

Pakkausseloste: Tietoa käyttäjälle

Kaliumjodidi G.L. Pharma 65 mg tabletti

kaliumjodidi

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa kuvataan tai kuin lääkäri tai apteekkihenkilökunta ovat neuvoneet sinulle.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Saatat tarvita sitä uudelleen.
- Kysy tarvittaessa apteekista lisätietoja ja neuvoja.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Kaliumjodidi G.L. Pharma on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin käytät Kaliumjodidi G.L. Pharma-tabletteja
3. Miten Kaliumjodidi G.L. Pharmaa otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Kaliumjodidi G.L. Pharman säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kaliumjodidi G.L. Pharma on ja mihin sitä käytetään

Kaliumjodidia käytetään ydinonnettomuustapauksissa tai ydinvoimalaonnettomuuksissa estämään radioaktiivisen jodin kertymistä kilpirauhaseen.

Ydinvoimalaonnettomuuksien yhteydessä saattaa syntyä radioaktiivinen jodipäästö. Tällöin radioaktiivinen jodi kertyy kilpirauhaseen. Ei-radioaktiivisen jodin otto (esim. kaliumjodidin muodossa) ennen altistumista radioaktiiviselle jodille tai sen aikana ehkäisee radiojodin kertymistä kilpirauhaseen.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Kaliumjodidi G.L. Pharma-tabletteja

Älä ota Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja

- jos olet allerginen kaliumjodidille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6).
- jos sinulla on autoimmuunisairaus, johon liittyy kutinaa ja ihorakkuloita (dermatitis herpetiformis van Dühring).
- jos sinulla on kilpirauhasen liikatoiminta eli hypertyreoosi (kilpirauhanen tuottaa liian paljon kilpirauhashormoneja).
- jos sinulla on eräs verisuonten seinämien häiriö (hypokomplementeeminen vaskuliitti).

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin käytät Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja:

- jos sinulla on pahanlaatuinen kilpirauhaskasvain tai jos lääkäri epäilee, että sinulla on tällainen kasvain.
- jos sinulla on henkitorven kaventuma (joka aiheuttaa hengitysvaikeuksia). Kaliumjodidi G.L. Pharman käyttö saattaa pahentaa tätä tilaa.
- jos saat tai olet aiemmin saanut hoitoa kilpirauhasvaivaan.
- jos sinulla on erityinen, kilpirauhasen autonomiaksi kutsuttu kilpirauhasvaiva, etkä saa siihen hoitoa.
- jos sinulla on munuaisvaivoja.
- jos sinulla on lisämunuaisvaivoja tai jos saat hoitoa lisämunuaisvaivoihin.

- jos kärsit äärimmäisestä kuumuudesta johtuvasta elimistön kuivumisesta tai lihaskouristuksista.
- jos käytät jotakin kohdassa ”Muut lääkevalmisteet ja Kaliumjodidi G.L. Pharma” mainittua lääkevalmistetta.

Lapset

Muutaman viikon ikäiset imeväiset tulee viedä lääkäriin mahdollisimman pian Kaliumjodidi G.L. Pharman antamisen jälkeen, jotta kilpirauhasen toimintaa voidaan seurata tarkoin.

Kysy lääkäriltä neuvoa, jos jokin yllämainituista koskee sinua.

Muut lääkevalmisteet ja Kaliumjodidi G.L. Pharma

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan käytät tai olet äskettäin käyttänyt tai saatat joutua käyttämään muita lääkkeitä.

Kerro lääkärille, jos käytät:

- kilpirauhasen toimintaa estäviä lääkkeitä; lääkärin on seurattava sinua tarkoin, kun käytät tällaisia lääkkeitä samanaikaisesti Kaliumjodidi G.L. Pharma -tablettien kanssa.
- kaptopriilia tai enalapriilia; nämä lääkkeet saattavat lisätä kaliumin määrää veressä.
- kinidiiniä; Kaliumjodidi G.L. Pharma tehostaa kinidiinin vaikutusta sydämeen.
- kaliumia säästäviä diureetteja (nesteenoistolääkkeitä), kuten amiloridia tai triamtereenia; nämä lääkkeet saattavat lisätä kaliumin määrää veressä.

Kaliumjodidi G.L. Pharma -tablettien käyttö saattaa vaikuttaa radiojodihoitoon ja kilpirauhaskokeiden tuloksiin.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaana olevien naisten ei tule ottaa enempää kuin 2 tabletin kerta-annos. Jos Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja otetaan raskauden myöhäisvaiheessa, on vastasyntyneen kilpirauhasen toiminnan tarkistaminen suositeltavaa.

Imettävien naisten ei tule ottaa enempää kuin 2 tabletin kerta-annos.

Jodidi erittyy ihmisen rintamaitoon, mutta määrä ei ole riittävä vauvan täydelliseen suojaamiseen. Sen vuoksi myös vauvalle on annettava jodiditabletteja. (Ks. kohta 3).

Ajaminen ja koneiden käyttö

Kaliumjodidi ei vaikuta ajokykyyn eikä koneiden käyttökykyyn.

Kaliumjodidi G.L. Pharma sisältää laktoosia

Tämä lääke sisältää laktoosia (maitosokeria). Jos lääkäri on kertonut sinulle, ettet siedä joitain sokereita, ota lääkäriin yhteyttä, ennen kuin käytät tätä lääkevalmistettä.

3. Miten Kaliumjodidi G.L. Pharmaa otetaan

Joditabletteja saa ottaa vain ydinonnettomuustapauksissa ja jos asianomainen viranomainen on antanut asiasta tiedotuksen esim. radion tai television välityksellä.

Älä ota tabletteja omin päin.

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin tässä pakkausselosteessa on kuvattu tai kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Parhaan mahdollisen suojan saamiseksi tabletit on otettava mahdollisimman pian (mieluiten kahden tunnin sisällä) radioaktiivista jodipäästöä koskevan tiedotuksen jälkeen. .
Tablettien otto enintään 8 tunnin sisällä radiojodille altistumisesta on kuitenkin yhä hyödyllistä.

Tabletit voi pureskella tai niellä kokonaisina. Imeväisille tabletit voi murskata jauheeksi ja sekoittaa veteen, sokeriliemeen tai muuhun vastaavaan nesteeseen. Tablettien täydellinen hajoaminen voi kestää jopa 6 minuuttia. Varmista, että tabletit ovat täysin hajonneet ennen niiden antamista lapselle.

Suosittelut annos on:

Aikuiset ja yli 12-vuotiaat lapset:	2 tablettia
3–12-vuotiaat lapset:	1 tabletti
1 kuukauden ikäiset – 3-vuotiaat lapset:	½ tablettia
Vastasyntyneet ja alle 1 kuukauden ikäiset lapset:	¼ tablettia
Raskaana olevat naiset (kaiken ikäiset):	2 tablettia. Tämä annos suojaa myös syntymättömän lapsesi.
Imettävät naiset (kaiken ikäiset):	2 tablettia.

Vastasyntyneet, raskaana olevat ja imettävät naiset sekä yli 60-vuotiaat aikuiset eivät saa ottaa enempää kuin yhden kerta-annoksen.

Kaliumjodidi G.L. Pharman ottoa ei suositella yli 40-vuotiaille henkilöille, sillä he eivät todennäköisesti hyödy joditablettihoidosta radioaktiiviselle jodille altistumisen jälkeen. Henkilöt, joilla on suuri korkeille radiojodiannoksille altistumisen vaara (esim. pelastus- ja puhdistustoimiin osallistuvat pelastustyöntekijät) hyötyvät kuitenkin todennäköisesti kilpirauhasen jodisuojauksesta.

Kerta-annoksena otettuna yllämainitut annokset suojaavat radiojodin mahdollista kertymistä vastaan.

Mikäli radioaktiivinen jodipäästö jatkuu (yli 24 tuntia) ja altistuminen ja kontaminoituneen ruuan ja juomaveden nauttiminen toistuvat, ja jos evakuointi ei ole mahdollista, annoksen toistaminen saattaa olla tarpeen.

Tabletin voi jakaa yhtä suuriin annoksiin.

Jos otat käytät enemmän Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja kuin sinun pitäisi

Edellä esitettyjä suurempien Kaliumjodidi G.L. Pharma -tablettimäärien nauttiminen ei lisää valmisteen suojaavaa vaikutusta. Jos olet ottanut liikaa Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja, voi seurauksena olla jodimyrkytys ja vakavia haittavaikutuksia, kuten hengitysvaikeuksia ja sydänongelmia.

Jos olet ottanut liikaa Kaliumjodidi G.L. Pharma -tabletteja, ota välittömästi yhteyttä lääkäriin.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Harvinainen (saattaa esiintyä enintään yhdellä henkilöllä 1 000:sta):

- ohimenevä ihottuma

Esiintymistiheys tuntematon (koska saatavissa oleva tieto ei riitä arviointiin):

- yliherkkyysoireet, kuten sylkirauhasten turpoaminen, päänsärky, hengityksen vinkuminen, yskä tai vatsavaivat
- jodista aiheutuvat autoimmuunihäiriöt (Gravesin tauti ja Hashimoton tauti), haitallinen kyhmystruuma ja jodista johtuva ohimenevä kilpirauhasen liika- tai vajaatoiminta
- yliaktiivinen kilpirauhanen (tyypillisinä oireina painonmenetyks, lisääntynyt ruokahalu, huono lämmönsieto ja lisääntynyt hikoilu), kilpirauhasen tulehdus
- kilpirauhasen suurentuminen, johon liittyy tai ei liity mykxedeemaa (tila, jossa esiintyy ihon ja muiden kudosten, etenkin kasvojen, turvotusta)
- masennus, hermostuneisuus, impotenssi ja unettomuus (jatkuvan annostelun seurauksena)
- sialadeniitti (sylkirauhasten tulehdus), ruoansulatuselimistön häiriöt

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkäriille tai apteekkihenkilökunnalle. Tämä koskee myös kaikkia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkauselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla). Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

www-sivusto: www.fimea.fi
Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

5. Kaliumjodidi G.L. Pharman säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alle 25 °C.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä valolle ja kosteudelle.

Älä käytä tätä lääkettä läpipainopakkauksessa ja kotelossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei tule heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteiden mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Kaliumjodidi G.L. Pharma sisältää

- Vaikuttava aine on kaliumjodidi. 1 tabletti sisältää 65 mg kaliumjodidia, mikä vastaa 50 mg jodia.
- Muut aineet ovat maissitärkkelys, laktoosimonohydraatti, mikrokiteinen selluloosa (E460), emäksinen butyloitu metakrylaattikopolymeeri, magnesiumstearaatti (E572).

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkauskoko (-koot)

Tabletit ovat väriltään valkoisia tai valkoruskeita, pyöreitä ja kaarevia ja niiden sisäpinnassa on ristinmuotoinen painoherkkä jakourre ja ulkopinnassa lovia.

2, 4, 6, 10 tai 20 tabletin läpipainopakkaukset.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

Myyntiluvan haltija ja valmistaja

G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Itävalta

Tällä lääkevalmisteella on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kaupunimillä:

Alankomaat:	Kajodan 65 mg tablettien
Bulgaria:	калиев йодид G.L. Pharma 65 mg таблетки
Kypros:	ιωδιούχο κάλιο G.L. Pharma 65 mg δισκία
Tsekin tasavalta:	Jodid draselný G.L. Pharma 65 mg tablety
Eesti:	Potassium iodide G.L. Pharma
Suomi:	Kaliumjodidi G.L. Pharma 65 mg tabletti
Irlanti:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Islanti:	Kalíumjodíði G.L. Pharma 65 mg töflur
Latvia:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tabletes
Liettua:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Malta:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Puola:	Jodek potasu G.L. Pharma
Portugali:	Iodeto de potássio G.L. Pharma 65 mg comprimidos
Romania:	Iodură de potasiu G.L. Pharma 65 mg comprimate
Ruotsi:	Kaliumjodid G.L. Pharma 65 mg tabletter
Slovakia:	Jodid draselný G.L. Pharma 65 mg tablety
Slovenia:	Kalijev jodid G.L. Pharma 65 mg tablete
Iso-Britannia:	Potassium iodide 65 mg tablets

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 04.10.2021.

Bipacksedel: Information till användaren

Kaliumjodid G.L. Pharma 65 mg tabletter kaliumjodid

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

Detta läkemedel är receptfritt. Kaliumjodid G.L. Pharma måste trots det användas med försiktighet för att uppnå det bästa resultatet.

- Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från apotekspersonal. Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Vänd dig till apotekspersonalen om du behöver mer information eller råd.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. (Se avsnitt 4).

Intag av jodtabletter skall endast ske på särskild uppmaning av länsstyrelse eller Strålsäkerhetsmyndigheten.

I denna bipacksedel finns information om följande:

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

1. Vad Kaliumjodid G.L. Pharma är och vad det används för

Kaliumjodid används vid kärnkraftsolyckor eller vid olyckor vid kärnkraftverk för att förhindra att sköldkörteln tar upp radioaktivt jod.

Radioaktivt jod kan spridas vid en eventuell kärnkraftsolycka. Vid kontamination ("förorening", i detta fall via intag eller inandning) tas radioaktivt jod upp av sköldkörteln. Upptaget av radioaktivt jod i sköldkörteln kan förhindras genom intag av icke-radioaktivt jod (t.ex. i form av kaliumjodid) före eller under en kontamination.

2. Vad du behöver veta innan du tar Kaliumjodid G.L. Pharma

Ta inte Kaliumjodid G.L. Pharma

- om du är allergisk mot kaliumjodid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har en autoimmun sjukdom med klåda och blåsor i huden (Dermatitis herpetiformis van Dühring).
- om du har en överaktiv sköldkörtel som producerar för mycket sköldkörtelhormoner (hypertyreos).
- om du har en viss störning i dina blodkärlsväggar (hypokomplementär vaskulit).

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Kaliumjodid G.L. Pharma

- om du har en elakartad tumör i sköldkörteln eller om läkaren tror att du har en sådan.
- om du har en förträngning i dina luftrör som orsakar andningsproblem. Användning av Kaliumjodid G.L. Pharma kan försämra detta tillstånd.

- om du behandlas eller tidigare har behandlats för sköldkörtelproblem.
- om du har ett specifikt problem med din sköldkörtel som kallas autonom tyroideafunktion och inte behandlas för den.
- om du har problem med dina njurar.
- om du har problem, eller behandlas för problem med dina binjuror.
- om du lider av uttorkning eller kramper på grund av extrem värme.
- om du tar några andra läkemedel som räknas upp i avsnittet "Andra läkemedel och Kaliumjodid G.L. Pharma".

Barn

Spädbarn upp till ett par veckors ålder ska tas till läkare så snart som möjligt efter att ha fått Kaliumjodid G.L. Pharma så att deras sköldkörtelfunktion noggrant kan övervakas.

Andra läkemedel och Kaliumjodid G.L. Pharma

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta andra läkemedel.

Kom ihåg att denna information också kan gälla för läkemedel som du har tagit/ använt nyligen.

Tala om för läkaren om du tar

- läkemedel som hämmar sköldkörtelfunktionen; då de tas tillsammans med Kaliumjodid G.L. Pharma ska du övervakas noggrant av en läkare.
- kaptopril eller enalapril (används mot högt blodtryck och hjärtsvikt); dessa läkemedel kan orsaka ökade nivåer av kalium i ditt blod.
- Kinidin (kan användas mot rytmproblem i hjärtat); kinidins effekt på hjärtat ökar med Kaliumjodid G.L. Pharma.
- kaliumsparande diuretika (vätskedrivande läkemedel som används mot t.ex. högt blodtryck) såsom amilorid eller triamterene; dessa läkemedel kan orsaka ökade nivåer av kalium i ditt blod.

Användning av Kaliumjodid G.L. Pharma kan påverka radiojodbehandling och resultaten av sköldkörteltester.

Graviditet och amning

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.

Gravida kvinnor ska inte ta mer än en dos på 2 tabletter. Om Kaliumjodid G.L. Pharma tas under sen graviditet rekommenderas det att den nyföddas sköldkörtelfunktion kontrolleras.

Ammande kvinnor ska inte ta mer än en dos på 2 tabletter.

Jodid utsöndras i bröstmjolk, men dessa mängder är inte tillräckliga för att helt skydda barnet. Därför måste jodtabletterna också ges till spädbarnet.

(Se avsnitt 3).

Körförmåga och användning av maskiner

Kaliumjodid har ingen effekt på förmågan att framföra fordon eller använda maskiner.

Kaliumjodid G.L. Pharma innehåller laktos

Detta läkemedel innehåller laktos (mjölksocker). Om du inte tål vissa sockerarter, bör du kontakta din läkare innan du tar detta läkemedel.

3. Hur du tar Kaliumjodid G.L. Pharma

Intag av jodtabletter ska endast ske vid kärnkraftsolyckor och på uppmaning av länsstyrelsen eller Strålsäkerhetsmyndigheten, till exempel via radio eller television.

Ta inte tabletterna på eget initiativ.

Ta alltid detta läkemedel exakt enligt beskrivning i denna bipacksedel eller enligt anvisningar från läkare eller apotekspersonal. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

För att garantera bästa möjliga skydd ska tableterna tas så snart som möjligt (helst inom 2 timmar) efter meddelandet om utsläpp av radioaktivt jod.

Det är emellertid fortfarande av nytta att ta tableterna upp till 8 timmar efter exponeringen för radioaktivt jod.

Tabletterna kan tuggas eller sväljas hela. Till dibarn kan tableterna krossas eller lösas upp i vatten, saft eller liknande vätska. Det kan ta upp till 6 minuter innan tabletten är helt upplöst. Se till att tableterna är helt upplösta innan du ger dem åt ditt barn.

Rekommenderad dos är:

Vuxna, under 40 år, och barn över 12 år:	2 tabletter
Barn mellan 3 och 12 år:	1 tablett
Barn mellan 1 månad och 3 år:	½ tablett
Nyfödda och spädbarn yngre än en månad:	¼ tablett
Gravida (alla åldrar):	2 tabletter. Med denna dos är ditt barn också skyddat.
Ammande kvinnor (alla åldrar):	2 tabletter.

Nyfödda, gravida och ammande kvinnor samt vuxna över 60 år bör inte ta mer än en engångsdos.

Personer över 40 år rekommenderas att inte ta Kaliumjodid G.L. Pharma eftersom de troligen inte har någon nytta av behandling med jodtabletter efter exponering för radioaktivt jod. Personer som löper risk för exponering av höga doser av radioaktivt jod (t.ex. akutvårdspersonal involverade i räddnings- eller saneringsarbete) är dock mer sannolika att ha nytta av jodblockering av sköldkörteln.

Engångsintag av de ovan nämnda doserna skyddar mot eventuellt upptag av radioaktivt jod efter exponering.

Om utsläppet av radioaktivt jod fortsätter (över 24 timmar), med upprepad exponering, intag av kontaminerad mat eller kontaminerat dricksvatten och om evakuering inte är möjlig, kan upprepad administrering vara nödvändig.

Tabletten kan delas i lika stora doser.

Om du har tagit för stor mängd av Kaliumjodid G.L. Pharma

Intag av en större mängd av Kaliumjodid G.L. Pharma än ovan beskrivits ökar inte den skyddande effekten. Om du har tagit en för stor mängd av Kaliumjodid G.L. Pharma kan jodförgiftning uppstå med allvarliga biverkningar såsom andnings- och hjärtproblem. Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag, kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112) för bedömning av risken samt rådgivning.

4. Eventuella biverkningar

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

Sällsynta (kan påverka upp till 1 av 1 000 användare):

- Tillfälliga hudutslag.

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data):

- Överkänslighetsreaktioner såsom svullna spottkörtlar, huvudvärk, väsande andning eller hosta och orolig mage
- Jodinducerade autoimmuna störningar (Graves sjukdom, Hashimotos sjukdom), skadlig nodulär struma och jodinducerad övergående hyper- eller hypotyreos
- Överaktiv sköldkörtel (kännetecknas av viktminskning, ökad aptit, känslighet för värme, ökad svettning)
- Förstorad sköldkörtel, eventuellt med myxödem (ett tillstånd där huden och kroppsvävnader blir tjockare, mest synligt i ansiktet)
- Depression, nervositet, impotens, och sömnlöshet (efter fortsatt administrering)
- Sialadenit (inflammation av spottkörtlarna)

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller apotekspersonal. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

5. Hur Kaliumjodid G.L. Pharma ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras vid högst 25 °C.

Förvaras i originalförpackningen. Ljus- och fukt känsligt.

Används före utgångsdatum som anges på blister och kartongen 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 kaliumjodid. En tablett innehåller 65 mg kaliumjodid motsvarande 50 mg jod.
- Övriga innehållsämnen är majsstärkelse, laktosmonohydrat, mikrokristallin cellulosa (E460), butylerad metakrylatsampolymer basisk, magnesiumstearat (E572).

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Tabletterna är till färgen vita till brunvita, runda, konvexa med ett tryckkänsligt kryss på inre sidan och brytskåror på yttre sidan.

Blisterförpackningar med 2, 4, 6, 10 eller 20 tabletter.

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

G.L. Pharma GmbH, Schlossplatz 1, 8502 Lannach, Österrike

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Nederländerna:	Kajodan 65 mg tabletten
Bulgarien:	калиев йодид G.L. Pharma 65 mg таблетки
Cypern:	ιωδιούχο κάλιο G.L. Pharma 65 mg δισκία
Tjeckien:	Jodid draselný G.L. Pharma 65 mg tablety
Estland:	Potassium iodide G.L. Pharma
Finland:	Kaliumjodidi G.L. Pharma 65 mg tabletti
Irland:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Island:	Kalíumjodíði G.L. Pharma 65 mg töflur
Lettland:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tabletes
Litauen:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Malta:	Potassium iodide G.L. Pharma 65 mg tablets
Polen:	Jodek potasu G.L. Pharma
Portugal:	Iodeto de potássio G.L. Pharma 65 mg comprimidos
Rumänien:	Iodură de potasiu G.L. Pharma 65 mg comprimate
Sverige:	Kaliumjodid G.L. Pharma 65 mg tabletter
Slovakien:	Jodid draselný G.L. Pharma 65 mg tablety
Slovenien:	Kalijev jodid G.L. Pharma 65 mg tablete
Storbritannien:	Potassium iodide 65 mg tablets

Denna bipacksedel ändrades senast 04.10.2021