

Indlægsseddel: Information til brugeren

Diural 10 mg/ml orale dråber furosemid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret dette lægemiddel til dig personligt. Lad derfor være med at give lægemidlet til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt i denne indlægsseddel. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på www.indlaegsseddel.dk.

Øversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Diural.
3. Sådan skal du tage Diural.
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Du kan tage Diural som vanddrivende middel, eller til at sænke blodtrykket.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage Diural

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Tag ikke Diural

- hvis du er allergisk over for furosemid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Diural (angivet i punkt 6).
- er allergisk over for antibiotika (sulfonamider).
- er allergisk over for medicin mod sukkersyge (sulfonylurinstoffer).
- har for lavt blodtryk, eller lider af væskemangel (dehydrering).
- har nyresvigt, hvor urinproduktionen er ophørt.
- har for lidt kalium eller natrium i blodet.
- har en alvorlig leversygdom.
- er gravid eller ammer. (Se også afsnittet "Graviditet og amning").

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller apotekspersonalet, før du tager Diural.

Diural bør anvendes med forsigtighed hvis du:

- er ældre eller hvis du tager anden medicin, som kan forårsage blodtryksfald eller hvis du lider af andre sygdomme, som medfører en risiko for blodtryksfald.
- har forstørret prostata eller problemer med at lade vandet.
- har for lavt blodtryk.
- har diabetes.
- lider af urinsyreigt (arthritis urica).
- dine nyrer ikke fungerer normalt på grund af alvorlig leversygdom.
- lider af en bindevævssygdom (LED, systemisk lupus erythematosus).

- har en arvelig stofskiftesygdom (porfyri).
- er i behandling med binyrebarkhormoner (kortikosteroider) eller med antibiotika (aminoglykosider).
- er allergisk over for antibiotika (sulfonamider) eller vanddrivende midler (thiazider).

Oplys altid ved blod- og urinprøvekontrol, at du er i behandling med Diural.

Børn

Du må kun give Diural til for tidligt fødte børn efter lægens anvisning.

Brug af andre lægemidler sammen med Diural

Fortæl det altid til lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler, for nylig har taget andre lægemidler eller planlægger at tage andre lægemidler.

Diural kan ændre virkningen af andre lægemidler, ligesom andre lægemidler kan ændre virkningen af Diural.

Din læge vil måske blive nødt til at ændre din dosis og/eller tage andre forholdsregler, hvis du tager et af følgende lægemidler:

- infektioner (metronidazol)
- alkoholisme (Antabus)
- kramper (chloralhydrat),
- kræft (cisplatin),
- mavesår (sukralfat, karbenoxolon),
- mani (lithium),
- forhøjet blodtryk (ACE-hæmmere),
- hjertesvigt (digoxin og angiotensin II receptor-antagonister),
- smerter (NSAID, acetylsalicylsyre),
- for højt kolesterol (cholestyramin og colestipol),
- binyrebarkhormon,
- urinsyreigt (probenecid),
- visse kræft- og gigtsygdomme eller psoriasis (methotrexat),
- diabetes,
- astma (teophyllin),
- cyclosporin (anvendes ved transplantationer),
- epilepsi (phenytoin) eller du får
- antibiotika (af aminoglykosid-typen, cefalosporiner) eller
- spiser store mængder lakrids.
- aliskiren – anvendes til at behandle højt blodtryk

Hvis du skal have en røntgenundersøgelse med kontrast, skal du oplyse lægen om, at du tager Diural.

Brug af Diural sammen med mad og drikke

Du må ikke tage Diural sammen med mad og drikke.

Du skal tage Diural mindst en halv time før eller 2 timer efter et måltid, dvs. på tom mave.

Du må ikke spise lakrids, samtidig med du tager Diural, da det giver større risiko for forstyrrelser i kroppens salt- og væskeindhold.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du tager dette lægemiddel.

Graviditet

Du må kun tage Diural efter lægens anvisning.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Diural, da Diural bliver udskilt i modermælken, og mælkemængden kan blive nedsat.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Diural kan hos enkelte give bivirkninger, som kan påvirke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken. Diural kan få blodtrykket til at falde. Det kan påvirke din koncentrationsevne og du kan besvime. (Se også afsnittet om bivirkninger).

Diural indeholder alkohol

Dette lægemiddel indeholder 94 mg alkohol (ethanol) pr. ml. Mængden af alkohol i dette lægemiddel svarer til mindre end 38 ml øl eller 15 ml vin (ved højeste normaldosering på 16 ml). Mængden af alkohol i dette lægemiddel forventes ikke at påvirke voksne og unge, og dets virkning på børn forventes ikke at være nævneværdig. Det kan muligvis påvirke mindre børn, som fx. kan blive søvnige. Alkoholen i dette lægemiddel kan påvirke andre lægemidlers virkning. Kontakt lægen eller apotekspersonalet, hvis du tager andre lægemidler. Hvis du er gravid eller ammer, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet, før du tager dette lægemiddel. Hvis du er afhængig af alkohol, skal du kontakte lægen eller apotekspersonalet, før du tager dette lægemiddel.

Diural indeholder natrium

Dette lægemiddel indeholder mindre end 1 mmol (23 mg) natrium pr. 16 ml, dvs. det er i det væsentlige natriumfrit.

3. Sådan skal du tage Diural

Tag altid Diural nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller apotekspersonalet.

Den anbefalede dosis er:

Voksne

Dosis er individuel. Normal dosering er 2-16 ml (20-160 mg) fordelt på 1-3 doser.

Brug til børn

Den daglige dosis følger barnets vægt. Følg lægens anvisning.

0,1-0,3 ml (1-3 mg) pr. kg legemsvægt per døgn fordelt på 1-3 doser. Dette svarer til: Et barn på 10 kg: 1 ml 3 gange daglig.

Nedsat nyrefunktion

Det kan være nødvendigt at justere dosis. Følg lægens anvisning

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for. Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Hvis du har taget for meget Diural

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket hvis du har taget mere Diural end der står i denne information, eller flere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas. Tag pakningen med. Symptomerne på overdosering er meget lavt blodtryk, som kan udvikle sig til en chok-tilstand, akut nyresvigt, svigtende blodforsyning til hjernen eller hjertet, forvirringstilstande med hallucinationer (sansbedrag), lammelse med slaphed og evt. bevidstløshed, sløvhed og forvirring. Hos børn: Ændret mental tilstand, hovedpine, muskelsvaghed, krampeanfald

Hvis du har glemt at tage Diural

Har du glemt at tage en dosis Diural, så tag den næste dosis så snart du kommer i tanke om det. Er det tæt på næste dosis, spring da den glemte dosis over. Tag ikke dobbeltdosis.

Hvis du holder op med at tage Diural

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

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

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som alle andre lægemidler give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger

Meget almindelige bivirkninger (kan forekomme hos flere end 1 ud af 10 patienter)

Forstyrrelser i saltbalancen, nedsat kalium- og magnesium i blodet. Kalkaflejringer i nyrene ved langvarig behandling af børn født med hjertefejl. Nedsat nyrefunktion med ophobning af affaldsstoffer i blodet.

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 10 patienter)

Påvirkning af hjernen ved brug til patienter med alvorlig leverlidelse.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)

Forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, blødninger fra hud og slimhinder og infektion. Alvorlige hudsygdom (erythema multiforme). Unormal høj legemstemperatur hos spædbørn under 1 år født med hjertefejl. Døvhed (undertiden midlertidigt), besvimelse. Akut vandladningsbesvær hos ældre mænd med forstørret blærehalskirtel.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

Alvorlig blodmangel, infektioner, akut bugspytkirtelbetændelse (feber og voldsomme smerter i maven). Nedsat antal hvide blodlegemer og blodplader med betændelses- og blødningstendens. Alvorlig påvirkning af hjertefunktionen. Koldbrand i benene hos ældre på grund af manglende blodtilførsel. Nyresvigt. Kraftig afskalning og afstødning af huden. Svær betændelse i huden, betændelse i blodkar (vaskulit). Gulsyn, meget hurtig puls.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

Alvorlig leverlidelse og gulsot. Forværring af lidelser med mindsket blodtilførsel. Hjertefejl hos fosteret, stofskiftesygdom hos spædbørn, anfald af stofskiftesygdom (porfyri). Alvorlig nyresygdom med nyresvigt. Overfølsomhedsreaktioner som pludseligt hududslæt, åndedrætsbesvær, hævelse af ansigt, læber og hals, besvimelse. Kontakt straks læge eller skadestue. Ring evt. 112.

Hyppeghed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

Hjerterytmeforstyrrelser, choktilstand, kramper, akut, generaliseret eksantematøs pustulose (akut medicinallergi med udslæt og feber), svimmelhed, besvimelse og bevidsthedstab (forårsaget af lavt blodtryk). Blæreformat udslæt og betændelse i huden, især på hænder og fødder samt i og omkring munden ledsaget af feber. Kraftig afskalning og afstødning af hud, lægemiddelreaktion med eosinofili og systemiske symptomer (DRESS) (lægemiddelinduceret overfølsomhedssyndrom).

Ikke alvorlige bivirkninger

Almindelige bivirkninger (kan forekomme hos mellem 1 ud af 10 100 patienter)

Påvirkning af væske- og saltbalancen i kroppen. Øget mængde fedt i blodet, udslæt, kløe, nældefeber, blødninger i hud og slimhinder, øget hudfølsomhed for lys.

Ikke almindelige bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 100 patienter)

Forhøjet blodsukker, væskemangel, øresusen, lavt blodtryk ved overgang fra liggende til stående stilling, svimmelhed, kvalme, opkastninger, diarré, eksem med afskalning af huden, betændelse i hudens blodkar, væskefyldte blærer.

Sjældne bivirkninger (kan forekomme hos op til 1 ud af 1.000 patienter)

Synsforstyrrelser, hovedpine, prikkende/stikkende fornemmelse i huden, svimmelhed.

Meget sjældne bivirkninger (kan forekomme hos færre end 1 ud af 10.000 patienter)

Vitaminmangel.

Hyppighed ikke kendt (kan ikke estimeres ud fra forhåndenværende data)

Feber, tørst, forvirring, impotens, spiseforstyrrelser, irritation i mund og mave, mavekrampe, forstoppelse, muskelkramper, kraftsløshed.

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

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, apotekspersonalet eller sygeplejersken. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via.

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S.
www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

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

5. Opbevaring

Opbevar Diural utilgængeligt for børn.

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

Spørg apotekspersonalet, hvordan du skal bortskaffe lægemiddelrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide lægemiddelrester i afløbet, eller toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Diural indeholder:

- Aktivt stof/aktive stoffer: Furosemid 10 mg/ml
- Øvrige indholdsstoffer: 'Saccharinnatrium, ethanol (96 %), natriumhydroxid og rensset vand.

Udseende og pakningsstørrelser

Findes i 30 ml og 250 ml.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

Indehaver af markedsføringstilladelsen

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Holland

Repræsentant

Teva Denmark A/S
Vandtårnsvej 83A
2860 Søborg

Fremstiller

Balkanpharma Troyan AD, 1 Krayrechna Str., 5600 Troyan, Bulgaria.

Denne indlægsseddel blev senest ændret 09/2024