

FOGLIO INFORMATIVO PER IL PAZIENTE

(riassunto del foglietto illustrativo a cura di Farmacia Internazionale- per l'uso interno della Farmacia)

CYNOMEL 0,025 mg compresse segnate

Sodio liotironina

Legga attentamente questo foglio prima di iniziare a prendere questo medicinale perché contiene informazioni importanti per lei.

- Conservi questo foglio. Potrebbe essere necessario leggerlo di nuovo.
- Chiedi al tuo farmacista se hai altre domande.
- Questo farmaco le è stato prescritto personalmente. Non darlo a nessun altro. Potrebbe essere dannoso per loro, anche se i sintomi della loro malattia sono identici ai tuoi.
- Se si manifesta uno qualsiasi degli effetti collaterali, si rivolga al medico o al farmacista. Ci include ogni possibile lato effetti non elencati in questo foglio. Vedere la sezione 4.

Cosa c'è in questo volantino?

1. Che cos'è CYNOMEL 0,025 mg compresse e a cosa serve
2. Cosa deve sapere prima di prendere le compresse di CYNOMEL 0,025 mg
3. Come prendere le compresse di CYNOMEL 0,025 mg
4. Quali sono i possibili effetti indesiderati
5. Come conservare CYNOMEL 0,025 mg compresse
6. Contenuto della confezione e altre informazioni

1. CHE COS'È CYNOMEL 0,025 mg compresse E A CHE COSA SERVONO

Classe farmacoterapeutica: Ormoni tiroidei; codice ATC: H03AA02

(H: Ormoni sistemici: esclusi gli ormoni sessuali e le insuline)

Questo farmaco è usato per trattare l'ipotiroidismo (insufficiente secrezione dalla ghiandola tiroidea) e alcuni gozzi e noduli.

2. COSA DEVE SAPERE PRIMA DI PRENDERE CYNOMEL 0,025 mg compresse

Se il tuo medico ti ha informato di un'intolleranza a determinati zuccheri, contattalo prima di prendere questo farmaco.

Non prendere mai CYNOMEL 0,025 mg compresse segnate:

- Se è allergico al principio attivo (liotironina) o ad uno degli altri ingredienti contenuti in questo medicinale menzionato al paragrafo 6.
- Se siete allergici al grano, a causa della presenza di amido di frumento.
- Se soffre di ipertiroidismo (eccessiva secrezione di ormoni tiroidei).

- Se sei incinta, pensi di esserlo o se stai pianificando di avere un bambino, consultare il medico al più presto possibile: il trattamento con compresse graduate CYNOMEL 0,025 mg deve essere sostituito con un farmaco contenente solo levotiroxina (vedere paragrafo "Gravidanza e allattamento").

Questo farmaco NON DEVE GENERALMENTE ESSERE UTILIZZATO, se non diversamente raccomandato dal medico nei casi di:

- Insufficienza cardiaca scompensata (grave malattia cardiaca)
- Angina pectoris (aritmia cardiaca)

IN CASO DI DUBBI È INDISPENSABILE CONSULTARE IL MEDICO O FARMACISTA.

Avvertenze e precauzioni

Consultare il proprio medico o il farmacista prima di prendere CYNOMEL 0,025 mg compressa segnata.

Se è in età fertile, deve utilizzare un metodo contraccettivo efficace durante il trattamento (vedere paragrafo "Gravidanza e allattamento").

Non utilizzare nei pazienti obesi, tranne in caso di malattie della tiroide.

Il monitoraggio clinico ed i laboratori del trattamento deve essere rafforzato nei seguenti casi:

- Osteoporosi grave
- Insufficienza corticosurrenale
- Pazienti anziani

Bambini

Non applicabile.

Altri farmaci CYNOMEL 0,025 mg, compressa con punteggio

Informa il tuo medico o il farmacista se prendi, hai recentemente preso o potresti prendere qualsiasi altro farmaco.

CYNOMEL 0,025 mg compressa segnata con punteggio

Non applicabile.

Gravidanza e allattamento

Se sei incinta o stai allattando, o se pensi di essere incinta o stai pianificando una gravidanza, consulta il tuo medico o il farmacista prima di prendere questo farmaco.

Un eccesso di liotironina (T₃) durante la gravidanza può compromettere lo sviluppo cerebrale del feto. Di conseguenza, se sei incinta o pensi di esserlo, o se pensi di iniziare una gravidanza, il trattamento con CYNOMEL 0,025 mg compressa segnata è controindicato e deve essere sostituito con un farmaco il cui unico principio attivo è la levotiroxina (T₄).

Durante il trattamento è possibile allattare al seno.

Guida di veicoli e utilizzo di macchinari

Non applicabile.

CYNOMEL 0,025 mg compresse divisibili contengono amido di frumento (glutine) e saccarosio.

Questo farmaco può essere somministrato in caso di celiachia. L'amido di frumento può contenere glutine, ma solo in tracce, ed è quindi considerato sicuro per i pazienti affetti da celiachia.

L'uso di questo farmaco non è raccomandato nei pazienti con intolleranza al fruttosio, malassorbimento di glucosio-galattosio e/o deficit di sucralasi-isomaltasi (rare malattie ereditarie).

3. COME PRENDERE CYNOMEL 0,025 mg compresse

Assicurati di assumere sempre questo farmaco seguendo le esatte istruzioni del medico o del farmacista. Consulta il tuo medico o il farmacista se hai dei dubbi.

Dosaggio

PER USO SOLO DA ADULTI E BAMBINI DI ETÀ OLTRE I 6 ANNI

Il dosaggio è variabile e verrà adattato al caso specifico dal medico.

Segui i loro consigli.

Metodo di somministrazione

Via orale.

Frequenza di somministrazione

Idealmente questo farmaco dovrebbe essere assunto al mattino dopo il digiuno.

Durata del trattamento

Essendo l'ipotiroidismo nella maggior parte dei casi una malattia definitiva, il trattamento deve essere continuato indefinitamente.

In tutti i casi, assicurati di seguire le precise istruzioni del tuo medico.

Se hai preso più compresse compunteggio CYNOMEL 0,025mg di quanto avresti dovuto fare

In caso di sovradosaggio possono verificarsi i seguenti sintomi: aumento della frequenza cardiaca, insonnia, irritabilità, mal di testa, febbre, sudorazione, rapida perdita di peso, diarrea

Rivolgiti al tuo medico curante il prima possibile.

Se si dimentica di prendere la compressa CYNOMEL 0,025 mg

Se si è dimenticato una dose, riprendere il trattamento senza aumentare la dose.

Se si è dimenticato diverse dosi, contattare il tuo medico.

Se interrompe il trattamento con la compressa segnata **CYNOMEL 0,025 mg**

Non applicabile

4. QUALI SONO I POSSIBILI EFFETTI COLLATERALI

Come tutti i farmaci, questo farmaco può causare effetti collaterali, ma non sempre si verificano tutti.

- Aggravamento di tutte le malattie cardiache (angina infartomiocardico –disturbi del ritmo).
- Segni di ipertiroidismo: aumento della frequenza cardiaca, insonnia, eccitabilità, mal di testa, febbre, sudorazione, perdita di peso, diarrea.

Allergie

Se si manifesta uno qualsiasi di questi sintomi, consulta immediatamente il medico, che adatterà le dosi al tuo caso.

Ulteriori effetti collaterali nei bambini

Esiste la possibilità di ipercalcuria nei bambini (eccesso di calcio nelle urine).

Dichiarazione degli effetti collaterali

Se avverti uno qualsiasi di questi effetti collaterali, consulta il tuo medico o il farmacista. Ciò vale anche per eventuali effetti collaterali non menzionati in questo foglio illustrativo. È inoltre possibile dichiarare gli effetti collaterali direttamente tramite il sistema di dichiarazione nazionale francese: Agence Nationale de Sécurité du Médicament des Produits de Santé (ANSM) e la rete dei Centres Régionaux de Pharmacovigilance – web: www.ansm.sante.fr.

Indicando eventuali effetti collaterali contribuirai a fornire maggiori informazioni sulla sicurezza del farmaco.

5. COME CONSERVARE CYNOMEL 0,025 mg compressa con punteggio

Tenere questo farmaco fuori dalla vista e dalla portata dei bambini.

Non utilizzare questo medicinale dopo la data di scadenza indicata sulla confezione dopo SCAD. (MM/AAAA). La data di scadenza si riferisce all'ultima data del mese indicato.

Conservare a temperatura inferiore a 25°C.

Non smaltire alcun farmaco in normali rifiuti domestici. Chiedi al tuo farmacista di eliminare tutti i farmaci che non usi più. Queste misure contribuiranno a proteggere l'ambiente.

6. CONTENUTO DELLA CONFEZIONE E ALTRE INFORMAZIONI

Cosa contiene CYNOMEL 0,025 mg compressa segnata

- Il principio attivo è:

Liotironina sodica.....0,025 mg

Per una compressa segnata

- Gli altri componenti sono: solfato di calcio diidrato, gelatina saccarosio, amido di frumento, acido stearico, talco.

Descrizione dell'aspetto di CYNOMEL 0,025 mg compresse segnate e contenute nella confezione

Questo farmaco ha la forma di una compressa segnata

Scatola da 30.

Titolare dell'autorizzazione all'immissione in commercio

SANOFI-AVENTIS FRANCIA

82 VIALE RASPAIL
94250 DELICATAMENTE

Operatore dell'autorizzazione all'immissione in commercio

SANOFI-AVENTIS FRANCIA

82 VIALE RASPAIL
94250 DELICATAMENTE

Produttore

PATHEON FRANCIA
40, BOULEVARD DE CHAMPARET
38300 BOURGOIN JALLIEU

Nomi dei farmaci negli Stati membri dello Spazio Economico Europeo

Non applicabile

Ultima data in cui è stato rivisto questo foglio illustrativo:

Febbraio 2018

Altro

Informazioni più dettagliate su questo farmaco sono disponibili sul sito web dell'ANSM (Francia).