

Thiamazol 1A Farma, tabletter, 5 mg

Læs denne information godt igennem, før du begynder at tage medicinen.

- Gem denne information, du får måske brug for at læse den igen.
- Kontakt læge eller apotek, hvis du har spørgsmål til behandlingen.
- Lægen har ordineret Thiamazol 1A Farma til dig personligt. Giv derfor ikke medicinen til andre.
- Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her.
- Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, der bliver værre, bliver ved og er generende.

Indholdsfortegnelse

1. Virkning og anvendelse
2. Vigtig information, som du skal læse, før du tager Thiamazol 1A Farma
3. Sådan skal du tage Thiamazol 1A Farma
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Yderligere information

1. Virkning og anvendelse

Thiamazol 1A Farma hæmmer dannelsen af stofskiftehormon i skjoldbruskkirtlen. Du kan bruge Thiamazol 1A Farma mod forhøjet stofskifte.

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse. Følg altid lægens anvisning.

2. Vigtig information, som du skal læse, før du tager Thiamazol 1A Farma**Tag ikke Thiamazol 1A Farma, hvis:**

Du er overfølsom over for midler mod for højt stofskifte (thiamazol, carbimazol, propylthiouracil) eller et eller flere af de øvrige indholdsstoffer i Thiamazol 1A Farma.

Særlige forholdsregler

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 1A Farma.
- du er gravid eller ammer.

Brug af anden medicin

Du kan tage Thiamazol 1A Farma sammen med anden medicin, men tal først med lægen, hvis du er i behandling med jod eller har været det i de seneste år.

Fortæl altid lægen eller apoteket, hvis du bruger anden medicin eller har brugt det for nylig. Det gælder også for håndkøbsmedicin, medicin købt i udlandet, naturmedicin samt stærke vitaminer og mineraler.

Brug af Thiamazol 1A Farma sammen med mad og drikkevarer

Du kan tage Thiamazol 1A Farma sammen med mad og drikke.

Graviditet og amning

Få vejledning hos lægen eller på apoteket, før du tager nogen form for medicin.

Graviditet

Du må kun tage Thiamazol 1A Farma efter lægens anvisning.

Amning

Hvis du ammer, må du ikke tage Thiamazol 1A Farma, da Thiamazol 1A Farma bliver udskilt i modermælken.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Thiamazol 1A Farma påvirker ikke arbejdssikkerheden eller evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan skal du tage Thiamazol 1A Farma

Dosering

Doseringen er individuel. Den sædvanlige dosis er:

Voksne

Svære tilfælde:

Begyndelsesdosis: 6 til 12 tabletter (30-60 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 (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)).

Du skal tage tabletterne med et glas vand.

Nedsat leverfunktion

Det kan her være nødvendigt at nedsætte dosis. Følg lægens anvisninger.

Følg altid lægens anvisning. Der er forskel på, hvad den enkelte har brug for.
Ændring eller stop i behandlingen bør kun ske i samråd med lægen.

Har du taget for mange Thiamazol 1A Farma?

Kontakt lægen, skadestuen eller apoteket, hvis du har taget mere af Thiamazol 1A Farma, end der står i denne information, eller mere end lægen har foreskrevet, og du føler dig utilpas.

Du kan få:

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

Har du glemt at tage Thiamazol 1A Farma?

Hvis du har glemt at tage en dosis, skal du tage den, så snart du kommer i tanke om det. Hvis det er tid til din næste dosis, skal du ikke tage dobbelt dosis, men blot følge din sædvanlige dosering.

4. Bivirkninger

Thiamazol 1A Farma kan som al anden medicin give bivirkninger, selvom ikke alle får bivirkninger.

Alvorlige bivirkninger:

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):

- Forstørret skjoldbruskkirtel. Kontakt lægen.
- Forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, infektioner og feber (leukopeni). Søg straks læge.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):

- Gulsot feber, udslæt, kvalme og opkastninger. Kontakt læge.
- Forandringer i blodet, der kan vise sig ved træthed, blødning fra hud og slimhinder, blå mærker samt infektioner og feber (agranulocytose, trombocytopeni). Søg straks læge.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

- Blodmangel, der kan vise sig ved bleghed og træthed. Søg straks læge eller skadestue.
- Svær leversygdom. Søg straks læge eller skadestue.
- Udslæt på grund af bindevævssygdom.
- Nyrebetændelse.

Ikke alvorlige bivirkninger:

Meget almindelige bivirkninger (forekommer hos flere end 1 ud af 10 behandlede):

- Udslæt, nældefeber.
- Smerter i leddene.
- Nedsat antal hvide blodlegemer (granulocytopeni).

Almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 100 behandlede):

- Feber.

Ikke almindelige bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 1.000 behandlede):

- Smagsforstyrrelser, svimmelhed.
- Kvalme, opkastning og mavesmerter.

Sjældne bivirkninger (forekommer hos mellem 1 og 10 ud af 10.000 behandlede):

- Hævede lymfekirtler.
- Betændelse i en spytkirtel.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får andre bivirkninger end dem, der står her, så bivirkningerne kan blive indberettet til Lægemiddelstyrelsen, og viden om bivirkninger kan blive bedre.

Fortæl læge eller apotek, hvis du får bivirkninger, der bliver ved og er generende. Nogle bivirkninger kan kræve behandling.

Patienter eller pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen.

Du finder skema og vejledning under bivirkninger på Lægemiddelstyrelsens netsted:

<http://www.laegemiddelstyrelsen.dk/>.

5. Opbevaring

Opbevar Thiamazol 1A Farma utilgængeligt for børn.

Brug ikke Thiamazol 1A Farma efter udløbsdatoen, som står på pakningen.

Thiamazol 1A Farma blistre skal opbevares i den originale yderpakning.

Thiamazol 1A Farma i HDPE- plastbeholder må ikke opbevares ved over 25°C.

6. Yderligere information

Aflever altid medicinrester på apoteket.

Thiamazol 1A Farma indeholder:

Thiamazol 1A Farma, tabletter 5 mg.

Det aktive indholdsstof i Thiamazol 1A Farma er thiamazol.

De øvrige indholdsstoffer er: Mannitol, mikrokrySTALLinsk cellulose, majsstivelse, magnesiumstearat og natriumstivelsesglycolat.

Udseende og pakningsstørrelse

Udseende:

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

(Du kan dele tabletten ved at lægge den med delekærven nedad på et hårdt underlag og trykke ganske let ned på tabletten med f.eks. låget til beholderen.)

Pakningsstørrelser:

Blisterpakning og HDPE-plastbeholder indeholdende 100 tabletter.

Ikke alle pakningsstørrelser eller pakningstyper, vil nødvendigvis blive markedsført.

Markedsføring i Danmark

1A Farma A/S, Herstedøstervej 27-29, DK-2620 Albertslund. Telefon 4320 1260.

e-mail: 1a.info@1apharma.com

Fremstiller:

Salutas GmbH, Otto-von-Guericke Allee 1, D-39179 Barleben.

Revideret 28-08-2008

Deleted: september

Deleted: 2007.