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. 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. 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.

Se ha una diminuzione della vista o dolore agli occhi. Questi potrebbero essere sintomi dell'accumulo di liquido nello strato vascolare dell'occhio (effusione coroidale) o di un aumento della pressione nell'occhio e possono verificarsi in un periodo che va da qualche ora a settimane dopo l'assunzione di Kadiur. Se non trattati, possono portare a una perdita permanente della vista. Se in precedenza ha avuto un'allergia alla penicillina o a una sulfonamide, può essere a più alto rischio di sviluppare questa condizione.

<u>Per chi svolge attività sportiva:</u> 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.

È 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 chieda 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.

<u>Allattamento</u>

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:

<u>Adulti</u>

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 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 mascolinizzanti.

Effetti indesiderati con frequenza non nota

• Riduzione della visione da lontano a rapida insorgenza (miopia acuta), diminuzione della vista o dolore agli occhi dovuti a un'elevata pressione (possibili segni dell'accumulo di liquido nello strato vascolare dell'occhio (effusione coroidale) o di glaucoma acuto ad angolo chiuso).

Segnalazione degli effetti indesiderati

Se manifesta un qualsiasi effetto indesiderato, compresi quelli non elencati in questo foglio, si rivolga al medico o al farmacista. Può inoltre segnalare gli effetti indesiderati direttamente tramite il sistema nazionale di segnalazione all'indirizzo https://www.aifa.gov.it/content/segnalazioni-reazioni-avverse.

Segnalando gli effetti indesiderati 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. Chieda 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 NEOPHARMED GENTILI S.p.A. Via San Giuseppe Cottolengo, 15 – 20143 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