

Bipacksedel: Information till patienten

Bendozid 2,5 mg tabletter

Bendozid 5 mg tabletter

bendroflumetiazid

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

1. Vad Bendozid är och vad det används för

Bendozid innehåller den aktiva substansen bendroflumetiazid som tillhör gruppen tiaziddiuretika (urindrivande).

Bendozid används för behandling av högt blodtryck, svullnad (ödem) och som förebyggande behandling vid njursten.

Den blodtryckssänkande effekten av Bendozid beror troligen på att vissa små blodkärl vidgar sig. Den urindrivande effekten beror på att njurarna påverkas på ett sådant sätt att mer vätska lämnar kroppen. Bendozid förhindrar i vissa fall bildandet av njursten genom att minska kalkhalten i urinen.

Bendroflumetiazid som finns i Bendozid kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Bendozid

Ta inte Bendozid

- om du är allergisk mot bendroflumetiazid, tiazider och sulfonamider eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har svåra lever- och njursjukdomar
- om du har gikt.

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Bendozid.

Tala om för läkare om du:

- tidigare använt tiazider eller tiazidliknande läkemedel och då reagerat mot dem

- har haft en överkänslighetsreaktion mot penicillin eller sulfonamid, då du kan löpa en större risk att utveckla detta även mot tiazider
- är diabetiker, eftersom blodsockerhalten kan påverkas
- får nedsatt syn eller ögonsmärta. Detta kan vara symtom på vätskeansamling i ögat (mellan åderhinnan och senhinnan) eller en ökning av trycket i ögat och kan ske inom några timmar till veckor efter att du tagit Bendozid. Detta kan leda till permanent synbortfall, om det inte behandlas.

Barn och ungdomar

Bendozid rekommenderas inte till barn och ungdomar.

Andra läkemedel och Bendozid

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

Behandlingseffekten kan påverkas om Bendozid och vissa andra mediciner tas samtidigt. Behandlande läkare behöver därför känna till sådan samtidig användning av andra läkemedel såsom hjärtstärkande mediciner (digitalisglykosider, sotalol), vissa blodtryckssänkande läkemedel (ACE-hämmare), litium, en grupp av smärtstillande, inflammationshämmande och febernedsättande läkemedel så kallade ickesteroida antiinflammatoriska/antireumatiska läkemedel t.ex. ibuprofen och naproxen.

Bendozid med mat och dryck

Bendozid kan tas tillsammans med mat och dryck. Tabletterna tas lämpligen med ett glas vatten.

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.

Graviditet

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

Amning

Det är okänt om Bendozid går över i modersmjölk. Rådgör därför med läkare före regelbunden användning under amning.

Fertilitet

Det finns ingen information om eventuell påverkan på fertilitet.

Körförmåga och användning av maskiner

Tillfällig yrsel kan uppträda under blodtrycksbehandling, vilket du bör ta hänsyn till i samband med bilkörning eller 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 läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Bendozid innehåller laktos

Detta läkemedel innehåller laktos. Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

Bendozid innehåller natrium

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per tablett, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

3. Hur du tar Bendozid

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Vuxna:

Rekommenderad dos är:

Dosen bestäms av läkaren, som anpassar den individuellt för dig. Ett vanligt dosintervall är 2,5 mg – 10 mg per dygn.

Rekommenderad dos vid:

Högt blodtryck: 2,5 mg – 5 mg på morgonen.

Svullnad (ödem): 2,5 mg – 10 mg på morgonen.

Premenstruell svullnad: 2,5 mg i 7-10 dagar före mens.

Njurstenssjukdom: 2,5 mg morgon och kväll.

Om du har tagit för stor mängd av Bendozid

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.

Om du har glömt att ta Bendozid

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Bendozid

Sluta inte ta Bendozid om inte din läkare har talat om för dig att du ska göra det.

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.

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

I början av behandlingen kan yrsel och huvudvärk uppstå, men är snabbt övergående. Vid långtidsbehandling finns risk för sänkt kaliumhalt i blodet. Blodsockerhalten kan stiga hos diabetiker eller personer med anlag för diabetes. Urinsyravärdena i blodet kan bli för höga och orsaka giktbesvär.

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

Blodtrycksfall i stående ställning (drabbar oftast äldre och ger yrsel eller svimning). Ökad urinutsöndring av magnesium samt förhöjd halt av kalcium i blodet. Minskad halt av natrium i blodet. Ökad ljuskänslighet.

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

Klåda, utslag, kärlväggsinflammation, minskat antal blodplättar eller en minskning av antalet vita blodkroppar. Dessa reaktioner upphör i regel när medicineringsen stoppas. Rubbningar i syrabalansen.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

Nedsatt syn eller smärta i ögonen på grund av högt tryck (möjligt tecken på vätskeansamling i ögat (mellan åderhinnan och senhinnan) eller akut trångvinkelglaukom). Enstaka fall av impotens har rapporterats.

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.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Bendozid ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

2,5 mg: Förvaras vid högst 25 °C.

5 mg: Förvaras vid högst 30 °C.

Används före utgångsdatum som anges på förpackningen efter ”EXP”. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

2,5 mg: Används inom 4 månader efter öppnandet.

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 bendroflumetiazid 2,5 mg respektive 5 mg.
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, majsstärkelse, natriumstärkelseglykolat, povidon, magnesiumstearat och vattenfri kolloidal kiseldioxid.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Bendozid 2,5 mg tabletter: Vita till benvita, runda, platta tabletter med fasade kanter, märkta med "2.5" på ena sidan och skåra på andra sidan, diameter på c:a 7 mm.

Bendozid 5 mg tabletter: Vita till benvita, runda, platta tabletter med fasade kanter, märkta med "5" på ena sidan och skåra på andra sidan, diameter på c:a 7 mm.

Plastburk (av HDPE) med plastlock (av PP): 30 och 100 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

ExtractumPharma zrt.
H-1044 Budapest, Megyeri út 64.
Ungern

Tillverkare

ExtractumPharma zrt.
H-6413 Kunfehértó, IV. körzet 6.
Ungern

Lokal företrädare

Nordic Prime ApS
Niels Bohrs Vej 6, 6700 Esbjerg, Danmark

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-09-11