

Prospecto: información para el usuario

Salidur 77,6 mg / 25 mg Comprimidos Furosemida xantinol/Triamtereno

Lea todo el prospecto detenidamente antes de empezar a tomar el medicamento.

- Conserve este prospecto, ya que puede tener que volver a leerlo.
- Si tiene alguna duda, consulte a su médico o farmacéutico.
- Este medicamento se le ha recetado a usted y no debe dárselo a otras personas, aunque tengan los mismos síntomas, ya que puede perjudicarles.
- Si considera que alguno de los efectos adversos que sufre es grave o si aprecia cualquier efecto adverso no mencionado en este prospecto, informe a su médico o farmacéutico.

Contenido del prospecto:

1. Qué es Salidur y para qué se utiliza
2. Antes de tomar Salidur
3. Cómo tomar Salidur
4. Posibles efectos adversos
5. Conservación de Salidur
6. Información adicional

1. Qué es Salidur y para qué se utiliza

Salidur es un medicamento perteneciente al grupo de los diuréticos (medicamentos que favorecen la eliminación de orina) y que contiene una asociación de dos principios activos (furosemida y triamtereno).

Está indicado en:

- aquellos casos en los que se producen edemas, es decir, hinchazón por retención de líquidos, que se da habitualmente en las piernas.
- el tratamiento de la presión arterial elevada (hipertensión arterial).

2. Antes de tomar Salidur

No tome Salidur

- Si es alérgico (hipersensible) a la furosemida, al triamtereno, a los antibióticos del grupo de las sulfamidas o a cualquiera de los demás componentes de Salidur
- Si tiene problemas del hígado que afecten al sistema nervioso (coma hepático)
- Si padece una enfermedad grave del riñón (insuficiencia renal severa) o no orina
- Si tiene alteraciones en la sangre como: niveles bajos de sodio, de potasio y/o una disminución del volumen de sangre con o sin hipotensión (presión arterial disminuida)
- Si tiene valores altos de potasio en sangre con o sin hipotensión

Tenga especial cuidado con Salidur

- Si padece diabetes (azúcar aumentado en sangre), insuficiencia cardíaca severa (enfermedad grave del corazón), hiperuricemia (tiene el ácido úrico elevado), gota, nefrolitiasis (piedras en el riñón) o algún trastorno del oído, ya que será necesario que el médico le controle de forma continuada mientras tome este medicamento.

Consulte a su médico antes de tomar Salidur, incluso si cualquiera de las circunstancias anteriores le hubiera ocurrido alguna vez.

- Si padece hiperplasia prostática (aumento de tamaño de la próstata) o problemas para orinar. En estos casos este medicamento se deberá usar con precaución, ya que podría producirle retención urinaria.
- Si padece alguna enfermedad del hígado o del riñón, ya que su médico deberá ajustarle la dosis.
- Si usted es una persona de edad avanzada, si está siendo tratado con medicamentos que puedan causar disminución de la presión sanguínea o si presenta otros cuadros médicos que tengan asociado el riesgo de disminución de la presión sanguínea.

Uso de otros medicamentos

Informe a su médico o farmacéutico si está utilizando o ha utilizado recientemente otros medicamentos, incluso los adquiridos sin receta, y en particular si está tomando:

- Antibióticos del grupo de los aminoglucósidos (medicamentos utilizados para tratar algunas infecciones) como la gentamicina, especialmente si utiliza dosis altas de Salidur.
- Antiinflamatorios no esteroideos (medicamentos utilizados para el tratamiento del dolor y la inflamación) como el ácido acetilsalicílico, flurbiprofeno, indometacina, naproxeno, piroxicam.
- Cefalosporinas (medicamentos utilizados para tratar algunas infecciones) como cefaloridina, cefalotina
- Corticoides (medicamentos que disminuyen la inflamación y la acción de las defensas del organismo) como cortisona, hidrocortisona
- Digitálicos (medicamentos utilizados para tratar algunas enfermedades del corazón) como digoxina
- Inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (medicamentos utilizados para el tratamiento de la presión arterial elevada) como enalapril, captopril
- Ranitidina (medicamento utilizado para tratar la úlcera de estómago y duodeno, la acidez y el reflujo entre otros)
- Sales de litio (medicamento utilizado para tratar un tipo de depresión)
- Relajantes musculares del tipo curare
- Teofilina (medicamento utilizado para tratar el asma)

La administración de Salidur junto con alguno de estos medicamentos puede modificar la acción y/o aumentar los efectos adversos de Salidur o de los otros fármacos.

Nunca debe tomar otro medicamento por iniciativa propia sin recomendación de su médico, dado que algunas combinaciones deben evitarse.

Toma de Salidur con los alimentos y bebidas

Se recomienda tomar este medicamento con el estómago vacío, ya que en presencia de alimentos su efecto puede ser menor al esperado.

Embarazo y lactancia

Consulte a su médico o farmacéutico antes de utilizar cualquier medicamento.

No tome Salidur si está o sospecha estar embarazada o bien desea estarlo.

No tome Salidur si está en periodo de lactancia. Si su médico considera que lo tiene que tomar, debería contemplar otras alternativas como la lactancia artificial.

Uso en niños

Salidur no debe ser utilizado en niños.

Uso en mayores de 65 años

Los pacientes ancianos tienen un mayor riesgo de sufrir reacciones adversas y deshidratación debidas al uso de este medicamento, por lo que Salidur deberá usarse con precaución en estos pacientes (ver apartado “*Cómo tomar Salidur*”).

Uso en deportistas

Se informa a los deportistas que este medicamento contiene un componente que puede producir un resultado positivo en las pruebas de control de dopaje.

Conducción y uso de máquinas

Durante las primeras semanas de tratamiento no es aconsejable que conduzca o maneje máquinas.

3. Cómo tomar Salidur

Siga exactamente las instrucciones de administración de Salidur indicadas por su médico. Consulte a su médico o farmacéutico si tiene dudas Recuerde tomar su medicamento.

Su médico le indicará la duración del tratamiento con Salidur. No lo utilice más tiempo del indicado por su médico.

Este medicamento es para administración oral. Tome su dosis con una cantidad suficiente de agua o zumo de frutas, preferentemente con el estómago vacío (ver apartado *Toma de Salidur con los alimentos y bebidas*).

La dosis de Salidur debe ser la que su médico le indique y a las horas que él le diga en función de sus necesidades individuales.

En casos graves, la dosis máxima diaria no debe superar los 4 comprimidos / día.

Tratamiento de la retención de líquidos (edemas): Normalmente deberá tomar de 1 a 2 comprimidos al día.

Tratamiento de la presión arterial elevada (hipertensión): La dosis normal es de 1 comprimido al día o bien 1 comprimido cada dos días.

Uso en mayores de 65 años

Su médico deberá ajustar la dosis de Salidur, especialmente si es usted anciano y tiene alguna enfermedad del riñón.

Uso en pacientes con alguna enfermedad del riñón

No debe tomar Salidur si padece insuficiencia renal severa, ya que su uso está contraindicado en estos casos (ver apartado *No tome Salidur*).

Si padece alguna enfermedad del riñón menos grave, su médico deberá ajustarle la dosis de Salidur.

Uso en pacientes con alguna enfermedad del hígado

No debe tomar Salidur si tiene problemas del hígado que afecten al sistema nervioso (coma hepático), ya que su uso está contraindicado en estos casos (ver apartado *No tome Salidur*).

Si padece alguna enfermedad del hígado menos grave, su médico deberá ajustarle la dosis de Salidur.

Si estima que la acción de Salidur es demasiado fuerte o débil, comuníquese a su médico o farmacéutico.

Si toma más Salidur del que debiera

Si usted ha tomado más Salidur de lo que debe, podría sufrir alteraciones en la sangre (trastornos electrolíticos, alcalosis metabólica, anemia), alteraciones digestivas (vómitos) o alteraciones de la piel (erupciones).

Consulte inmediatamente a su médico o farmacéutico, indicando el medicamento y la cantidad ingerida.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, consulte al Servicio de Información Toxicológica. Teléfono 915 620 420.

Si olvidó tomar Salidur

Si olvida tomar una dosis, tome la siguiente dosis a la hora habitual. No tome una dosis doble para compensar las dosis olvidadas.

Si ha olvidado tomar varias dosis, consulte a su médico para que le indique la pauta de dosificación a seguir hasta alcanzar su dosis de mantenimiento.

Si interrumpe el tratamiento con Salidur

No suspenda el tratamiento antes de que se lo indique el médico, ya que no se obtendrían los resultados esperados.

Si tiene cualquier otra duda sobre el uso de este producto, pregunte a su médico o farmacéutico.

4. Posibles efectos adversos

Al igual que todos los medicamentos, Salidur puede producir efectos adversos, aunque no todas las personas los sufren.

Los efectos adversos que se han observado con Salidur son los siguientes:

Frecuentes (que afectan a entre 1 y 10 de cada 100 pacientes): se han descrito alteraciones analíticas como disminución o aumento del potasio en sangre o disminución del sodio particularmente en ancianos, en diabéticos o en caso de alteración del funcionamiento de los riñones; alcalosis hipoclorémica (disminución del cloro en sangre), hipercalciuria (aumento de calcio en orina) e hiperuricemia (aumento de ácido úrico en sangre) principalmente después del empleo de dosis altas o tratamientos prolongados y ataques de gota.

Poco frecuentes (que afectan a entre 1 y 10 de cada 1.000 pacientes): se han descrito casos de sordera (en ocasiones irreversible), alteraciones digestivas (falta de apetito, náuseas, vómitos, estreñimiento o diarrea), dolor de cabeza, visión borrosa, disminución de la presión arterial, erupciones de la piel de tipo alérgico, fotodermatitis y reacciones de hipersensibilidad con posible afectación de los riñones (nefritis intersticial, nefrolitiasis, insuficiencia renal).

Raros (que afectan a entre 1 y 10 de cada 10.000 pacientes): se han descrito alteraciones de la sangre (disminución de glóbulos rojos, blancos o plaquetas en sangre) y alteraciones del oído y del equilibrio (otovestibulares) con dosis altas y rápidas (administradas por una vía diferente a la oral).

Frecuencia no conocida: se han descrito casos de pustulosis exantemática generalizada aguda (PEGA), mareo, desvanecimientos y pérdida de consciencia (causados por hipotensión sintomática).

Comunicación de efectos adversos


Si experimenta cualquier tipo de efecto adverso, consulte a su médico, farmacéutico o enfermero incluso si se trata de posibles efectos adversos que no aparecen en este prospecto. También puede comunicarlos directamente a través del Sistema Español de Farmacovigilancia de medicamentos de Uso Humano: <https://www.notificaram.es>. Mediante la comunicación de efectos adversos usted puede contribuir a proporcionar más información sobre la seguridad de este medicamento.

5. Conservación de Salidur Comprimidos

No requiere condiciones especiales de conservación.

Mantener fuera del alcance y la vista de los niños.

No utilice Salidur después de la fecha de caducidad que aparece en el envase. La fecha de caducidad es el último día del mes que se indica.

Los medicamentos no se deben tirar por los desagües ni a la basura. Deposite los envases y los medicamentos que no necesita en el punto SIGRE  de la farmacia. Pregunte a su farmacéutico cómo deshacerse de los envases y de los medicamentos que no necesita. De esta forma, ayudará a proteger el medio ambiente.

6. Información adicional

Composición de Salidur

- Los principios activos son furosemida (como xantinol) y triamtereno. Cada comprimido contiene 77,6 mg de furosemida (como xantinol) y 25 mg de triamtereno.
- Los demás componentes son celulosa microcristalina (E-460), hidroxipropilcelulosa (E-463), carboximetil almidón, sílice coloidal (E-551) y estearilfumarato de sodio.

Aspecto del producto y contenido del envase

Los comprimidos de Salidur son circulares, planos, biselados, con ranura central en la cara superior y de color amarillo.

Salidur se presenta en envases de 20 ó 60 comprimidos ranurados.

Titular de la autorización de comercialización y responsable de la fabricación

Titular de la autorización de comercialización

Laboratorios Almirall, S.L.

General Mitre, 151

08022 Barcelona (España)

Responsable de la fabricación

Industrias Farmacéuticas Almirall, S.A.Ctra. Ctra. de Martorell, 41-6108740 Sant Andreu de la Barca - Barcelona (España)

Este prospecto ha sido aprobado en Marzo de 2011

La información detallada y actualizada de este medicamento está disponible en la página web de la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) <http://www.aemps.gob.es/>