

Bipacksedel: Information till användaren

Furix

10 mg/ml injektionsvätska, lösning
furosemid

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 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 finner du information om:

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

1. Vad Furix är och vad det används för

Furosemid som finns i Furix 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.

Furix är ett snabbverkande urindrivande medel som befriar kroppen från överskott av vätska (ödem). Furix injektionsvätska används för behandling av vätskeansamling i vävnader (ödem) och för behandling av akut och kroniskt nedsatt njurfunktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Furix

Använd inte Furix

- om du är allergisk mot furosemid, sulfonamider (t. ex antidiabetika) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- vid svår lever- eller njursjukdom

- om du riskerar att drabbas av uttorkning
- om du lider av nästan helt upphävd urinutsöndring
- om du lider av mycket låga kalium- och natriumnivåer i blodet
- om du ammar (den aktiva substansen passerar över i modersmjölk).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du använder Furix om:

- du tar hjärtmedicin som innehåller digoxin
- du står på strikt saltfattig kost
- du har svårt att tömma blåsan eller om du misstänker att det kan finnas hinder för urinutflödet
- du har lågt blodtryck
- du får kraftiga blodtrycksfall
- du har diabetes
- du har gikt
- du har njursvikt på grund av svår leversjukdom eller -skada
- du har låga äggvitehalter i blodet (om det inträffar krävs dosjustering)
- du har systemisk lupus erythematosus (sjukdom där kroppens immunsystem angriper kroppen)
- du är äldre, tar andra läkemedel som kan sänka blodtrycket eller har någon annan sjukdom som medför risk för lågt blodtryck.

Om du drabbas av kräkning, diarré samt kraftiga svettningar kan det finnas en ökad risk för att salt- och elektrolytbalansen i kroppen rubbas. Det kan då finnas behov av att ta ett extra blodprov. Kontakta din läkare om du känner dig osäker.

Andra läkemedel och Furix

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel och vissa andra läkemedel tas samtidigt, det gäller även receptfria sådana, naturläkemedel eller andra naturprodukter. Behandlande läkare behöver därför känna till sådan samtidig medicinering.

Följande läkemedel bör undvikas vid samtidig behandling med Furix:

- gentamicin (används vid infektioner)
- kloralhydrat (ett sorts sömnmedel)
- risperidon (används bl a vid schizofreni)
- läkemedel kända för negativ påverkan på hörseln såsom vissa antibiotika (aminoglykosider) och vätskedrivande medel (etakrynsyra).

Följande läkemedel kan tas tillsammans med Furix men kan behöva dosanpassas:

- ACE-hämmare och angiotensin II-receptor blockerare (används vid bl a högt blodtryck)
- läkemedel mot högt blodtryck
- digitalisglykosider och andra läkemedel som påverkar hjärtats rytm
- litium (används vid manodepressiv sjukdom)
- inflammationsdämpande och smärtstillande medel av NSAID-typ såsom ibumetin och acetylsalisylsyra
- läkemedel som är kända för negativ påverkan på njurarna
- cefalosporiner (används vid infektioner)

- sotalol (används vid bl a högt blodtryck)
- cisplatin (används vid cancer)
- sukralfat (används vid magsår)
- fenytoin (används vid epilepsi)
- ciklosporin A (används vid organtransplantation)
- metotrexat (används vid bl a cancer)
- läkemedel mot diabetes
- adrenalin (används bl a i bedövningsmedel och vid överkänslighetsreaktioner)
- noradrenalin (mot lågt blodtryck)
- curare-liknande muskelavslappnande medel
- teofyllin (används vid astma)
- kortikosteroider (används bl a vid inflammationer)
- karbenoxolon (används vid magsår)
- stora mängder lakrits
- långvarig användning av laxermedel.

Graviditet och amning

Graviditet

Risk finns att fostret påverkas. Rådgör därför alltid med läkare före användning av Furix under graviditet.

Amning

Risk finns att barn som ammas kan påverkas. Använd därför inte Furix under amning annat än på bestämd ordination från läkare. Ammande mödrar bör vara observanta på att mjölmängden kan minska.

Körförmåga och användning av maskiner

Av vissa biverkningar (t ex kraftigt blodtrycksfall) kan vakenhetsgrad och reaktionstid förändras i sådan utsträckning att man inte på ett säkert sätt kan framföra motorfordon eller hantera 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.

3. Hur du använder Furix

Furix injektionsvätska kommer att ges till dig av sjukvårdspersonal, som en injektion antingen i en ven, i en muskel eller som dropp. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Om du använt för stor mängd av Furix

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) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Furix kan i sällsynta fall ge allvarliga allergiska reaktioner som kan leda till allergisk chock med symtom såsom hudutslag, svullnad, feber, andningssvårigheter och blodtrycksfall (symtom som yrsel och svimning). Kontakta då genast sjukvårdspersonal genom att ringa 112.

Furix kan i mycket sällsynta fall påverka de vita blodkropparna så att infektionsförsvaret försämras. Om du får en infektion med symtom såsom feber med kraftigt försämrat allmäntillstånd eller feber med lokala infektionssymtom såsom exempelvis ont i halsen/svalget/munnen eller vattenkastningsbesvär, ska du snarast uppsöka läkare så att man via blodprov kan utesluta en brist på vita blodkroppar (agranulocytos). Det är viktigt att du då informerar om din medicinering.

Kontakta läkare snarast möjligt om du får oförklarlig muskelsmärta, muskelkramper eller muskelsvaghet (förekommer hos ett okänt antal användare).

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare):

- Rubbningar i kroppens saltbalans eller uttorkning, framför allt hos äldre. Upptäcks med hjälp av blodprov. Kan ge symtom som t ex trötthet, huvudvärk och yrsel.
- Minskad blodvolym framförallt hos äldre, upptäcks med hjälp av ett blodprov.
- Ökat blodkreatinivärde, vilket kan vara ett tecken på försämrad njurfunktion. Upptäcks med hjälp av blodprov.
- Ökade halter av triglycerider i blodet (blodfetter) som kan öka risken för åderförfattning/ge en ökad risk för hjärt- kärlsjukdomar. Upptäcks med hjälp av blodprov.

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

- Förhöjd urinsyrahalt i blodet, vilket kan leda till gikt. Gikt kan upplevas som ömma och svullna leder.
- Ökat blodkolesterol (blodfetter) som kan öka risken för åderförfattning/ge en ökad risk för hjärt- kärlsjukdomar. Upptäcks med hjälp av blodprov.
- Ökad urinvolym.
- Koncentrering av blodet, d.v.s. minskad mängd vätska i blodet, vilket ger ökad koncentration av blodets komponenter och kan öka risken för blodproppsbildning. Upptäcks via blodprov. Kan uppkomma på grund av för kraftig urindrivande effekt.
- Hjärnpåverkan hos användare med försämrad leverfunktion.
- Giktattacker.

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

- Illamående.
- Hörselnedsättning.
- Minskat antal blodplättar (trombocyter), vilket kan ge blåmärken och blödningar.
- Hudreaktioner såsom klåda, nässelutslag, blåsor, fjällning, rodnad och inflammation i huden, små blödningar i hud och slemhinnor. Känslighet för solljus.
- Försämrad glukostolerans, vilket visar sig som förhöjda blodsockervärden. Risk för utveckling av diabetes (sockersjuka).
- Dövhet (ibland bestående).

Sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 1000 användare):

- Kräkning.
- Diarré.
- Inflammation i blodkärl. Symtomen beror på var kärlet/kärlen sitter.
- Njurinflammation, vilken kan ge symtom i form av feber och smärta.

- Öronsus.
- Onormala känsselförnimmelser, t ex myrkrypningar, stickningar och "sockerdricks känsla".
- Lågt antal vita blodkroppar, vilket ger en ökad risk för infektioner.
- Feber.

Mycket sällsynta (kan förekomma hos upp till 1 av 10 000 användare):

- Akut inflammation i bukspottskörteln, vilket t ex kan upplevas som smärta i olika grad i övre magtrakten eller mellan skulderbladen, kräkningar och feber.
- Höga leverenzymvärden som upptäcks med hjälp av blodprov.
- Gallvägshinder, vilket kan ge symtom såsom smärta, illamående och kräkningar.
- Påverkan på blodbilden och blodbrist.
- Mycket långsam hjärtrytm när Furix ges som dropp,

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- Högt pH i blodet, vilket kan ge mycket allvarliga tillstånd såsom syrebrist i blodet.
- Brist på kalcium eller magnesium, vilket upptäcks med hjälp av blodprov. Kan ge ökad risk för benskörhet.
- Ökad halt urea i blodet, vilket upptäcks med hjälp av blodprov.
- Blodpropp.
- Ökade halter av natrium och klorid i urinen, vilket upptäcks med hjälp av blodprov.
- Svårighet att kissa.
- Försämrad njurfunktion.
- Hud- och slemhinneförändringar (ibland allvarliga).
- Allvarlig utbredd hudskada (hudavlossning).
- Lichenoida reaktioner, kännetecknas av små, kliande, rödlila, kantiga utslag på huden, könsorgan eller i munnen.
- Pseudo-Bartter syndrom (ovanlig genetisk njursjukdom).
- Försämring eller aktivering av systemisk lupus erytematosus (sjukdom där kroppens immunsystem angriper kroppen).
- Akut generaliserad exantematös pustulos (AGEP) (plötsliga läkemedelsutslag med feber).
- Yrsel, svimning och medvetslöshet (orsakat av lågt blodtryck).

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 till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se. Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala

5. Hur Furix ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25°C. Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt.

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 furosemid. En ml innehåller 10 mg furosemid.
- Övriga innehållsämnen är natriumhydroxid, natriumklorid och vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Furix injektionsvätska är en klar lösning som är färglös eller svagt gulaktig.

Förpackningsstorlekar:

Ampuller 5 x 2 ml och 50 x 2 ml, 5 x 4 ml och 50 x 4 ml, 5 x 25 ml och 50 x 25 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Orifarm Healthcare A/S
Energivej 15
5260 Odense S
Danmark
info@orifarm.com

Lokal företrädare

Orifarm Healthcare
Box 56048
102 17 Stockholm

Denna bipacksedel ändrades senast 2022-01-17