

Bipacksedel: Information till användaren

## Thacapzol

5 mg tabletter  
tiamazol

### **Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.**

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller apotekspersonal.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finner du information om:

1. Vad Thacapzol är och vad det används för
2. Vad behöver du veta innan du tar Thacapzol
3. Hur du tar Thacapzol
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Thacapzol ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

### **1. Vad Thacapzol är och vad det används för**

Thacapzol innehåller ett ämne som ansamlas i sköldkörteln och kraftigt hämmar sköldkörtelns bildning av hormon. Överproduktion av sköldkörtelhormon förekommer vid vissa former av struma.

Thacapzol används vid ökad hormonutsöndring från sköldkörteln (hypertyreos).

### **2. Vad behöver du veta innan du tar Thacapzol**

#### **Ta inte Thacapzol**

- om du är allergisk mot tiamazol eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du tidigare haft inflammation i bukspottkörteln (akut pankreatit) efter att du fått tiamazol eller karbimazol.

#### **Varningar och försiktighet**

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du tar Thacapzol om du har nedsatt leverfunktion.

Vid feber, halsont eller annan allvarlig infektionssjukdom skall läkare omedelbart kontaktas för en eventuell blodanalys.

Thacapzol kan orsaka skador på ett ofött barn. Om du kan bli gravid, använd tillförlitliga preventivmedel från det att du påbörjar behandlingen och under behandlingen.

Tala genast om för din läkare om du får feber eller buksmärta, som kan vara tecken på inflammation i bukspottkörteln (akut pankreatit). Användningen av Thacapzol kan behöva avbrytas.

## Barn och ungdomar

Thacapzol rekommenderas inte för barn under 2 år.

## Andra läkemedel och Thacapzol

Effekten av behandlingen kan påverkas om detta läkemedel och vissa andra läkemedel tas samtidigt. Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Din läkare kan be dig pausa behandlingen med Thacapzol om du ska få kontrastmedel som innehåller jod som ges i samband med röntgenundersökning.

Dosen av följande läkemedel kan behöva justeras om de tas tillsammans med Thacapzol:

- Hjärtglykosider, såsom digoxin, som används vid hjärtsvikt och problem med hjärtrytmen.
- Warfarin som är ett läkemedel som motverkar blodproppar.
- Theofyllin som används för behandling av astma och kronisk obstruktiv lungsjukdom (KOL)

## Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Risk finns för att fostret eller det ammande barnet påverkas.

### Graviditet

Thacapzol kan orsaka skador på ett ofött barn.

Om du kan bli gravid, använd tillförlitliga preventivmedel från det att du påbörjar behandlingen och under behandlingen.

Om du är gravid, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn ska du genast berätta detta för läkaren. Din behandling med Thacapzol kan behöva fortsätta under graviditeten om fördelen med behandlingen är större än den möjliga risken för dig och ditt ofödda barn.

### Amning

Thacapzol passerar över i modersmjölk. Amning ska avbrytas vid behandling med Thacapzol.

## Körförmåga och användning av maskiner

Inga effekter på förmågan att framföra fordon och att använda maskiner har observerats.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter

och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

## Thacapzol innehåller laktos

Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

### 3. Hur du tar Thacapzol

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Tabletten ska sväljas med vätska utan att tuggas.

Dosen bestäms av läkaren, som avpassar den individuellt för dig.

#### *Vuxna*

För långtidsbehandling rekommenderas en startdos av 1-4 tabletter 2 gånger dagligen. Startdosen bör anpassas till sjukdomens aktivitet.

#### *Barn och ungdomar (2-17 år)*

Startdosen är vanligen 0,5 mg/kg kroppsvikt, uppdelat på 2 eller 3 lika stora doser. Den totala dagliga dos en av tiamazol ska inte överstiga 40 mg.

#### *Barn 2 år och yngre*

Thacapzol rekommenderas inte för barn under 2 år.

### Om du har tagit för stor mängd Thacapzol

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

### Om du har glömt att ta Thacapzol

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd tablett.

### 4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Thacapzol kan i mindre vanliga fall påverka de vita blodkropparna så att infektionsförsvaret försämras. Om du får en infektion med symtom såsom feber med kraftigt försämrat allmäntillstånd eller feber med lokala infektionssymtom såsom exempelvis ont i halsen/svalget/munnen eller vattenkastningsbesvär, ska du snarast uppsöka läkare så att man via blodprov kan utesluta en brist på vita blodkroppar (agranulocytos). Det är viktigt att du då informerar om din medicinering.

*Vanliga* (förekommer hos fler än 1 av 100 användare): Utslag och nässelfeber, ledinflammation. Påverkan på benmärgen som ger nedsatt bildning av olika typer av blodkroppar.

*Mindre vanliga* (förekommer hos färre än 1 av 100 användare): Leverpåverkan

*Sällsynta* (förekommer hos färre än 1 av 1000 användare): Smakförlust. Hud- och slemhinneinflammation. Kärilnflammation

*Har rapporterats* (förekommer hos okänt antal användare): Insulin autoimmunt syndrom (syndrom med episoder av lågt blodsocker). Inflammation i bukspottkörteln (akut pankreatit). Gulsot p.g.a. försämring av gallbildning och/eller gallflöde (kolestatisk gulsot).

#### *Rapportering av biverkningar*

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt till Läkemedelsverket, [www.lakemedelsverket.se](http://www.lakemedelsverket.se). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet. Postadress

Läkemedelsverket  
Box 26  
751 03 Uppsala

## **5. Hur Thacapzol ska förvaras**

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen (ljuskänsligt).

Används före utgångsdatum som anges på etiketten efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

## **6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar**

### **Innehållsdeklaration**

- Den aktiva substansen är tiamazol 5 mg per tablett
- Övriga innehållsämnen är laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa, magnesiumstearat, vattenfri kolloidal kiseldioxid.

### **Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar**

Thacapzol 5 mg tabletter är vita, runda, plana med delskåra, präglade med TH inom bågar, diameter 6 mm.

Plastburk innehållande 100 st tabletter.

### **Innehavare av godkännande för försäljning:**

Viatrix AB  
Box 23033  
104 35 Stockholm

Denna bipacksedel ändrades senast 2024-07-18