

# Thiamazol EuroPharma 5 mg, tabletter

thiamazol

**Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage medicinen.**

- Gen indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen eller på apoteket, hvis der er mere, du vil vide.
- Lægen har ordineret Thiamazol EuroPharma til dig personligt. Lad derfor være med at give det til andre. Det kan være skadeligt for andre, selvom de har de samme symptomer, som du har.
- Tal med lægen eller apoteket, hvis en bivirkning bliver værre, eller hvis du får bivirkninger, som ikke er nævnt her.

## Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Thiamazol EuroPharma
3. Sådan skal du tage Thiamazol EuroPharma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere oplysninger

## 1. VIRKNING OG ANVENDELSE

Thiamazol EuroPharma hæmmer dannelsen af stofskiftehormon i skjoldbruskkirtlen. Du kan bruge Thiamazol EuroPharma mod forhøjet stofskifte.

Lægen kan have givet dig Thiamazol EuroPharma for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

## 2. DET SKAL DU VIDE, FØR DU BEGYNDER AT TAGE THIAMAZOL EuroPharma

### Tag ikke Thiamazol EuroPharma

- hvis du er overfølsom (allergisk) over for thiamazol, carbimazol, propylthiouracil eller et af de øvrige indholdsstoffer.

### Vær ekstra forsigtig med at tage Thiamazol EuroPharma

Du skal stoppe behandlingen og kontakte din læge, hvis

- du får ømhed i halsen, sår i munden, feber eller andre symptomer på infektion.

- du får gulsot, feber, udslæt, kvalme og opkastninger.

Tal med lægen, hvis

- du har en leversygdom.
- du har forstørret skjoldbruskkirtel (struma), og den vokser under behandlingen med Thiamazol EuroPharma.
- du er gravid eller ammer.

### Brug af anden medicin

Fortæl det altid til lægen eller på apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, medicin købt i udlandet, naturlægemidler, stærke vitaminer og mineraler samt kosttilskud.

Tal med din læge, hvis du er i behandling med jod eller har været det i de seneste år.

### Brug af Thiamazol EuroPharma sammen med mad og drikke

Du kan tage Thiamazol EuroPharma i forbindelse med et måltid.

### Graviditet og amning

Spørg din læge eller apoteket til råds, før du tager nogen form for medicin

### Graviditet

Hvis du er gravid, bør du ikke tage Thiamazol EuroPharma. Tal med lægen.

### Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Thiamazol EuroPharma, da Thiamazol EuroPharma går over i modermælken.

### Trafik- og arbejdsikkerhed

Thiamazol EuroPharma påvirker ikke arbejdsikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

## 3. SÅDAN SKAL DU TAGE THIAMAZOL EUROPHARMA

Tag altid Thiamazol EuroPharma nøjagtigt efter lægens anvisning. Er du i tvivl, så spørg lægen eller på apoteket.

Du skal tage tabletterne med et glas vand.

### Den sædvanlige dosis er

#### Voksne

#### Svære tilfælde:

Begyndelsesdosis: 6 til 12 tabletter (30-60mg) daglig fordelt på flere doser. Følg lægens anvisning.

#### Lette tilfælde:

Begyndelsesdosis: 4 tabletter (20 mg) daglig. Følg lægens anvisning.

#### Vedligeholdelsesdosis:

1-2 tabletter (5-10 mg) daglig.

Hvis du har forstørret skjoldbruskkirtel, eller du har været i behandling med jod kan lægen i begyndelsen af behandlingen ordinere meget store doser (f.eks. 24 tabletter (120 mg)).

### Nedsat leverfunktion

Det kan være nødvendigt at ændre dosis. Følg lægens anvisning.

### Hvis du har taget for mange Thiamazol EuroPharma tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Thiamazol EuroPharma, end der står her, eller flere end lægen har foreskrevet og du føler dig utilpas. Tag pakningen med.

Symptomer på overdosering er forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, blødning fra hud og slimhinder samt infektioner og feber, evt. mathed, koldsved, sult, forvirring, bevidstløshed pga. lavt blodglukose og påvirkning af leverens funktion. Ved længere tids overdosering kan du få struma og for lavt stofskifte.

**Hvis du har glemt at tage Thiamazol EuroPharma**  
Tag aldrig dobbelt dosis, hvis du har glemt at tage en dosis. Fortsæt blot med den sædvanlige dosis.

**Hvis du holder op med at tage Thiamazol EuroPharma**

Du må kun holde pause eller stoppe behandlingen efter aftale med lægen.

**4. BIVIRKNINGER**

Thiamazol EuroPharma kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

**Alvorlige bivirkninger**

**Almindelige bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Forstørret skjoldbruskkirtel. Kontakt lægen.

**Ikke almindelige bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Gulsot, ofte med hudkløe. Kontakt lægen.
- Almen sløghed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kontakt læge eller skadestue.
- Blødning fra hud og slimhinder og blå mærker pga. forandringer i blodet (for få blodplader). Kontakt læge eller skadestue.

**Sjældne bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Træthed og bleghed, evt. tendens til halsbetændelse og blødninger i huden pga. alvorlig blodmangel og evt. andre forandringer i blodet. Kontakt lægen.
- Svær leversygdom. Søg straks læge eller skadestue.
- Udslæt i ansigt, nyrebetændelse, feber, led- og muskelsmerter pga. bindevævssygdom. Kontakt lægen.
- Smerter over lænden, feber, skummende eller blodig urin pga. nyrebetændelse. Kontakt læge eller skadestue.

**Ikke alvorlige bivirkninger**

**Meget almindelige bivirkninger:** Forekommer hos flere end 1 ud af 10 patienter.

- Allergiske reaktioner med udslæt, nældefeber.
- Smerter i leddene pga. ledbetændelse i et eller flere led.
- Nedsat antal hvide blodlegemer (granulocytopeni).

**Almindelige bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Feber.
- Smerter i leddene (især i tommelfingerens grundled).

**Ikke almindelige bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 patienter.

- Smagsforstyrrelser, svimmelhed.
- Kvalme, opkastning og mavesmerter.
- Påvirkning af leverens funktion (ingen symptomer).

**Sjældne bivirkninger:** Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 patienter.

- Hævede lymfekirtler.
- Betændelse i spytkirtel.

**Indberetning af bivirkninger til Sundhedsstyrelsen**

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen på [www.meldenbivirkning.dk](http://www.meldenbivirkning.dk), eller ved at kontakte Sundhedsstyrelsen via mail, med almindeligt brev eller telefonisk for at rekvirere et indberetningsskema.

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

**5. OPBEVARING**

Opbevar Thiamazol EuroPharma utilgængeligt for børn.

Opbevar Thiamazol EuroPharma i ydre karton.

Tag ikke Thiamazol EuroPharma efter den udløbsdato, der står på pakningen.

Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toiletet eller skraldespanden.

**6. YDERLIGERE OPLYSNINGER**

**Thiamazol EuroPharma 5 mg tabletter indeholder:**

Aktivt stof: Thiamazol 5 mg.

Øvrige indholdsstoffer: Mannitol, mikrokrySTALLinsk cellulose, majsstivelse, magnesiumstearat, natriumstivelsesglycolat.

**Pakningsstørrelser**

Thiamazol EuroPharma fås i pakningsstørrelser á 50 og 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

**Udseende**

Hvid til gullig, rund, let hvælvet tablet mærket "T5" og med delekærv på den ene side.

**Indehaver af markedsføringstilladelsen**

EuroPharmaDK  
Oddesundvej 39  
6715 Esbjerg N.

**Ompakket og frigivet af**

EuroPharmaDK  
Oddesundvej 39  
6715 Esbjerg N.

Den nyeste indlægsseddel kan findes på [www.indlaegsseddel.dk](http://www.indlaegsseddel.dk)

Thiamazol EuroPharma svarer til Thycazol.