

Thiamazol A-Pharma 5 mg tabletter

Thiamazol

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at tage dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen. Spørg lægen eller apotekspersonalet, hvis der er mere, du vil vide. Lægen har ordineret Thiamazol A-Pharma 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 apotekspersonalet, hvis en bivirkning bliver værre, eller du får bivirkninger, som ikke er nævnt her. Den senest reviderede indlægsseddel kan findes på www.indlaegsseddel.dk

Oversigt over indlægssedlen:

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at tage Thiamazol A-Pharma
3. Sådan skal du tage Thiamazol A-Pharma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Thiamazol A-Pharma hæmmer dannelsen af stofskiftehormon i skjoldbruskkirtlen. Du kan bruge Thiamazol A-Pharma mod forhøjet stofskifte. Lægen kan have givet dig Thiamazol A-Pharma for noget andet. Følg altid lægens anvisning.

2. Det skal du vide, før du begynder at tage thiamazol A-pharma

Tag ikke Thiamazol A-Pharma

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

Advarsler og forsigtighedsregler

- 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 A-Pharma.
- du er gravid eller ammer.

Brug af anden medicin sammen med Thiamazol A-Pharma

Fortæl altid lægen eller på apoteket, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig. Dette gælder også medicin, som ikke er købt på recept, f.eks. naturlægemidler og vitaminer og mineraler. Tal med din læge, hvis du er i behandling med jod eller har været det i de seneste år.

Brug af Thiamazol A-Pharma sammen med mad og drikke

Du kan tage Thiamazol A-Pharma 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, skal du normalt ikke tage Thiamazol A-Pharma. Tal med lægen.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Thiamazol A-Pharma, da Thiamazol A-Pharma går over i modermælken. Tal med lægen.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Thiamazol A-Pharma påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage thiamazol A-pharma

Tag altid Thiamazol A-Pharma nøjagtigt efter lægens eller apotekspersonalets 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 (3060 mg) daglig fordelt på flere doser. Følg lægens anvisning.

Lette tilfælde:

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

Vedligeholdelsesdosis: 1 til 2 tabletter (510 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 anvisninger.

Hvis du har taget for mange Thiamazol A-Pharma tabletter

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget flere Thiamazol A-Pharma, 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 A-Pharma

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 A-Pharma

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

4. Bivirkninger

Thiamazol A-Pharma 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 sløvhed, 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, varme og hævelse i et eller flere led pga. betændelse.
- Nedsat antal hvide blodlegemer (granulocytopeni).

Almindelige bivirkninger:

Forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 patienter.

- Feber.
- Almen sløjhed, tendens til betændelse (infektioner) især halsbetændelse og feber pga. forandringer i blodet (for få hvide blodlegemer). Kan blive alvorligt. Hvis du får feber, skal du straks kontakte læge.
- 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 en spytkirtel.

Tal med lægen eller apoteket, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke fremgår af denne indlægsseddel.

Bivirkninger, som ikke er nævnt her, bør indberettes til Sundhedsstyrelsen, så viden om bivirkninger kan blive bedre. Du eller dine pårørende kan selv indberette bivirkninger direkte til Sundhedsstyrelsen. Du finder skema og vejledning på Sundhedsstyrelsens netsted www.meldenbivirkning.dk.

5. Opbevaring

Opbevares utilgængeligt for børn.

Opbevar Thiamazol A-Pharma i ydre karton. Tag ikke Thiamazol A-Pharma efter den udløbsdato, der står på pakningen efter Exp. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned. Aflever altid medicinrester på apoteket. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Yderligere oplysninger

Thiamazol A-Pharma 5 mg tabletter

indeholder:

- Aktivt stof: Thiamazol 5 mg.
- Øvrige indholdsstoffer: Mannitol, mikrokrySTALLINSK cellulose, majsstivelse, magnesiumstearat, natriumstivelsesglycolat.

Udseende og pakningsstørrelser

Udseende

1Hvid til gullig, rund, let hvælvet tablet mærket "T5" og med delekærv på den ene side.

Pakningsstørrelser

Thiamazol A-Pharma fås i pakningsstørrelser á 50 og 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser er nødvendigvis markedsført.

Indehaver af markedsføringstilladelsen

A-Pharma ApS
Usseø Kongevej 32
2970 Hørsholm

Repræsentant, ompakket og frigivet af

Copharma ApS
Kanalholmen 8-12
2650 Hvidovre

Denne indlægsseddel blev senest revideret april 2013