

Pakendi infoleht: teave kasutajale

Levothyroxine Accord 12,5 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 25 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 50 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 75 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 88 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 100 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 112 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 125 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 137 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 150 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 175 mikrogrammi, tabletid
Levothyroxine Accord 200 mikrogrammi, tabletid

naatriumlevotüroksiin

Enne ravimi võtmist lugege hoolikalt infolehte, sest siin on teile vajalikku teavet.

- Hoidke infoleht alles, et seda vajadusel uuesti lugeda.
- Kui teil on lisaküsimusi, pidage nõu oma arsti või apteekriga.
- Ravim on välja kirjutatud üksnes teile. Ärge andke seda kellelegi teisele. Ravim võib olla neile kahjulik, isegi kui haigusnähud on sarnased.
- Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Vt lõik 4.

Infolehe sisukord

1. Mis ravim on Levothyroxine Accord ja milleks seda kasutatakse
2. Mida on vaja teada enne Levothyroxine Accord'i võtmist
3. Kuidas Levothyroxine Accord'i võtta
4. Võimalikud kõrvaltoimed
5. Kuidas Levothyroxine Accord'i säilitada
6. Pakendi sisu ja muu teave

1. Mis ravim on Levothyroxine Accord ja milleks seda kasutatakse

Levothyroxine Accord'i toimeaine on sünteetiline kilpnäärmehormoon levotüroksiin, millega ravitakse kilpnäärme haigusi ja talitlushäireid. Sellel on samasugune toime nagu loomulikul teel toodetud kilpnäärmehormoonidel.

Levothyroxine Accord'i kasutatakse:

- healoomulise struuma raviks normaalse kilpnäärmetalitusega patsientidel;
- struuma taastekke vältimiseks pärast operatsiooni;
- puuduolevate kilpnäärme hormoonide asendamiseks kilpnäärme alatalitluse korral;
- kilpnäärme pahaloomulise kasvajaga patsientidel kasvaja kasvu maha surumiseks.

Levothyroxine Accord 25 mikrogrammi, 50 mikrogrammi, 75 mikrogrammi, 88 mikrogrammi ja 100 mikrogrammi tablette kasutatakse samuti kilpnäärmehormoonide tasakaalustamiseks kilpnäärme ületalituse korral koos antitüroidsete ravimitega.

Levothyroxine Accord 100 mikrogrammi, 150 mikrogrammi ja 200 mikrogrammi tablette võidakse samuti kasutada teie kilpnäärme funktsiooni uurimiseks.**

Levothyroxine Accord 12,5 mikrogrammi tabletid:

- hüpotüreoosi korral kilpnäärme hormooni asendusravi algannus lastel;
- madal annus eakatele, koronaartõvega patsientidele ja raske või kroonilise hüpotüreoosiga patsientidele, mida seejärel tuleb aeglaselt ning suuremate ajavahemike järel suurendada (nt järk-

järgult suurendada annust 12,5 mikrogrammi kaupa iga 14 päeva järel) koos kilpnäärmehormoonide sagedase kontrollimisega;

- kõikidele patsientidele, kellel on vaja levotüroksiini annust astmeliselt suurendada.

*** See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 100 mikrogrammi, 150 mikrogrammi ja 200 mikrogrammi tablettide kohta.*

2. Mida on vaja teada enne Levothyroxine Accord'i võtmist

Levothyroxine Accord'i ei tohi võtta

- kui olete toimeaine või selle ravimi mis tahes koostisosade (loetletud lõigus 6) suhtes allergiline;
- kui teil on ravimata neerupealiste funktsiooni häire, ajuripatsi funktsiooni häire või kilpnäärmehormoonide ületootmine (türeotoksikoos);
- kui teil on äge südamehaigus (müokardiinfarkt või südamepõletik).

Kui te olete rase, ärge võtke Levothyroxine Accord'i koos antitüroidsete (kilpnäärme talitlust pärssivate) ravimitega (vt lõik „Rasedus ja imetamine“).

Hoiatused ja ettevaatusabinõud

Enne Levothyroxine Accord'i võtmist pidage nõu oma arsti või apteekriga, kui teil esineb mõni alljärgnevatest südamehaigustest:

- ebapiisav vereringe südame veresoontes (stenokardia);
- südamepuudulikkus;
- kiire ja ebaregulaarne südame löögisagedus;
- kõrge vererõhk;
- rasvühendite ladestumine arterites (arterioskleroos);
- kui teile tehakse laboratoorsed uuringud kilpnäärmehormooni taseme jälgimiseks, peate teavitama oma arsti ja/või laboritöötajaid, et te võtate või olete hiljuti võtnud biotiini (tuntud ka kui H-vitamiin, B7-vitamiin või B8-vitamiin). Biotiin võib mõjutada teie laboratoorsete uuringute tulemusi. Olenevalt uuringust võivad tulemused olla biotiinist tulenevalt valekõrged või valemadalad. Teie arst võib paluda teil lõpetada biotiini võtmine enne laboratoorsete uuringute tegemist. Samuti peaksite teadma, et biotiini võivad sisaldada ka muud tooted, mida võite võtta, näiteks multivitamiinid või toidulisandid juustele, nahale ja küüntele. See võib mõjutada laboratoorsete uuringute tulemusi. Palun informeerige oma arsti ja/või laboritöötajaid, kui te võtate selliseid ravimeid (palun pöörake tähelepanu lõigus “Muud ravimid ja Levothyroxine Accord” toodud teabele).

Enne Levothyroxine Accord'i võtmist või enne kilpnäärme supressioonitesti tegemist peavad need seisundid olema meditsiinilise kontrolli all. Levothyroxine Accord'i võtmise ajal tuleb teie kilpnäärmehormoonide taset sageli kontrollida. Kui te ei ole kindel, kas teil esineb mõni eespool loetletud seisunditest või kui teil neid ei ravita, siis pöörduge oma arsti poole.

Teie arst kontrollib, kas teil esineb neerupealiste või ajuripatsi väärtalitus või kilpnäärme väärtalitus kilpnäärmehormoonide kontrollimatu ületootmisega (kilpnäärme autonoomia), kuna enne Levothyroxine Accord'i võtma hakkamist või kilpnäärme supressiooni testi peavad need seisundid olema ravitud.

Regulaarselt tuleb jälgida vererõhku, kui ravi levotüroksiiniga alustatakse enneaegsetel väga väikese sünnikaaluga vastsündinutel, kuna võib tekkida vererõhu järsk langus (nn tsirkulatoorne kollaps).

Teil võib esineda kilpnäärme tasakaalutus, kui osutub vajalikuks ülemineku teisele levotüroksiini sisaldavale ravimile. Pidage nõu oma arstiga, kui teil on küsimusi ravimi ülemineku kohta. Ülemineku perioodil on vajalik hoolikas jälgimine (kliiniline ja bioloogiline). Te peate teavitama oma arsti, kui

teil tekib mis tahes kõrvaltoime, kuna see võib tähendada, et teie annust on vaja vähendada või suurendada.

Pidage nõu oma arstiga:

- kui teil on menopaus või postmenopaus; osteoporoosi ohu tõttu võib teie arst regulaarselt kontrollida teie kilpnäärme funktsiooni;
- enne kui hakkate võtma või lõpetate orlistadi võtmise või muudate ravi orlistadiga (kehakaalu langetamise ravim; võite vajada hoolikamat jälgimist ja annuse kohandamist);
- kui teil esinevad psühhootiliste häirete nähud (võite vajada hoolikamat jälgimist ja annuse kohandamist).

Kilpnäärmehormoone ei tohi kasutada kehakaalu langetamiseks. Kilpnäärmehormoonide tarbimine ei vähenda teie kehakaalu, kui teie kilpnäärme hormoonide sisaldus on normi piires.

Annuse suurendamine ilma arsti soovituseta võib põhjustada tõsiseid või isegi eluohtlikke kõrvaltoimeid. Kilpnäärmehormoonide suuri annuseid ei tohi võtta koos teatud tüüpi kehakaalu langetavate ravimitega, nagu amfepramoon, katiin ja fenüülpropanoolamiin, kuna võib suurened tõsiste või isegi eluohtlike kõrvaltoimete tekkimise oht.

Muud ravimid ja Levothyroxine Accord

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes alljärgnevat ravimeid, sest Levothyroxine Accord võib mõjutada nende toimet:

- diabeedi ravimid (veresuhkrut alandavad ravimid)
Levothyroxine Accord võib vähendada diabeedi ravimite toimet, seetõttu võite vajada täiendavaid veresuhkru taseme kontrole, eriti Levothyroxine Accord'i ravi alguses. Levothyroxine Accord'i võtmise ajal võib olla vajalik kohandada teie veresuhkrut langetava ravimi annust.
- kumariini derivaadid (vere hüübimisvastased ravimid)
Levothyroxine Accord võib suurendada nende ravimite toimet, mis võib põhjustada veritsuse riski suurenemist, eriti eakatel. Levothyroxine Accord'i ravi alguses ja kestel võib olla vajalik regulaarselt kontrollida verehüübimise näitajaid. Levothyroxine Accord'i võtmise ajal võib olla vajalik teie kumariini derivaadi annuse kohandamine.

On oluline, et järgite soovitatud ravimite võtmise vahelist ajavahemikku, kui te peate võtma mis tahes allpool loetletud ravimeid:

- sapphappeid siduvad ja kolesteroolitaset vähendavad ravimid (nt kolestüramiin või kolestipool); te peate võtma Levothyroxine Accord'i 4...5 tundi enne neid ravimeid, kuna need võivad blokeerida Levothyroxine Accord'i imendumist soolest;
- antatsiidid (maohapest põhjustatud vaevuste leevendamise ravim), sukralfaad (mao- või soolehaavandite ravim), teised alumiiniumi sisaldavad ravimid, rauda sisaldavad ravimid, kaltsiumi sisaldavad ravimid. Võtke Levothyroxine Accord'i vähemalt 2 tundi enne neid ravimeid, kuna need ravimid võivad vähendada Levothyroxine Accord'i toimet.

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes alljärgnevat ravimeid, kuna need võivad vähendada Levothyroxine Accord'i toimet:

- propüülüüratsiil (antitüroidne ravim);
- glükokortikoidid (allergia- ja põletikuvastased ravimid);
- beetablokaatorid (vererõhku langetavad ravimid, mida kasutatakse ka südamehaiguste raviks);
- sertraliin (depressiooni ravim);
- klorokviin või progvaniin (ravimid malaaria ennetamiseks või raviks);
- teatud maksa ensüüme aktiveerivad ravimid, nt barbituraadid (rahustid, unerohi) või karbamasepiin (antiepileptikum, kasutatakse samuti teatud valutüüpide muutmiseks ja meeleoluhäirete raviks);

- östrogeneeni sisaldavad hormoonasendusravimid, mida kasutatakse menopausi ajal ja pärast menopausi või raseduse vältimiseks;
- sevelameer (fosfaati siduv ravim, mida kasutatakse kroonilise neerupuudulikkuse raviks);
- türosiinkinaasi inhibiitorid (vähi- ja põletikuvastased ravimid);
- orlistaat (rasvumuse ravim).

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes alljärgnevat ravimeid, kuna need võivad tugevdada Levothyroxine Accord'i toimet:

- salitsülaadid (valuvaigistid ja palavikualandajad);
- dikumarool (verehüübimise vastane ravim);
- furosemiid (diureetikum) suurtes annustes (250 mg);
- klofibraat (vere rasvasisaldust alandav ravim).

Teatage oma arstile või apteekrile, kui te võtate, olete hiljuti võtnud või kavatsete võtta mis tahes alljärgnevat ravimeid, kuna need võivad mõjutada Levothyroxine Accord'i toimet:

- ritonaviir, indinaviir, lopinaviir (proteaasi inhibiitorid, HIV-infektsiooni ravimid);
- fenütoiin (antiepileptikum);
- liht-naistepuna sisaldavad tooted (taimne ravim);
- prootonpumba inhibiitorid:
prootonpumba inhibiitoreid (nagu omeprasool, esomeprasool, pantoprasool, rabeprasool ja lansoprasool) kasutatakse maos toodetava happe koguse vähendamiseks, mis võib vähendada levotüroksiini imendumist soolestikust ja seeläbi vähendada selle efektiivsust. Kui te võtate levotüroksiini koos prootonpumba inhibiitoritega, peab teie arst jälgima teie kilpnäärme funktsiooni ja vajalik võib olla Levothyroxine Accord'i annuse kohandamine.

Vajalik võib olla teie kilpnäärmehormooni parameetrite regulaarne kontroll. Vajalik võib olla teie Levothyroxine Accord'i annuse kohandamine.

Teatage oma arstile, kui te võtate amiodarooni (ebakorrapärase südamerütmi raviks kasutatav ravim), kuna see ravim võib mõjutada teie kilpnäärme tööd ja aktiivsust.

Kui teile on vaja teha diagnostiline test või skaneering joodi sisaldava kontrastainetega, teatage oma arstile, et te võtate Levothyroxine Accord'i, kuna see süst võib mõjutada teie kilpnäärme funktsiooni.

Kui te võtate või olete hiljuti võtnud biotiini, peate teavitama oma arsti ja/või laboritöötajaid, kui teile tehakse laboratoorsed uuringud kilpnäärmehormooni taseme jälgimiseks. Biotiin võib mõjutada teie laboratoorsete uuringute tulemusi (vt "Hoiatused ja ettevaatusabinõud").

Palun informeerige oma arsti või apteekrit, kui te võtate või olete hiljuti võtnud mis tahes muid ravimeid, kaasa arvatud ilma retseptita ostetud ravimeid.

Levothyroxine Accord koos toidu ja alkoholiga

Teatage oma arstile, kui te sööte sojatooteid, eriti kui te muudate söödavat kogust. Sojatooted võivad aeglustada Levothyroxine Accord'i imendumist soolest ja seetõttu võib olla vajalik teie Levothyroxine Accord'i annuse kohandamine.

Rasedus ja imetamine

Kui te olete rase, jätkake Levothyroxine Accord'i võtmist. Rääkige oma arstiga, sest võib tekkida vajadust annust muuta.

Kui te olete võtnud kilpnäärmehormoonide ületootmise raviks Levothyroxine Accord'i koos kilpnäärmevastase ravimiga, soovib arst teil rasestumisel ravi Levothyroxine Accord'iga katkestada.

Kui te toidate last rinnaga, jätkake Levothyroxine Accord'i võtmist vastavalt arsti juhistele. Rinnapiima erituva ravimi kogus on nii väike, et see ei mõjuta last.

Autojuhtimine ja masinatega töötamine

Ravimi toime kohta autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimele ei ole uuringuid läbi viidud. Eeldatavasti ei mõjuta Levothyroxine Accord autojuhtimise ja masinate käsitlemise võimet, kuna levotüroksiin on identne looduslikult esineva kilpnäärmehormooniga.

Abiained

Ravim sisaldab vähem kui 1 mmol (23 mg) naatriumi tablettis, see tähendab põhimõtteliselt „naatriumivaba“.

25 mikrogrammi tablett: ravim sisaldab päikeseloojangukollast, mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

75/112/200 mikrogrammi tabletid: ravim sisaldab võlupunast, mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

88 mikrogrammi tablett: ravim sisaldab tartrasiini, mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

100 mikrogrammi tablett: ravim sisaldab tartrasiini ja päikeseloojangukollast, mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

125 mikrogrammi tablett: ravim sisaldab päikeseloojangukollast ja võlupunast, mis võib põhjustada allergilisi reaktsioone.

3. Kuidas Levothyroxine Accord'i võtta

Võtke seda ravimit alati täpselt nii, nagu arst või apteeker on teile selgitanud. Kui te ei ole milleski kindel, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

Vajaliku ööpäevase annuse määrab teie raviarst vastavalt uuringute ja laboratoorsete analüüside tulemustele. Tavaliselt alustatakse madala annusega, mida suurendatakse iga 2...4 nädala tagant kuni teie täieliku individuaalse annuse saavutamiseni. Ravi esimestel nädalatel tehakse teil annuse kohandamiseks laboratoorseid uuringuid.

Kui teie laps sündis hüpotüreosiga, võib teie arst soovitada alustada kõrgemate annustega, kuna oluline on kiire asendamine. Soovitatav algannus on 10...15 mikrogrammi/kg kehakaalu kohta esimese 3 kuu jooksul. Seejärel teie arst kohandab annust individuaalselt.

Tavaline annusevahemik on esitatud allpool olevas tabelis. Väiksem individuaalne annus võib olla piisav:

- kui te olete eakas patsient;
- kui teil on probleeme südamega;
- kui teil on tõsine või pikaajaline kilpnäärme funktsioonihäire;
- kui teil on väike kehakaal või suuresõlmeline struuma.

Levothyroxine Accord'i kasutamine	Levothyroxine Accord'i soovitatav ööpäevane annus	
- healoomulise struuma ravi normaalse kilpnäärme talitlusega patsientidel	75...200 mikrogrammi	
- struuma taastekke ennetamine pärast operatsiooni	75...200 mikrogrammi	
- loomulike kilpnäärmehormoonide asendamine, kui teie kilpnääre ei tooda piisavalt - algannus - säilitusannus	täiskasvanud 25...50 mikrogrammi* 100...200 mikrogrammi	lapsed 12,5...50 mikrogrammi* 100...150 mikrogrammi/m ² kehapinna kohta
- kilpnäärmevähi korral kasvaja supressioonravi	150...300 mikrogrammi	
- kilpnäärmehormooni taseme tasakaalustamiseks hormoonide ületootmise ravi korral antitüroidsete ravimitega	50...100 mikrogrammi	

- kilpnäärme talitluse uuringud**	<p>100 mikrogrammi***: 200 mikrogrammi (2 tabletti) 2 nädalat enne analüüsi</p> <p>150 mikrogrammi****: 4 nädalat enne analüüsi 75 mikrogrammi (½ tabletti) kaks nädalat, seejärel 150 mikrogrammi (1 tablett) kuni analüüsi tegemiseni</p> <p>200 mikrogrammi*****: 200 mikrogrammi (1 tablett) 2 nädalat enne analüüsi</p>
-----------------------------------	--

* See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 112 mikrogrammi, 125 mikrogrammi, 137 mikrogrammi, 150 mikrogrammi, 175 mikrogrammi või 200 mikrogrammi tablettide kohta: Levothyroxine Accord 112 mikrogrammi, 125 mikrogrammi, 137 mikrogrammi, 150 mikrogrammi, 175 mikrogrammi või 200 mikrogrammi tabletid ei sobi siin loetletud väiksemate annuste manustamiseks, kuid arst võib teile määrata väiksema tugevusega Levothyroxine Accord'i tabletid.

** See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 100 mikrogrammi, 150 mikrogrammi või 200 mikrogrammi tablettide kohta.

*** See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 100 mikrogrammi tablettide kohta.

**** See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 150 mikrogrammi tablettide kohta.

***** See teave kehtib ainult Levothyroxine Accord 2000 mikrogrammi tablettide kohta.

Manustamine

Levothyroxine Accord on mõeldud suukaudseks manustamiseks. Võtke kogu ööpäevane annus hommikul tühja kõhuga (vähemalt pool tundi enne hommikusööki), soovitatavalt väikese koguse vedelikuga, näiteks poole klaasitäie veega.

Imikutele antakse kogu Levothyroxine Accord'i ööpäevane annus vähemalt pool tundi enne päeva esimest toidukorda. Vahetult enne kasutamist purustada tablett ning segada see vähese koguse veega ja anda see lapsele koos vähese lisavedelikuga. Segu valmistada alati enne manustamist.

Ravi kestus

Ravi kestus sõltub Levothyroxine Accord'iga ravitavast seisundist. Teie arst räägib teile, kui kaua te peate seda võtma. Enamus patsiente peavad Levothyroxine Accord'i võtma kogu elu jooksul.

Kui te võtate Levothyroxine Accord'i rohkem, kui ette nähtud

Kui te olete võtnud suurema annuse, kui teile määratud, võivad teil tekkida sellised sümptomid, nagu kiire südamelöögisagedus, ärevus, rahutus või tahtmatud liigutused. Närvisüsteemi mõjutavate häiretega patsientidel, nagu näiteks epilepsia korral, võivad harvadel juhtudel esineda krambihood. Psühhootiliste häirete riskiga patsientidel võivad esineda ägeda psühhooosi sümptomid. Kui midagi sellist juhtub, võtke ühendust oma arstiga.

Kui te unustate Levothyroxine Accord'i võtta

Ärge võtke kahekordset annust, kui annus jäi eelmisel korral võtmata, võtke oma tavapärane annus järgmisel päeval.

Kui teil on lisaküsimusi Levothyroxine Accord'i kasutamise kohta, pidage nõu oma arsti või apteekriga.

4. Võimalikud kõrvaltoimed

Nagu kõik ravimid, võib ka see ravim põhjustada kõrvaltoimeid, kuigi kõigil neid ei teki.

Võimalikud on allergilised reaktsioonid Levothyroxine Accord'i mis tahes koostisosa suhtes (vt lõik 6 „Mida Levothyroxine Accord sisaldab“). Allergilised reaktsioonid võivad olla nahalööve, nõgestõbi ja näo või kõri turse (angioödeem). Kui see juhtub, võtke viivitamatult ühendust oma arstiga.

Kui annuse tugevust ei taluta või üleannustamise korral, võivad tekkida kilpnäärme ületalitluse tüüpilised nähud, eriti kui annust suurendatakse ravi alguses liiga kiiresti.

Kui te võtate Levothyroxine Accord'i rohkem, kui ette nähtud, või kui te ei talu ettenähtud annust (nt kui annust suurendatakse kiiresti), võib teil tekkida üks või mitu järgmistest kõrvaltoimetest.

Esinenud on alljärgnevatid reaktsioone (esinemissagedus teadmata):

- peavalu, nahaõhetus, liigne higistamine;
- kehakaalu langus;
- treemor (värise mine), rahutus, erutuvus;
- krambihood;
- unetus;
- kiire südame löögisagedus (tahhükardia) või stenokardia (valu ja pitsitustunne rindkeres);
- ebaregulaarne südamerütm, palpitatsioonid (enda südamelöökide tunnetamine);
- kõrge vererõhk (hüpertensioon), südamepuudulikkus, südameinfarkt;
- hingeldus (düspnoe);
- suurenenud söögiisu, iiveldus, oksendamine, kõhulahtisus, kõhukrambid;
- lihasnõrkus ja lihaskrambid;
- palavik;
- menstruaatsiooni häired (naistel);
- luude hõrenemine, eriti naistel pärast menopausi ning kes kasutavad suuri annused pikaajaliselt;
- kilpnäärme ületalitus (hüpertüreoos);
- *Pseudotumor cerebri* (rõhu suurenemine peas);
- angioödem, lööve, nõgestõbi (urtikaaria).

Kui teil tekib mõni nendest kõrvaltoimetest, võtke ühendust oma arstiga. Teie arst võib otsustada katkestada ravi mitmeks päevaks või vähendada ööpäevast annust, kuni kõrvaltoimed on kadunud.

Kõrvaltoimetest teatamine

Kui teil tekib ükskõik milline kõrvaltoime, pidage nõu oma arsti või apteekriga. Kõrvaltoime võib olla ka selline, mida selles infolehes ei ole nimetatud. Kõrvaltoimetest võite ka ise teatada www.ravimiamet.ee kaudu. Teatades aitate saada rohkem infot ravimi ohutusest.

5. Kuidas Levothyroxine Accord'i säilitada

Hoidke seda ravimit laste eest varjatud ja kättesaamatus kohas.

Ärge kasutage seda ravimit pärast kõlblikkusaega, mis on märgitud blistril, pudelil ja karbil pärast "EXP". Kõlblikkusaeg viitab selle kuu viimasele päevale.

Hoida temperatuuril kuni 25 °C.

Ärge visake ravimeid kanalisatsiooni ega olmejäätmete hulka. Küsige oma apteekrilt, kuidas hävitada ravimeid, mida te enam ei kasuta. Need meetmed aitavad kaitsta keskkonda.

6. Pakendi sisu ja muu teave

Mida Levothyroxine Accord sisaldab

Toimeaine on naatriumlevotüroksiin. Üks tablett sisaldab 12,5 mikrogrammi, 25 mikrogrammi, 50 mikrogrammi, 75 mikrogrammi, 88 mikrogrammi, 100 mikrogrammi, 112 mikrogrammi, 125 mikrogrammi, 137 mikrogrammi, 150 mikrogrammi, 175 mikrogrammi või 200 mikrogrammi naatriumlevotüroksiini.

Teised koostisained on mikrokristalliline tselluloos, kerge magneesiumoksiid, naatriumtärklisglükolaat (tüüp A), naatriumstearüülfumaraat.

25 mikrogrammi tablett

Oranž lakk LB-530006 sisaldab:
päikeseloojangukollane FCF-alumiiniumlakk (E110)

75 mikrogrammi tablett

Lillakaspunane lakk LB-505008 sisaldab:
indigokarmiin alumiiniumlakk (E132)
võlupunane AC-alumiiniumlakk (E129)

88 mikrogrammi tablett

Roheline lakk LB-510028 sisaldab:
tartrasiin alumiiniumlakk (E102)
indigokarmiin alumiiniumlakk (E132)

100 mikrogrammi tablett

Kollane lakk LB-520044 sisaldab:
tartrasiin alumiiniumlakk (E102)
päikeseloojangukollane FCF-alumiiniumlakk (E110)

112 mikrogrammi tablett

Roosa lakk LB-540042 sisaldab:
karmiin (E120)
võlupunane AC-alumiiniumlakk (E129)

125 mikrogrammi tablett

Pruun lakk LB-575003 sisaldab:
Päikeseloojangukollane FCF-alumiiniumlakk (E110)
briljantsinine FCF-alumiiniumlakk (E133)
võlupunane AC-alumiiniumlakk (E129)

137 mikrogrammi tablett

Sinine lakk LB-505013 sisaldab:
briljantsinine FCF-alumiiniumlakk (E133)

150 mikrogrammi tablett

Sinine lakk LB-505010 sisaldab:
indigokarmiin alumiiniumlakk (E132)

175 mikrogrammi tablett

Lillakaspunane lakk LB-500017 sisaldab:
karmiin (E120)
briljantsinine FCF-alumiiniumlakk (E133)

200 mikrogrammi tablett

Kastanpruun lakk LB-540010 sisaldab:
võlupunane AC-alumiiniumlakk (E129)

Kuidas Levothyroxine Accord välja näeb ja pakendi sisu

12,5 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, valged, katteta tabletid, mille ühel küljel on pimetrukis „P” ja „13” ning teine külj on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.

25 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, oranžid, katteta tabletid, mille mõlemal küljel poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „1“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

50 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, valged, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „2“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

75 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, violetsed, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „3“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

88 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, oliivivärvi, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljele on pimetrükis „P“ ja „4“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

100 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, kollased, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „14“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

112 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, roosad, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „6“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

125 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, pruunid, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „7“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

137 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, türkiissinised, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „8“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

150 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, sinised, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „9“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

175 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, lillad, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „10“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

200 mikrogrammi tablett

Ümmargused, lamedad, roosad, katteta tabletid, mille mõlemal küljel on poolitusjoon, ühel küljel on pimetrükis „P“ ja „11“ ning teine külg on sile. Tableti läbimõõt on ligikaudu 7 mm.
Tableti saab jagada võrdseteks annusteks.

12,5 mikrogrammi tabletid

Merevaiguvärvi PVC/EVOH/Aclar-Alu blister sisaldab 10, 50, 100 ja 200 tabletti.

25/50/100 mikrogrammi tabletid

Merevaiguvärvi PVC/EVOH/Aclar-Alu blister sisaldab 10, 30, 50, 56, 90, 100 ja 200 tabletti.

75/88/112/125/137/150/175/200 mikrogrammi tabletid

Merevaiguvärvi PVC/EVOH/Aclar-Alu blister sisaldab 10, 30, 50, 90, 100 ja 200 tabletti.

Kõik pakendi suurused ei pruugi olla müügil.

Müügiloa hoidja ja tootja

Müügiloa hoidja

Accord Healthcare B.V.
Winthontlaan 200
3526KV Utrecht
Holland

Tootjad

LABORATORI FUNDACIÓ DAU
C/ C, 12-14 Pol. Ind. Zona Franca
08040 Barcelona
Hispaania

Accord Healthcare Polska Sp. z o.o.
ul. Lutomierska 50
95-200 Pabianice
Poola

Infoleht on viimati uuendatud augustis 2023.