

## Foglio illustrativo: informazioni per il paziente

### Kadiur 50 mg + 5 mg compresse rivestite con film potassio canrenoato + butizide

**Legga attentamente questo foglio prima di usare questo medicinale perché contiene importanti informazioni per lei.**

- Conservi questo foglio. Potrebbe aver bisogno di leggerlo di nuovo.
- Se ha qualsiasi dubbio, si rivolga al medico o al farmacista.
- Questo medicinale è stato prescritto soltanto per lei. Non lo dia ad altre persone, anche se i sintomi della malattia sono uguali ai suoi, perché potrebbe essere pericoloso.
- Se si manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Vedere paragrafo 4.

#### **Contenuto di questo foglio:**

1. Che cos'è Kadiur e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere Kadiur
3. Come prendere Kadiur
4. Possibili effetti indesiderati
5. Come conservare Kadiur
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

#### **1. Che cos'è Kadiur e a cosa serve**

Kadiur contiene l'associazione delle due sostanze attive potassio canrenoato e butizide, sostanze con azione diuretica, cioè che favoriscono la produzione di urina senza ridurre i livelli di potassio nel sangue.

Kadiur è usato in caso di gonfiore dovuto ad accumulo di liquidi (edemi) causati da un aumento della produzione di un ormone chiamato aldosterone, che regola i livelli di sodio, potassio ed il volume dei liquidi nell'organismo.

Kadiur è usato ad esempio in caso di gonfiore dovuto a:

- malattie del fegato (cirrosi epatica in fase ascitica)
- ridotta funzione del cuore (insufficienza cardiaca congestizia)
- malattie a carico del rene (edemi nefrosici)

#### **2. Cosa deve sapere prima di prendere Kadiur**

##### **Non prenda Kadiur:**

- se è allergico al potassio canrenoato, alla butizide o ad uno qualsiasi degli altri componenti di questo medicinale (elencati al paragrafo 6);
- se è allergico ad altri medicinali dello stesso tipo (sulfonamidici);
- se ha problemi ai reni in fase acuta o cronica
- se ha gravi problemi al fegato
- se ha elevati livelli di potassio nel sangue
- se ha bassi livelli di sodio nel sangue.

#### **Avvertenze e precauzioni**

Si rivolga al medico o al farmacista prima di prendere Kadiur.

Si rivolga la medico se durante il trattamento con Kadiur si manifestano i seguenti sintomi:

- secchezza della bocca,

- sete,
- debolezza muscolare,
- sonnolenza,
- agitazione,
- crampi ai muscoli,
- pressione del sangue bassa,
- diminuzione della quantità di urina,
- aumento della frequenza del battito del cuore,
- disturbi allo stomaco e all'intestino.

Il medico può farle fare periodicamente le analisi del sangue e delle urine, per controllare i livelli dei sali nel sangue.

Se lei sta assumendo medicinali denominati glucocorticoidi o è in trattamento con ACTH, o se è affetto da cirrosi epatica grave, il medico le prescriverà un supplemento di potassio e le consiglierà una dieta ad elevato contenuto di potassio.

Se lei è affetto da una malattia autoimmune denominata "lupus eritematoso", la somministrazione di Kadiur può aumentarne i sintomi.

Se lei soffre di diabete, in seguito alla terapia con Kadiur, può andare incontro ad un aumento dei livelli di acido urico nel sangue e ad un aumento dei livelli di glucosio nel sangue, di conseguenza può avere temporanee alterazioni del suo stato di salute.

Se deve sottoporsi ad anestesia locale o generale, informi il medico che sta prendendo Kadiur.

Se lei ha subito un intervento denominato simpaticectomia, Kadiur può causare una forte diminuzione della pressione del sangue.

Per chi svolge attività sportiva: l'uso del farmaco senza necessità terapeutica costituisce doping e può determinare comunque positività ai test anti-doping.

### **Altri medicinali e Kadiur**

Informi il medico o il farmacista se sta assumendo, ha recentemente assunto o potrebbe assumere qualsiasi altro medicinale.

E' particolarmente importante che il medico sia informato se lei sta prendendo uno qualsiasi dei seguenti medicinali:

- medicinali usati per fluidificare il sangue (anticoagulanti orali), poiché la loro azione può essere ridotta dalla contemporanea assunzione di Kadiur
- tubocurarina (usato per l'anestesia), poiché Kadiur può aumentarne l'effetto
- aspirina (acido acetilsalicilico) e/o derivati, poiché riducono l'attività di Kadiur.

Kadiur può interferire con alcuni test di laboratorio per misurare il calcio e il fosforo nel sangue.

### **Gravidanza e allattamento**

Se è in corso una gravidanza, se sospetta o sta pianificando una gravidanza, o se sta allattando con latte materno chiedi consiglio al medico o al farmacista prima di prendere questo medicinale.

### Gravidanza

Kadiur deve essere usato in gravidanza solo in caso di effettiva necessità e sotto il diretto controllo del medico, che valuterà se i benefici per lei sono superiori ai rischi per il feto.

### Allattamento

Kadiur non deve essere usato durante l'allattamento.

### **Guida di veicoli e utilizzo di macchinari**

In rari casi il trattamento con Kadiur può influenzare i riflessi e diminuire la capacità di guidare autoveicoli. L'assunzione di alcool può aumentare questo effetto. Tenga in considerazione questi effetti se deve guidare veicoli o utilizzare macchinari che richiedono un certo livello di vigilanza.

### **Kadiur contiene lattosio e olio di ricino**

Kadiur contiene lattosio. Se il medico le ha diagnosticato una intolleranza ad alcuni zuccheri, lo contatti prima di prendere questo medicinale.

Kadiur contiene olio di ricino. Può causare disturbi gastrici e diarrea.

### **3. Come prendere Kadiur**

Prenda questo medicinale seguendo sempre esattamente le istruzioni del medico o del farmacista. Se ha dubbi consulti il medico o il farmacista.

La dose raccomandata è:

#### Adulti

1-2 compresse al giorno.

#### **Se prende più Kadiur di quanto deve**

Raramente in corso di terapia con Kadiur può verificarsi una diminuzione di sali nell'organismo.

In caso di ingestione accidentale di una dose eccessiva di Kadiur, avverta immediatamente il medico o si rivolga al più vicino ospedale.

#### **Se dimentica di prendere Kadiur**

Non prenda una dose doppia per compensare la dimenticanza della compressa.

#### **Se interrompe il trattamento con Kadiur**

Se ha qualsiasi dubbio sull'uso di questo medicinale, si rivolga al medico o al farmacista.

### **4. Possibili effetti indesiderati**

Come tutti i medicinali, questo medicinale può causare effetti indesiderati sebbene non tutte le persone li manifestino.

Molti degli effetti indesiderati di seguito riportati sono temporanei e/o migliorano con una riduzione del dosaggio.

In presenza di manifestazioni gravi, si rivolga al medico, che deciderà di ridurre il dosaggio o di sospendere il trattamento.

Effetti indesiderati non comuni (possono interessare fino a una persona su 100):

- Aumento dei livelli di acido urico nel sangue
- Aumento dei valori di glucosio nel sangue
- Vertigini
- Alterata visione dei colori (xantopsia)
- Rapida diminuzione della pressione del sangue in seguito al passaggio dalla posizione sdraiata o seduta a quella eretta (ipotensione ortostatica)

- Lesione di natura infiammatoria, acuta o cronica, di un vaso sanguigno o linfatico (processi angioitici)
- Comparsa di macchie o arrossamenti sulla pelle in seguito all'esposizione alla luce solare diretta, compreso il solarium. Contrazioni improvvise e involontarie dei muscoli
- Debolezza muscolare.

Effetti indesiderati rari (possono interessare fino a una persona su 1000):

- Sonnolenza
- Diminuzione della prontezza di riflessi (torpore)
- Mal di testa
- Febbre
- Tendenza alla perdita della coordinazione muscolare
- Disturbi allo stomaco e all'intestino
- Comparsa di macchie e/o rilievi sulla pelle
- Ingrossamento delle mammelle nell'uomo
- Disturbi dell'erezione
- Lievi effetti mascolinizanti.

### **Segnalazione degli effetti indesiderati**

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Lei può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo [www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili](http://www.agenziafarmaco.gov.it/it/responsabili).

Segnalando gli effetti indesiderati lei può contribuire a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza di questo medicinale.

### **5. Come conservare Kadiur**

Questo medicinale non richiede alcuna condizione particolare di conservazione.

Tenere questo medicinale fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non usi questo medicinale dopo la data di scadenza che è riportata sulla scatola dopo "Scad". La data di scadenza si riferisce all'ultimo giorno di quel mese.

Non getti alcun medicinale nell'acqua di scarico e nei rifiuti domestici. Chiedi al farmacista come eliminare i medicinali che non utilizza più. Questo aiuterà a proteggere l'ambiente.

### **6. Contenuto della confezione e altre informazioni**

#### **Cosa contiene Kadiur**

- I principi attivi sono: potassio canrenoato e butizide.  
Una compressa rivestita contiene 50 mg di potassio canrenoato e 5 mg di butizide.
- Gli altri componenti sono: silice colloidale anidra, olio di ricino idrogenato, sodio bicarbonato, amberlite (sale potassico del copolimero acido metacrilico-divinilbenzene), magnesio stearato, cellulosa microgranulare, lattosio, titanio diossido, glicole propilenico, ipromellosa.

#### **Descrizione dell'aspetto di Kadiur e contenuto della confezione**

Kadiur si presenta in forma di compresse rivestite con film da 50 mg + 5 mg in astuccio da 20 compresse e astuccio da 30 compresse.

**Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio e produttore**

Titolare dell'Autorizzazione all'Immissione in Commercio  
Therabel GiEnne Pharma S.p.A., Via Robert Koch, 1/2 - 20152 Milano

Produttore  
Doppel Farmaceutici S.r.l. - Quinto de' Stampi - Rozzano - MI

Oppure:

Doppel Farmaceutici S.r.l. - Quinto de' Stampi - Rozzano - MI (produzione e controlli)  
Laboratorio Farmacologico Milanese Srl - Caronno Pertusella - MI (confezionamento)

**Questo foglio illustrativo è stato aggiornato il: MM/AAAA**

Agenzia Italiana del Farmaco