

Bipacksedel: Information till patienten

Furosemid Teva B.V. 500 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 Furosemid Teva B.V. är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Furosemid Teva B.V.
3. Hur du tar Furosemid Teva B.V.
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Furosemid Teva B.V. ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Furosemid Teva B.V. är och vad det används för

Furosemid Teva B.V. tillhör en grupp av läkemedel som kallas diuretika (vätskedrivande). Vätskedrivande läkemedel gör att du kissar oftare.

Furosemid Teva B.V. ska endast användas för vuxna patienter med vätskeansamling (ödem) och kraftigt minskad glomerulär filtration (glomerulär filtrationshastighet (GFR) < 20 ml/min, mått på njurfunktion).

Furosemid som finns i Furosemid Teva B.V. kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Furosemid Teva B.V.

Ta inte Furosemid Teva B.V.

- om du är allergisk mot furosemid, sulfonamider (används för att behandla bakterieinfektioner, diabetes, ökat tryck i ögat eller för att öka urinproduktionen) eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om du har normal njurfunktion eller lindrigt till måttligt nedsatt njurfunktion med GFR över 20 ml/min på grund av risken för allvarlig förlust av vätska och salt (elektrolyter)
- om du har njursvikt och dina njurar inte producerar urin (anuri)
- om du har allvarlig leversjukdom (prekoma eller koma förknippad med hjärnskada orsakad av leverproblem (hepatisk encefalopati))
- om du har kaliumbrist
- om du har natriumbrist
- om du har blivit informerad om att du har en låg blodvolym (hypovolemi) eller om du är uttorkad (dehydrering)
- om du ammar (se avsnitt "Graviditet och amning")
- om din kropp inte kan producera tillräckliga mängder av binjurehormoner (Addisons sjukdom)
- om du har tagit för mycket (överdoserat) hjärtglykosidläkemedel (t.ex. digoxin, digitoxin).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Furosemid Teva B.V.:

- om du har lågt blodtryck (hypotoni)
- om du har eller misstänks ha diabetes: regelbundna kontroller av blodsockernivåerna är nödvändigt
- om du har gikt: regelbundna kontroller av urinsyranivåerna i blodet är nödvändigt
- om du har låga nivåer av proteiner i blodet (hypoproteinemi), om du t.ex. har nefrotiskt syndrom (förlust av protein, rubbningar av fettmetabolismen och vätskeansamling); läkaren kommer att behöva justera dosen noga och du måste följa anvisningarna exakt
- om du har levercirros (en leversjukdom med symptom som trötthet, svaghet, vattenansamling, illamående eller kräkningar, viktminskning eller aptitförlust, gulfärgning av hud eller ögon, klåda) och även nedsatt njurfunktion
- om du har cirkulationsproblem i hjärnan (cerebrovaskulära cirkulationssjukdomar) eller i hjärtkärlen (kranskärslsjukdom), då riskerna förknippade med ett möjligt blodtrycksfall är högre
- om du är äldre, om du tar andra läkemedel som kan orsaka blodtrycksfall och om du har andra sjukdomar som utgör risker för blodtrycksfall
- om du har betydande problem med att kissa på grund av en blockering av urinflödet (obstruktion av urinvägarna).

Din läkare kommer att vilja följa upp dig och eventuellt ta blodprover medan du tar detta läkemedel.

Hos patienter med nedsatt njurfunktion och som kissar ofta är det viktigt att se till att dricka tillräcklig mängd vätska.

Hos patienter med problem att tömma urinblåsan (t.ex. förstoring av prostata) får Furosemid Teva B.V. endast användas om fritt urinflöde är säkerställt, eftersom ett plötsligt ökat urinflöde kan leda till urinblockering (urinretention) med övertjänning av urinblåsan.

Hos patienter med en befintlig minskning av surhetsgraden i blodet (höjt pH) på grund av syraförlust (metabolisk alkalos) kan tillståndet förvärras av furosemid. Om du använder furosemid under lång tid kommer läkaren att följa upp dig regelbundet.

Noggrann uppföljning är nödvändig om du löper hög risk att utveckla rubbningar i saltbalansen (t.ex. om du har levercirros, tar kortikosteroider, använder laxermedel ofta eller om du följer en begränsad diet) eller om du förlorar mycket vätska (t.ex. om du har betydande kräkningar, diarré eller intensiv svettning): blod- eller vätskeförlust (hypovolemi eller dehydrering) eller störningar av salt- eller syrabalansen i kroppen som måste åtgärdas, kan kräva att läkaren tillfälligt avbryter behandlingen med Furosemid Teva B.V. Läkaren kommer att kontrollera ditt blod regelbundet. Om du använder furosemid under lång tid kan läkaren rekommendera en kaliumrik diet (potatis, banan, tomat, citrusfrukter, fruktjuice, torkad frukt, blomkål och spenat).

Du bör inte förlora mer än 1 kg kroppsvikt per dag på grund av ökad uriner, oavsett hur mycket du kissar.

Läkaren kan behöva kontrollera effekten av din behandling med Furosemid Teva B.V. regelbundet genom att tillfälligt avbryta användningen.

Tala om för läkare om du kommer att genomgå en röntgenundersökning med kontrastmedel. Kontrastmedel som används vid vissa röntgenundersökningar kan förvärra biverkningar i njurarna vid användning med Furosemid Teva B.V.

Exponering för solljus eller UV-ljus: Tala om för läkare om du får en uttalad hudreaktion efter exponering för solljus eller UV-ljus (fotosensitivitet) eftersom det kan bli nödvändigt att avbryta behandlingen.

Barn

Furosemid Teva B.V. kan orsaka kalciumansamlingar i njurarna eller njurstenar hos för tidigt födda spädbarn och ökar risken för att ett blodkärl hos foster som kallas *ductus arteriosus* förblir öppet efter födseln, när det normalt borde förslutas, hos för tidigt födda spädbarn med andningssvårigheter.

Furosemid Teva B.V. 500 mg rekommenderas inte för användning till barn och ungdomar under 18 år.

Andra läkemedel och Furosemid Teva B.V.

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

Furosemid Teva B.V. kan påverka hur vissa andra läkemedel verkar. På samma sätt kan vissa läkemedel påverka hur Furosemid Teva B.V. verkar.

Det är särskilt viktigt att informera läkare om du tar:

- glukokortikoider ("kortison"), karbenoxolon eller laxermedel eftersom de kan öka kaliumförlusten och därför risken för kaliumbrist.
- antiinflammatoriska läkemedel (NSAID, t.ex. indometacin, acetylsalicylsyra) eftersom de kan minska effekten av Furosemid Teva B.V. och öka risken för akut njursvikt i händelse av blod- eller vätskeförlust (hypovolemi eller dehydrering).
- probenecid (mot gikt), metotrexat (vid artrit och för att hämma immunsystemet) och andra läkemedel som utsöndras av njurarna eftersom de kan minska effekten av Furosemid Teva B.V.
- fenytoin (mot epilepsi och vissa former av smärta) eftersom det kan minska effekten av Furosemid Teva B.V.
- karbamazepin (mot epilepsi och vissa former av psykiatriska sjukdomar) eftersom det kan öka natriumförlusten och därmed risken för natriumbrist.
- sukralfat (läkemedel mot sura uppstötningar) minskar upptaget av Furosemid Teva B.V. från tarmarna och kan därmed minska effekten: Furosemid Teva B.V. och sukralfat ska tas med minst 2 timmars mellanrum.
- aliskiren (mot högt blodtryck).

Furosemid Teva B.V. kan påverka effekten av följande läkemedel:

- Vissa hjärtläkemedel (glykosider) kan få en starkare effekt på grund av kalium- och magnesiumbrist som kan orsakas av Furosemid Teva B.V. Läkemedel som påverkar hjärtrytmen (t.ex. terfenadin mot allergier, vissa läkemedel som används för att behandla onormal hjärtrytm) har en ökad risk för att orsaka rubbningar i hjärtrytmen om de används samtidigt som Furosemid Teva B.V. eller i händelse av rubbningar i saltbalansen.
- Biverkningarna av salicylater vid hög dos (mot smärta) kan förvärras av Furosemid Teva B.V.
- Vissa läkemedel kan förvärra biverkningarna i njurarna (t.ex. antibiotika såsom aminoglykosider, cefalosporiner, polymyxiner). Furosemid Teva B.V. tillsammans med höga doser av vissa cefalosporiner kan försämra njurfunktionen.
- Furosemid Teva B.V. kan förvärra biverkningarna på hörseln med vissa läkemedel (t.ex. aminoglykosider såsom kanamycin, gentamicin, tobramycin). Dessa biverkningar går inte alltid tillbaka. Furosemid Teva B.V. ska därför inte användas samtidigt som dessa läkemedel.
- Risken för hörselskada kan öka när cisplatin (mot cancer) och Furosemid Teva B.V. används samtidigt. Försiktighet måste iaktas eftersom biverkningarna av cisplatin i njurarna kan öka.
- Biverkningarna av litium (mot vissa former av depression) i hjärta och nervsystem kan förvärras om Furosemid Teva B.V. används samtidigt. Läkare ska kontrollera dina litiumnivåer i blodet om du tar dessa läkemedel samtidigt.
- Ditt blodtryck kan sjunka om du tar Furosemid Teva B.V. med andra läkemedel som kan sänka blodtrycket, t.ex. blodtrycksläkemedel eller andra vätskedrivande läkemedel. Läkemedel som kallas angiotensinkonverterande enzymshämmare (ACE-hämmare) och angiotensin II-receptorblockerare (ARB) kan särskilt leda till ett kraftigt blodtrycksfall och orsaka chock och försämrad njurfunktion (i sällsynta fall, akut njurskada) när den första dosen tas eller första gången en högre dos används. Läkaren kan uppmana dig att sluta ta Furosemid Teva B.V. under minst 3 dagar innan du börjar att ta en ACE-hämmare eller en ARB eller innan dosen av dessa läkemedel ökas.

- Furosemid Teva B.V. kan minska utsöndringen av probenecid, metotrexat eller andra läkemedel via njurarna, vilket kan leda till ökade nivåer av dessa läkemedel i blodet och ge eventuella biverkningar.
- Effekten av teofyllin (mot astma) eller muskelavslappnande läkemedel som liknar kurare kan öka om de används samtidigt som Furosemid Teva B.V.
- Diabetesläkemedel och läkemedel som ökar blodtrycket (sympatomimetika, t.ex. adrenalin, noradrenalin) fungerar eventuellt inte lika bra tillsammans med Furosemid Teva B.V.
- Försiktighet krävs vid användning av risperidon tillsammans med Furosemid Teva B.V. hos äldre patienter med demens. Det är mycket viktigt att du undviker att bli uttorkad. I kliniska studier med äldre patienter med demens, dog fler patienter som använde risperidon tillsammans med furosemid än de som bara använde ett av läkemedlen.
- Samtidig användning av sköldkörtelhormoner (t.ex. L-tyroxin) och höga doser av furosemid kan påverka nivåerna av sköldkörtelhormon. Läkaren ska kontrollera dina nivåer av sköldkörtelhormon om du tar dessa läkemedel samtidigt.
- Samtidig användning av ciklosporin A (läkemedel som används för att förhindra avstötning av transplantat) och furosemid förknippas med en ökad risk av artrit orsakad av gikt. Detta beror på att furosemid ger ökade urinsyranivåer i blodet och att ciklosporin stör utsöndringen av urinsyra via njurarna.
- I enskilda fall, efter intravenös administrering av furosemid inom 24 timmar efter intag av kloralhydrat (ett läkemedel med sövande egenskaper) kan rodnad, svettningar, rastlöshet, illamående, förhöjt blodtryck och förhöjd hjärtfrekvens (takykardi) inträffa. Samtidig användning av furosemid och kloralhydrat ska därför undvikas.

Furosemid Teva B.V. med mat och dryck

Undvik att äta stora mängder lakrits när du tar Furosemid Teva B.V. eftersom det kan resultera i ökad kaliumförlust.

Graviditet och amning

Graviditet

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

Ta endast Furosemid Teva B.V. under graviditet om läkaren anser att det är absolut nödvändigt eftersom furosemid passerar över till fostret.

Amning

Du ska inte ta Furosemid Teva B.V. om du ammar eftersom det utsöndras i bröstmjölksamt minskar mjölkproduktionen. Amning ska avbrytas under behandling med Furosemid Teva B.V.

Rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du tar något läkemedel.

Körförmåga och användning av maskiner

Detta läkemedel kan försämra din reaktionsförmåga i sådan grad att det kan påverka din förmåga att köra bil eller använda maskiner. Det gäller särskilt i början av behandlingen, när dosen ökas, andra ändringar i medicinering görs, samt i kombination med alkohol.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete 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.

Furosemid Teva B.V. innehåller laktos och natrium

Om du inte tål vissa sockerarter, ska du kontakta din läkare innan du tar denna medicin.

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

”natriumfritt”.

3. Hur du tar Furosemid Teva B.V.

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

Tabletten har brytskåror och kan delas i lika stora doser.

Vuxna

Startdosen av Furosemid Teva B.V. är 250 mg furosemid.

Läkaren kommer sedan att justera din dos gradvis i intervall på 4 till 6 timmar. Läkaren kommer att kontrollera din urinmängd samt salt- och vätskebalans regelbundet.

Rekommenderad maximal daglig dos av furosemid hos vuxna är 1 500 mg taget via munnen.

Om du har kroniskt nedsatt njurfunktion kommer läkaren att justera dosen noga för att minska vätskeansamling (ödem).

Användning för barn och ungdomar

Säkerhet och effekt för Furosemid Teva B.V. för barn och ungdomar under 18 år har inte fastställts. Inga data finns tillgängliga: andra läkemedelsformer/-styrkor kan vara lämpligare att använda till dessa patienter.

Äldre och patienter med nedsatt leverfunktion

Läkaren kommer att justera din dos noga beroende på hur du svarar på behandlingen.

Hur tabletten tas

Tabletterna ska tas på morgonen utan föda, utan att tuggas, med en tillräcklig mängd vätska (t.ex. ett glas vatten).

Beroende på omfattningen och graden av din sjukdom kommer läkaren bestämma hur länge du ska ta Furosemid Teva B.V.

Om du har tagit för stor mängd av Furosemid Teva B.V.

Om du har fått i dig för mycket Furosemid Teva B.V. eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

Tecken på en akut överdos är relaterad till förlusten av salt och vätska: lågt blodtryck (hypotoni), yrsel eller svimningskänsla när man ställer sig upp (ortostatiska regleringsproblem), rubbningar i saltbalansen (minskad nivå av kalium, natrium och klorid) eller en ökning av pH-värdet i blodet (alkalos).

Allvarlig vätskeförlust kan leda till uttorkning och kollaps på grund av minskad blodvolym med koncentring av blodet och en ökad risk för blodproppar. Förvirring och delirium (t.ex. desorientering, inbillning, hallucinationer) kan inträffa i händelse av snabb vätske- och saltförlust.

Om du har glömt att ta Furosemid Teva B.V.

Ta den vanliga dosen vid den vanliga tidpunkten. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Furosemid Teva B.V.

Sluta inte att ta Furosemid Teva B.V. såvida inte läkaren uppmanar dig att göra det, annars kanske behandlingen inte fungerar.

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.

Sluta att ta Furosemid Teva B.V. och kontakta omedelbart läkare om du får någon av följande allvarliga biverkningar – du kan behöva akutvård:

- håravfall, plötsligt framträdande av rött svullet område på huden med flera små blåsor (akut generaliserad exantematös pustulos, AGEP)
- utbredda hudutslag, feber, förhöjda leverenzym, avvikelser i blodet (eosinofili), förstörade lymfkörtlar och andra involverade kroppsorgan (läkemedelsreaktion med eosinofili och systemiska symtom, som även kallas DRESS eller läkemedelsinducerat överkänslighetssyndrom)
- allvarlig allergisk reaktion (anafylaktisk chock): de första tecknen är en hudreaktion med rodnad eller nässelutslag, oro, huvudvärk, svettningar, illamående och en blåaktig nyans av huden (cyanos)
- stickningar och krypningar (parestesi); livshotande form av medvetslöshet (hyperosmolär koma)
- vissa allvarliga hudreaktioner (Stevens-Johnsons syndrom, toxisk epidermal nekrolis)

Du måste sluta att ta Furosemid Teva B.V. vid första tecken på en allergisk reaktion.

Blodsockernivåerna kan öka under behandling med Furosemid Teva B.V., vilket kan leda till försämrad kontroll av diabetes eller uppkomst av tidigare odiagnostiserad diabetes.

Furosemid Teva B.V. kan orsaka kalciumansamlingar eller stenar i njurarna hos för tidigt födda spädbarn, och ökar risken för att ett blodkärl hos foster som kallas ductus arteriosus förblir öppet efter födseln, när det normalt borde förslutas, hos för tidigt födda spädbarn med andningssvårigheter.

Om du utvecklar någon av dessa biverkningar, kontakta läkare så snart som möjligt. Om en biverkning utvecklas plötsligt eller blir allvarlig, uppsök medicinsk vård omedelbart eftersom vissa biverkningar kan bli livshotande under vissa förhållanden.

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

- rubbningar i salt- eller vätskebalansen som kan leda till
 - natriumbrist (hyponatremi, oftast kännetecknad av apati, kramper i ben, aptitförlust, svaghet, sömnhet, kräkningar och förvirring)
 - kaliumbrist (hypokalemi, oftast kännetecknad av muskelsvaghet, stickningar och krypningar, förlamning, kräkningar, förstoppning, uppblåsthet, att kissa ofta, alltför stor törst och onormal hjärtrytm och, i allvarliga fall, stopp i tarmen eller förändrat medvetande inklusive koma)
 - kalciumbrist som ibland leder till muskelryckningar och -kramper (tetani)
 - magnesiumbrist som i sällsynta fall leder till muskelryckningar och -kramper (tetani) eller rubbningar av hjärtrytmen
 - förhöjt pH-värde i blodet (metabolisk alkalos)
 - betydande vätskeförlust kan leda till cirkulationsrubbningar som huvudsakligen förknippas med huvudvärk, yrsel, synrubbningar, muntorrhet och törst, lågt blodtryck (hypotoni) och yrsel eller svimningskänsla när man ställer sig upp (ortostatiska regleringsproblem), särskilt hos äldre och barn. Allvarlig vätskeförlust kan leda till uttorkning och kollaps på grund av minskad blodvolym med koncentring av blodet och en ökad risk för blodproppar.
- förhöjt kreatinin i blodet
- förhöjda triglycerider i blodet

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

- koncentring av blodet (hemokoncentration)

- minskad halt av kalium, natrium och klorid i blodet
- förhöjt kolesterol i blodet
- förhöjd nivå av urinsyra i blodet som kan leda till gikt hos vissa patienter
- ökad urinvolymer
- hjärnsjukdom kännetecknad av t.ex. kramper och sänkt medvetandegrad på grund av otillräcklig leverfunktion (leverencefalopati)

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

- lågt antal blodplättar (trombocytopeni)
- klåda (pruritus), hud- och slemhinnereaktioner: rodnad, blåsor, fjällning (t.ex. tillstånd som bullöst exantem, nässelutslag, purpura, erythema multiforme, bullös pemfigoid, exfoliativ dermatit), ökad känslighet mot ljus (fotosensitivitet)
- dövhet (ibland bestående)
- hörselnedsättning (vanligtvis övergående)
- illamående

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

- högt eller lågt antal vita blodkroppar (eosinofili eller leukopeni)
- feber
- inflammation av blodkärl (vaskulit)
- inflammation i njurar (interstitiell nefrit)
- ringningar eller susningar i öronen (tinnitus)
- matsmältningsproblem (t.ex. kräkningar, diarré)

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

- blodbrist på grund av förlust (hemolytisk anemi) eller minskad produktion (aplastisk anemi) av röda blodkroppar, mycket lågt antal av vissa vita blodkroppar med en ökad risk för infektion och allvarliga allmänna symtom (agranulocytos)
- inflammation i bukspottkörteln, minskning av gallflödet (intrahepatisk kolestas), förhöjda leverprover (transaminaser)

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare):

- yrsel, svimning och medvetandeförlust (orsakade av lågt blodtryck)
- förvärrad eller utlöst systemisk lupus erythematosus (en sjukdom när immunsystemet attackerar kroppen), huvudvärk
- minskad nivå av kalcium och/eller magnesium i blodet
- förhöjt pH-värde i blodet på grund av syraförlust (metabolisk alkalos)
- pseudo-Bartters syndrom som kan ge vätskeansamling i kroppens vävnader
- lichenoida reaktioner kännetecknade av små, kliande, rödlila, kantiga utslag på huden, könsorganen eller i munnen
- nedbrytning av muskler som ofta leder till njurskada (rabdomyolys), ofta i samband med allvarligt låga nivåer av kalium i blodet
- ökad nivå av natrium i urinen
- ökad nivå av klorid i urinen
- ökad nivå av urea i blodet
- plötslig ansamling av urin i urinblåsan på grund av försämrad tömning av urinblåsan (urinretention) hos patienter med delvis blockering av urinvägarna (t.ex. vid prostatahyperplasi, hydronefros, uretärstenos)
- njursvikt
- bildning av blodproppar i blodkärl (trombos), särskilt hos äldre patienter

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även 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
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Furosemid Teva B.V. ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och blistret efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Förvaras i originalförpackningen. Ljuskänsligt. Förvara blisterförpackningarna i ytterkartongen.

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 tablett innehåller 500 mg furosemid.
- **Övriga innehållsämnen** är mikrokristallin cellulosa E460, laktosmonohydrat, povidon K90 E1201, natriumstärkelseglykolat typ A och magnesiumstearat E470b.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Furosemid Teva B.V. 500 mg tabletter är vita, eller nästan vita, cirka 14 mm runda och bikonvexa tabletter med korsade brytskåror på den ena sidan av tablettens och en slät yta på den andra sidan.

Furosemid Teva B.V. 500 mg tabletter finns tillgängliga i blisterförpackningar med 20, 30, 50 eller 100 tabletter och burkar med 50, 100, 105 eller 200 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Teva B.V.
Swensweg 5
2031 GA Haarlem
Nederländerna

Tillverkare

Teva Operations Poland Sp. z o.o.
ul. Mogilska 80
31-546 Kraków
Polen

Lokal företrädare

Teva Sweden AB
Box 1070
251 10 Helsingborg

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-12-04