesis-tabletter används också för att sänka ett förhöjt blodtryck.

Furosemid, som finns i Furesis kan också vara godkänd 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 tar Furesis-tabletter

Ta inte Furesis-tabletter

- om du är allergisk mot furosemid, sulfonamider (s.k. sulfaantibiotika), sulfonylureapreparat (blodsockersänkande läkemedel som tas genom munnen, t.ex. glibenklamid, glipizid eller glimepirid) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du lider av gravt nedsatt leverfunktion med tidvis förekommande leverkoma (medvetslöshet på grund av störd leverfunktion)
- om du har konstaterats ha rubbningar i kroppens vätske- eller saltbalans, såsom uttorkning och brist på natrium eller kalium
- om urinblåsans tömning blir försvårad eller upphävd av en okänd orsak.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Furesis-tabletter

- om du lider av nedsatt hjärt-, njur- eller leverfunktion eller sockersjuka. I dessa fall kontrollerar läkaren behandlingens trygghet med regelbundna blodprov.
- om du har eller har haft gikt
- om du har förstörad prostata eller urininkontinens

- om du ska opereras under narkos (allmän anestesi)
- om det börjar ringa i öronen eller hörseln nedsätter under behandlingen
- om du är äldre, om du tar andra läkemedel som kan sänka blodtrycket, eller om du har någon annan sjukdom som medför risk för sänkt blodtryck
- om du har systemisk lupus erythematosus (SLE) (en autoimmun sjukdom där kroppens immunsystem angriper kroppen).

Berätta för läkaren också om du har andra sjukdomar eller allergier.

Andra läkemedel och Furesis-tabletter

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel. Detta gäller såväl receptmediciner, receptfria mediciner, naturprodukter och naturmedel.

Effekten av vissa läkemedel eller av Furesis-tabletter kan förändras eller du kan få biverkningar, om de används samtidigt. Till dessa läkemedel hör:

- kolestipol och kolestyramin (kolesterolläkemedel), som inte bör intas innan minst 4 timmar har gått från intagning av Furesis-tabletter
- probenicid (medel mot gikt)
- metotrexat (medel mot bl.a. cancer och ledsjukdomar)
- litium, eftersom sambandet kan leda till för höga litiumhalter i blodet
- antiinflammatoriska medel
- karbamazepin och fenytoin (antiepileptika)
- aminoglykosider, cefalosporiner och gentamicin (antibiotika)
- teofyllin (medel mot astma)
- blodtrycksmediciner
- kloralhydrat (ett lugnande medel som också används som sömnmedel och vid anestesi)
- digitalis och sotalol (hjärtmediciner)
- kortikosteroider, glycyrrizin (som finns i lakrits), amfotericin-B (svampmedicin)
- klofibrat (kolesterolläkemedel)
- warfarin (läkemedel som hindrar blodets koagulation)
- risperidon (psykosläkemedel).

Din läkare kan behöva ändra din dos och/eller vidta andra försiktighetsåtgärder om du tar något av följande läkemedel:

- aliskiren – används för att behandla högt blodtryck.

Kom ihåg att tala om att du använder Furesis-tabletter i samband med följande läkarbesök.

I samband med eventuella urinprov skall du omnämna att du behandlas med Furesis-tabletter, för furosemid kan påverka vissa testresultat.

Furesis-tabletter med mat och dryck

Svälj tabletter hela på tom mage, d.v.s minst en timme före måltid eller 2 timmar efter måltid.

Tabletten har skåran som är endast till för att du ska kunna dela tabletten om du har svårt att svälja den hel. Drink ett glas vatten eller annan dryck, när du tar tabletten.

Rökning kan minska effekten av furosemid.

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Furesis-tabletter kan i början av behandlingen sänka blodtrycket och således förorsaka svindel och yrsel. Om detta förekommer skall man varken köra eller använda maskiner. Symtomen avtar vanligen när behandlingen pågår, varefter man kan köra och använda maskiner som vanligt.

Furesis innehåller laktos

Detta läkemedel innehåller 19 mg laktos (i form av monohydrat). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

3. Hur du tar Furesis-tabletter

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker. Om du finner att effekten av Furesis är för stark eller för svag, kontakta läkaren eller apoteket.

Svälj tabletter hela på tom mage, d.v.s minst en timme före måltid eller 2 timmar efter måltid. Tabletten har skåran som är endast till för att du ska kunna dela tabletten om du har svårt att svälja den hel. Drick ett glas vatten eller annan dryck, när du tar tabletten.

Läkemedlet ger jämn effekt om det alltid tas vid samma tidpunkt på dygnet. På detta sätt är det också lättare att komma ihåg att ta läkemedlet.

Kom ihåg att ta läkemedlet regelbundet.

Doseringen av Furesis-tabletter är individuell. En vanlig dos i början av behandlingen för vuxna är 20–120 mg och vid fortsatt behandling 20–40 mg varje eller varannan dag, en gång dagligen.

Användning för barn

1–3 mg/kg/dygn.

Om du har tagit för stor mängd av Furesis-tabletter

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

Ta läkemedelsförpackningen med, om du uppsöker läkare eller sjukhus.

Om du har glömt att ta Furesis-tabletter

Ta den bortglömda dosen så snart som möjligt. Om det snart är dags för följande dos, ska du inte ta den bortglömda dosen. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett. Kontrollera inför semester eller resa att du har tillräckligt av läkemedlet.

Om du slutar att ta Furesis-tabletter

Man ska inte plötsligt avbryta Furesis-behandlingen, eftersom den behandlade sjukdomen kan akut bli värre. Ändra inte på doseringen eller avsluta läkemedelsbehandlingen på egen hand.

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

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem. Biverkningar oftast förekommer hos patienter med dåligt skick och flera sjukdomar.

Sluta att ta Furesis-tabletter och kontakta **omedelbart** läkare eller närmaste jourpoliklinik om du får

följande symtom:

- kraftig svindel eller ett svimningsanfall, stark yrsel, muskelkramper eller rytmstörningar i hjärtat eller kraftigt magknip
- svåra hud- och slemhinnereaktioner, såsom purpuröda hudfläckar, flagnande hud och blåsbildning
- svåra allergiska reaktioner (anafylaktiska eller anafylaktoida reaktioner), t.ex. chock
- utbredda utslag, feber och svullna lymfkörtlar (DRESS-syndrom, d.v.s. en överkänslighetsreaktion mot läkemedel).

Kontakta läkare **så snart som möjligt** om du får följande symtom:

- muntorrhet, kontinuerlig törst, onormal minskning av urinmängden, urineringsbesvär, kraftlöshet, synrubbningar, känslolöshet, öronsusning, nedsatt hörsel, ledvärk, hudutslag eller ökad benägenhet för blånader.

Andra biverkningar:

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare):

- uttorkning (dehydrering), störningar i saltbalansen (brist på kalium, magnesium, natrium eller kalcium), störningar i kroppens syra-basjämvikten (hypoklorisk metabolisk alkalos).

Mindre vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 100 användare):

- minskad känslighet för blodsocker, ökad mängd urinsyra i blodet (hyperurikemi), gikt, förändringar i blodets fettvärden, nedsatt blodmängd, lågt blodtryck
- nervositet, yrsel, huvudvärk, känsel- och synstörningar
- dövhet (ibland bestående)
- rytmrubbningar
- muntorrhet, kontinuerlig törst, illamående, försämrad tarmpassage, muskelkramper
- urineringsstörningar, urinstopp
- kraftlöshet, trötthet.

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1 000 användare):

- försämring av benmärgsfunktion, minskat antal vita blodkroppar (leukopeni, agranulocytos), minskad bildning av blodceller (aplastisk anemi), anemi som beror på en förtidig upplösning av röda blodkroppar (hemolytisk anemi), minskat antal blodplättar
- öronsusning (tinnitus), nedsatt hörsel
- kärlinflammation, njurinflammation, bukspottkörtelinflammation, gallstopp
- utslag, överkänslighet för ljus
- feber.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- aktivering eller försämring av systemisk lupus erythematosus (SLE) (en autoimmun sjukdom där kroppens immunsystem angriper kroppen)
- yrsel, svimning och medvetslöshet (orsakat av lågt blodtryck)
- allergiska reaktioner på hud och i slemhinnor (en del svåra)
- akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP) (plötsliga läkemedelsutslag med feber).

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. 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.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Furesis-tabletter ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen. 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 furosemid, varav det finns 20 eller 40 mg i en tablett.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, mikrokristallin cellulosa, pregelatiniserad stärkelse, krospovidon, magnesiumstearat, och polysorbat 80. I 20 mg tabletter också färgämne (patentblått, E131).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

20 mg tablett: Ljusblå, rund, konvex, odramerad tablett med skåra, diameter 6 mm.

40 mg tablett: Vit eller nästan vit, rund, konvex, odramerad tablett med skåra, diameter 6 mm.

Förpackningsstorlekar

20 mg tablett: 30 och 100 tabletter.

40 mg tablett: 30, 50, 100 och 500 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Tillverkare

Orion Corporation Orion Pharma
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

Orion Corporation Orion Pharma
Joensuunkatu 7
FI-24100 Salo
Finland

Denna bipacksedel ändrades senast 8.2.2024