

PAKNINGSVEDLEGG MODURETIC® Mite - tablett "MSD"

Vær oppmerksom på at legen kan ha forskrevet legemidlet til en annen bruk og/eller med en annen dosering enn angitt i pakningsvedlegget. Følg alltid legens forskrift som er angitt på apoteketiketten.

Innhold (deklarasjon)

Hver tablett inneholder:

Virkestoff: Hydroklortiazid 25 mg og amiloridhydroklorid 2,5 mg.

Hjelpestoffer: Pregelatinisert stivelse, kalsiummonohydrogenfosfat, stivelse, laktose 35,73 mg, guar gummi, magnesiumstearat.

Virkemåte

Amilorid tilhører gruppen preparater som kalles kaliumsparende medisiner og er i tillegg et svakt vanddrivende middel. Hydroklortiazid tilhører gruppen vanddrivende midler. Moduretic mite virker ved å få nyrene til å skille ut mer vann og salt og holde tilbake mer kalium. Dette hjelper til med å senke høyt blodtrykk og minske noen typer hevelser, mens det samtidig er med på å opprettholde normalt kaliumnivå i blodet.

Innehaver av markedsføringstillatelsen

Merck Sharp & Dohme BV, Haarlem, Nederland

Representant i Norge

MSD (Norge) AS, Solbakken 1, 3011 Drammen

Bruksområde (indikasjoner)

Legen har forskrevet Moduretic mite for å opprettholde normalt kaliumnivå i blodet ditt. Det brukes til å behandle høyt blodtrykk, ødem (hevelser i ankene, føttene, leggene pga. væskeansamlinger), ascites (væskeansamling i magen/bukhulen) pga. cirrhose (leversykdom).

Tilstander hvor legemidlet ikke skal brukes (kontraindikasjoner)

Moduretic mite skal ikke brukes hvis du er allergisk overfor noen av innholdsstoffene eller nært beslektede stoffer (andre tiazider eller sulfapreparater), har høyt kaliumnivå i blodet, bruker andre medisiner for å øke kaliummengden i blodet eller har alvorlig lever- eller nyresykdom. Moduretic mite skal heller ikke brukes om du har sterkt redusert eller manglende urinproduksjon, urinsyregikt (hyperurikemi) eller Addison's sykdom (sykdom som skyldes en defekt i binyrene).

Forsiktighetsregler

Fortell legen om alle sykdommer du har eller har hatt, og om du er allergisk.

Fortell legen hvis du har naturlig høyt kaliuminnhold i blodet, hjerte- og lungesykdom, lever- eller nyreproblemer, urinsyregikt, lupus erythematosus, eller blir behandlet med andre vanddrivende midler. I slike tilfeller kan det hende at legen må justere dosene på medisinene dine. Fortell legen om du har diabetes (sukkersyke), siden tiazider kan gjøre det nødvendig og justere dosen på medisiner mot diabetes inkludert insulin.

Før kirurgiske inngrep eller narkose (også hos tannlegen) bør legen/tannlegen kjenne til at du bruker Moduretic mite da det kan oppstå et plutselig fall i blodtrykket ved bedøvelse.

Moduretic mite bør ikke gis til barn på grunn av manglende erfaring.

Graviditet

Risiko for fosterskadende effekter. Bruk derfor ikke Moduretic mite under graviditet annet enn når legen har bestemt det.

Amming

Hydroklortiazid går over i morsmelk og det er mulig at barn som ammes påvirkes. Melkeproduksjonen kan reduseres. Bruk derfor ikke Moduretic mite under amming.

Trafikkadvarsel

Moduretic mite påvirker vanligvis ikke evnen til å kjøre bil eller betjene maskiner. Vær allikevel oppmerksom på at svimmelhet og tretthet kan oppstå særlig når du begynner å ta medisinen.

Forsiktighet ved annen samtidig inntak av legemidler og annet

Fortell legen hvilke andre medisiner du bruker, inkludert reseptfrie medisiner, fordi noen medisiner kan påvirke andre medisiners effekt. Det er spesielt viktig at legen vet om du bruker ACE-hemmer (middel mot høyt blodtrykk og/eller hjertesvikt), andre kaliumsparende medisiner eller kaliumtilskudd. Si også i fra hvis du bruker andre blodtrykkssenkende midler, andre vann drivende midler, insulin og midler mot sukkersyke, muskelavslappende, pressoraminer som adrenalin, steroider, visse smertestillende medisiner (også reseptfrie) eller litium (brukes for å behandle manisk-depressiv sykdom). Sovemedisiner, beroligende medisiner og narkotika, alkohol kan forsterke den blodtrykkssenkende effekten til Moduretic mite. Rådfør deg med legen før du bruker andre medisiner.

Dosering

Legen vil bestemme dosen og justere den etter dine behov.

Normaldoser:

Hypertensjon (høyt blodtrykk): ½ til 2 tabletter fordelt på en eller flere doser.

Ødem: Vanlig startdose er 2 tabletter daglig. Legen kan øke eller minske dosen avhengig av din respons på medisinen.

Levercirrhose med ascites: Vanlig startdose er 1 tablett daglig.

Maksimal anbefalt dose er 4 tabletter daglig.

Hvis du glemmer en dose, ikke ta en ekstra tablett, men fortsett som vanlig neste dag.

Forholdsregler ved for høy dose

De mest sannsynlige tegnene på en overdose er en lett følelse i hodet eller svimmelhet pga. fall i blodtrykket, ekstrem tørste, forvirring, endringer i urinmengden og/eller raskere hjerteslag. Kontakt lege, sykehus eller Giftinformasjonssentralen (tlf. 22 59 13 00) hvis du har fått i deg for mye legemiddel eller et barn har fått i seg legemiddel ved et uhell.

Bivirkninger

Vanlige (mer enn 1 av 100 pasienter): Hodepine, svimmelhet, svakhet, tretthet, utslett, kvalme/appetittløshet, diaré, magesmerter, uregelmessige hjerteslag, pustevanskeligheter, økt blodsukker hos pasienter med diabetes, smerter i armer og ben, økt produksjon av urinsyre.

Mindre vanlige: Impotens, lavt blodtrykk når man reiser seg opp, raske hjerteslag, kribling eller nummenhet, tett nese, forstyrrelser i salt- og væskebalansen, problemer med vannlatingen, synsforstyrrelser, hjertekrampe (angina pectoris), vond smak i

munnen, brekninger, forstoppelse, oppblåst mage, hikke, tørste, fordøyelsesproblemer, psykiske forstyrrelser, nattlig vannlating, inkontinens, muskelkramper, leddsmerter, bryst- og ryggmerter.

Andre sjeldne bivirkninger kan oppstå og noen kan være alvorlige, som alvorlig allergisk reaksjon, forandringer i blodbildet og nyrepåvirkning. Fortell legen hvis disse eller andre uvanlige symptomer oppstår.

Oppbevaring og holdbarhet

Oppbevares utilgjengelig for barn.

Holdbar til den utløpsdato som er angitt på pakningen.

Øvrig informasjon

Ikke gi tablettene til noen andre.

Gamle eller tiloversblevne tabletter kan leveres på apoteket for destruksjon.

Pakningsvedlegget ble godkjent juli 1999.