

I FLETUDHËZUES I PAKETIMIT:
Informacion për pacientin

PROPILTIOURACIL

Tableta – 50 mg
(Propiltiouracil)

Lexojeni me kujdes këtë fletudhëzues përpara se të filloni përdorimin e barit.

- Ruajeni këtë fletudhëzues. Mund të keni nevojë ta lexoni përsëri.
- Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.
- Ky bar është përkshruar për ju. Mos e jepni tek persona të tjerë. Mund t'i dëmtojë ata edhe pse mund të kenë të njëjtat simptoma si ju.
- Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkeqësohet ose në qoftë se vëreni ndonjë efekt tjetër anësor që nuk përmendet në këtë fletudhëzues, ju lutemi të njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj.

Në këtë fletudhëzues:

- Çfarë është Propiltiouracil dhe përse përdoret
- Përpara se të merrni Propiltiouracil
- Si ta merrni Propiltiouracil
- Efekte anësore të mundshme
- Si ta ruani Propiltiouracil
- Informacion i mëtejshëm

1. ÇFARË ËSHTË PROPILTIOURACIL DHE PËRSE PËRDORET

Propiltiouracili frenon sintezën e hormoneve të tiroides dhe kështu ai është i efektshëm në mjekimin e hipertiroidizmit. Ai nuk e çaktivizon tiroksinën (T4) e trijodtironinën (T3) ekzistuese dhe as ndërhyr në efektshmërinë e hormoneve ekzogjene të tiroides. Propiltiouracili pjesërisht frenon shndërrimin periferik të T4 në T3. Gjysmëjeta e jashtëqitjes nga plazma e propiltiouracilit është 1 deri në 2 orë. Kohëzgjatja e veprimit të barit është më e gjatë sesa ç'mund të parashikohet nga gjysmëjeta plazmatike. Veprimi i zgjatur antitiroidik e bën të mundur përdorimin e një doze të vetme ditore. Propiltiouracil indikohet në hipertiroidizëm.

2. PËRPARA SE TË MERRNI PROPILTIOURACIL Mos merrni Propiltiouracil në qoftë se:

- keni mbindjeshmëri ndaj propiltiouracilit apo ndaj lëndëve ndihmëse të tabletës Propiltiouracil;
- ushqeni fëmijën me gjii;
- keni çrregullime të rënda hematologjike (kryesisht granulopeni);
- vuani me insuficiencë të rëndë hepatike;
- keni adenomë tiroidiene toksike;
- jeni nën 6 vjeç.

Tregoni kujdes të veçantë me Propiltiouracil

Pyesni mjekun tuaj përpara se të merrni Propiltiouracil në qoftë se:

- bari do të përdoret tek fëmijët sepse mund të shkaktojë hepatotoksicitet. Mjekimi duhet ndërprerë sapo të shfaqen simptomat e çrregullimit të funksionit të mëlçisë; disa raste të reaksioneve të rënda të mëlçisë, duke përfshirë edhe rastet me përfundim fatal ose kërkesë për transplant të mëlçisë, janë raportuar në fëmijë dhe të rritur të trajtuar me propiltiouracil. Ju duhet të informoni mjekun tuaj menjëherë nëse keni simptomat e sëmundjeve të mëlçisë, të tilla si: nauze,

ndjesi e të qenurit jo mirë, diarree, zverdhje të lëkurës ose syve, urinë të errët, feçe të zbehta, gjakrrjedhje të lehta, kuarje apo të dridhura;

- vëreni që bari mund t'ju japë agranulocitozë; Mjekimi duhet ndërprerë kur shfaqet: agranulocitozë, anemi aplastike, hepatit, ethe ose dermatit eksfoliativ;
- keni dëmtim të funksionit të veshkave. Në këtë rast doza duhet ulur.

Marrja e barnave të tjera

Trajtimi i njëkohshëm me barna të tjera mund të ndikojë ose të ndikohet nga Propiltiouracil. Ju lutemi të kontaktoni me mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se jeni duke marrë ose keni marrë kohët e fundit barna të tjera, përfshirë ato të marra pa recetë. Mos harroni të informoni mjekun tuaj për trajtimin me Propiltiouracil në qoftë se ju jepet ndonjë bar tjetër gjatë trajtimit, sidomos të mëposhtmit:

- çdo suplement me minerale në dietën tuaj i cili mund të përmbajë jod;
- antikoagulantët; propiltiouracili mund të reduktojë ose të fuqizojë efikasitetin e varfarinës, ndaj kur kombinohen bashkë duhet kontrolluar vazhdimisht koha e protrombinës;
- beta-blokuesit, pasi propiltiouracili mund të rrisë efektet e tyre;
- glikozidet kardiake, pasi propiltiouracili mund të rrisë nivelet e tyre, çka mund të shpjegë në helmueshmëri;
- teofilina, korrigjimi i hipertiroidizmit nga propiltiouracili mund të reduktojë klirensin e teofilinës.

Marrja e Propiltiouracil me ushqim dhe pijë

Nuk ka të dhëna nëse ushqimi ndikon në farmakokinetikën e këtij bari.

Por duhet të kihet parasysh që kur ky bar merret bashkë me alkool shkakton marrje mendsh.

Shtatzënia

Potenciali i propiltiouracilit për të shkaktuar dëmtime tek foshnja e palindur është i paqartë. Nëse jeni shtatzënë, mendoni se mund të jeni shtatzënë ose po planifikoni të keni një fëmijë, tregojini menjëherë mjekut tuaj. Ju mund të keni nevojë për trajtim me Propiltiouracil gjatë shtatzënisë nëse përfitim i tejkalon rrezikun e mundshëm për ju dhe foshnjën tuaj. Propiltiouracil kalon placentën. Ai mund të merret gjatë shtatzënisë, por mund të ndikojë në gjendrën tiroide të fëmijës së palindur. Nëse keni nevojë për të marrë Propiltiouracil gjatë shtatzënisë, duhet t'ju jepet doza më e ulët efektive dhe funksioni i tiroides duhet të kontrollohet çdo katër deri në gjashtë javë.

Ushqyerja me gjii

Njoftoni mjekun ose farmacistin tuaj në qoftë se ushqeni foshnjën me qumësht gjiri. Meqenëse propiltiouracili kalon në qumështin e gjirit, ushqyerja me gjii nuk duhet vazhduar gjatë trajtimit me këtë bar.

Drejtimi i automjetit dhe përdorimi i makinerive

Propiltiouracili mund të shkaktojë marrje mendsh, sidomos nëse merret bashkë me alkool. Nuk duhet të drejtoni automjetin ose makineri të tjera pa u siguruar për efektin që ky bar ka mbi ju.

Informacione të rëndësishme mbi disa nga lëndët ndihmëse të Propiltiouracil

Tabletat Propiltiouracil përmbajnë laktozë. Nëse ju është thënë nga mjeku juaj që keni intolerancë nga disa sheqerna, kontaktoni mjekun tuaj përpara se të merrni këtë bar.

3. SI TA MERRNI PROPILTIOURACIL

Gjithmonë merreni Propiltiouracil sipas këshillës së mjekut. Në qoftë se nuk jeni i sigurt, kontaktoni me mjekun ose farmacistin. Në qoftë se ndjeni që efektet e Propiltiouracil janë shumë të forta ose shumë të dobëta, flisni me mjekun ose farmacistin tuaj. Tabletat duhet të gëlltiten me të paktën gjysmë gotë ujë.

Doza është si më poshtë

Të rriturit: *doza fillestare:* 300 mg në ditë, në 3 doza të barabarta, që jepen çdo 8 orë. Në të sëmuret me hipertiroidizëm të rëndë ose me gushë tepër të madhe, doza fillestare zakonisht është 400 mg në ditë, e ndonjëherë 600 - 900 mg në ditë.

Doza mbajtëse: 100 - 150 mg në ditë, në doza të ndara, çdo 8 orë.

Fëmijët mbi 10 vjeç: *doza fillestare,* 150 - 300 mg në ditë, në doza të ndara, çdo 8 orë. *Doza mbajtëse:* përcaktohet sipas nevojës.

Fëmijët 6 - 10 vjeç: *doza fillestare:* 50 - 150 mg në ditë, në doza të ndara, çdo 8 orë. Për fëmijët si dozë fillestare mund të përdoret 5 – 7 mg / kg peshë në ditë, në doza të ndara, çdo 8 orë. *Doza mbajtëse:* 1/3 – 2/3 e dozës fillestare, që fillohet kur i sëmuri është eutiroid.

Në qoftë se keni marrë më shumë Propiltiouracil

Në qoftë se keni marrë më shumë Propiltiouracil se sasia që duhet të merrnit, ose në qoftë se fëmijët e kanë marrë gabimisht këtë bar, ju lutemi të kontaktoni mjekun tuaj, spitalin ose të telefononi urgjencën për të marrë një mendim për rrezikun dhe këshillë për veprimet që duhet të ndërmerren.

Në qoftë se keni harruar të merrni Propiltiouracil

Në qoftë se harroni një dozë (ose më shumë doza), merrni dozën në vazhdim kur të jetë koha për marrjen e zakonshme të saj. Mos merrni një dozë të dyfishtë (ose më të lartë) për të plotësuar dozën (dozat) e harruar(a). Në qoftë se keni pyetje të mëtejshme mbi përdorimin e këtij bari, pyesni mjekun ose farmacistin tuaj.

4. EFEKTE ANËSORE TË MUNDSHME

Si të gjitha barnat e tjera, Propiltiouracil mund të shkaktojë efekte anësore, megjithëse jo çdokush i manifeston. Njoftoni mjekun tuaj për efektet anësore të mëposhtme që mund t'ju shfaqen: insuficiencë hepatike, inflamacion hepatik, parestezi, neurit, dhimbje koke, marrje mendsh, përgjumje, neuropati, nxitje e sistemit nervor qendror, depresion, ekzantema, urtikarie, të kruajtura, eritemë nodoze, depigmentim i lëkurës, dermatit eksfoliativ, sindrom i ngjashëm me lupus (splenomegali, hepatit, periarterit, hipoprotrombinemi, hemorragji), humbje e të shijuarit, sialadenopati, nauze, të vjella, nefrit, ikter, hepatit; frenim i mielopoezës (p.sh. agranulocitozë, leukopeni, granulocitopeni, trombocitopeni), anemi aplastike, hipoprotrombinemi, periarterit, artralgji, mialgji, edema, limfadenopati, pneumoni interstiale, hipoglicemi, rënie jonormale e flokëve. Në qoftë se ndonjë prej efekteve anësore përkeqësohet, ose në qoftë se vëreni efekte anësore që nuk përmenden në këtë fletudhëzues, ju lutemi të lajmëroni mjekun ose farmacistin tuaj.

5. SI TA RUANI PROPILTIOURACIL

Mbajeni larg fëmijëve! Mos e përdorni Propiltiouracil pas datës së skadencës, e cila është e shënuar në paketim! Mos e ruani në temperaturë mbi 25°C! Ruajeni në paketimin original për ta mbrojtur nga drita!

6. INFORMACION I MËTEJSHËM

Çfarë përmban Propiltiouracil

Lënda aktive është propiltiouracil.

Çdo tabletë përmban 50 mg propiltiouracil.

Lëndët ndihmëse janë celulozë mikrokristalore, amidon, povidon, laktozë monohidrat, laurilsulfat natriumi, talk, glikolat natriumi i amidonit.

Përmbajtja e paketimit

Kuti me 60 tableta.

Mbajtësi i Autorizimit për Tregtim dhe Prodhuesi:



PROFARMA sh.a.,
Rruga "Skënder Vila",
Tiranë, Shqipëri.
Tel.: +355 4 23 89 602

Ky fletudhëzues u rishikua për herë të fundit në Shtator 2023.