

VALMISTEYHTEENVETO

1. LÄÄKEVALMISTEEN NIMI

Jodix 130 mg tabletti

2. VAIKUTTAVAT AINEET JA NIIDEN MÄÄRÄT

Yksi tabletti sisältää kaliumjodidia 130 mg

Täydellinen apuaineluetelo, ks. kohta 6.1.

3. LÄÄKEMUOTO

Tabletti

Melkein valkoinen, väritömiä kiteitä sisältävä pyöreä, litteä, ristikkäisurteellinen tabletti, halkaisija 7 mm.

4. KLIINiset TIEDOT

4.1 Käyttöaiheet

Radioaktiivisen jodin kilpirauhasvaikutuksen ehkäisy laskeumatilanteessa.

4.2 Annostus ja antotapa

Annostus

Otetaan vain viranomaisen kehotuksesta. Lääke otetaan heti altistuksen (laskeuman) sattuessa tai hieman ennen altistumista (päästöpilven saapumista). Jos kaliumjodidin anto viivästyy 3–4 tuntia, suojavaikutus on enää noin 50 % (ks. kohdat 4.4 ja 5.1).

Enintään 40-vuotiaat aikuiset ja raskaana olevat naiset: 1 tabletti kerta-annoksen.

Pediatriset potilaat

3–11-vuotiaat lapset: ½ tablettia kerta-annoksen.

12–18-vuotiaat lapset: 1 tabletti kerta-annoksen.

Tabletti voidaan pureskella, murskata tai niellä kokonaisena. Tabletit suositetaan otettavaksi runsaan nestemääärän kera.

4.3 Vasta-aiheet

- Yliherkkyyys vaikuttavalle aineelle tai kohdassa 6.1 mainituille apuaineille
- Joskus sairastettu kilpirauhastulehdus tai kilpirauhasen toimintahäiriö
- *Dermatitis herpetiformis* (ihokeliakia)
- Vaskuliitit, joihin liittyy pienentyneitä komplementtipitoisuksia.

Viranomaiset voivat antaa vasta-aiheista poikkeavia ohjeita.

4.4 Varoituksset ja käyttöön liittyvät varotoimet

Jodix-tabletteja otetaan vain viranomaisen kehotuksesta (ks. kohta 4.2).

Parhaan mahdollisen tehon saamiseksi jodiannos on otettava mahdolliesti pian laskeuman saapuessa. Tämän vuoksi tabletteja pitäisi aina olla saatavilla kotona, työpaikoilla ja väestönsuojatiloissa. Jodix-annosta ei pidä itsenäisesti toistaa. Jos päästö uusiutuu tai jatkuu niin pitkään, että uusi annos on aiheellinen, viranomaiset tiedottavat asiasta radion välityksellä.

Yli 40-vuotiailla aikuisilla riski säteilyn aiheuttamaan kilpirauhassyöpään on todennäköisesti hyvin alhainen. Riski jodin aiheuttamiin haittavaiketuksiin lisääntyy iän myötä, sillä myös kilpirauhassairauksien määrä väestössä lisääntyy iän myötä. Jodiprofylaksia on indikoitu silloin, jos hengityksen mukana kulkeutuva säteilyannos on niin suuri, että se uhkaa kilpirauhasen toimintaa.

Yksi Jodix-tabletti sisältää 30,6 mg kaliumia. Potilaiden, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai ruokavalion kaliumrajoitus, on otettava tämä huomioon.

4.5 Yhteisvaikutukset muiden lääkevalmisteiden kanssa sekä muut yhteisvaikutukset

Jodidin kilpirauhaseen kohdistuvat vaikutukset voivat muuttua litiumin ja amiodaronin vaikutuksesta.

4.6 He de lmällisyys, raskaus ja imetys

Jodidi läpäisee istukan ja erittyy ihmisen rintamaitoon. Pitkäkestoinen sikiöaikainen altistus voi johtaa vastasyntyneen struumaan tai kilpirauhasen toimintahäiriöihin. Imeväiseen kohdistuvat haittavaikutukset ovat epätodennäköisiä. Radiojodilta suojaudumiseksi otetusta kerta-annoksesta ei tiedetä olevan sikiölle eikä imeväiselle merkittävä haittaa.

4.7 Vaikutus ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn

Jodix-tableteilla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

4.8 Haittavaikutukset

Radiojodilta suojaudumiseksi otetusta kerta-annoksesta ei yleensä aiheudu mainittavia haittavaikutuksia. Haittavaikutuksia ilmenee lähinnä toistuvassa annostelussa, kilpirauhastautuja sairastavilla ja jodiyliherkillä.

Umpieritys

Struuma ja erityisesti vastasyntyneillä hypothyreoosi ovat mahdollisia. Hypertyreoso on harvinainen mutta varsinkin hypertyreootikoilla ja niukasti jodia saaneilla mahdollinen.

Ruoansulatuselimistö

Mahanärsyystä, vatsakipuja, pahoinvointia, metallin makua, lisääntynyttä syljeneritystä ja parotiittia voi harvoin ilmaantua.

Iho ja ihonalainen kudos

Ihottumia ja limakalvonturvatusta voi ilmaantua harvoin.

Immuunijärjestelmä

Allergiset ja yliherkkyyssreaktiot ovat mahdollisia, oireina voivat olla urtikaria, turvotukset, angioödeema, ihoverenvuodot, kuume, nivelkivut, bronkuskonstriktio, imusolmukkeiden turpoaminen, vaskuliitit ja eosinofilia.

Epäillyistä haittavaikutuksista ilmoittaminen

On tärkeää ilmoittaa myyntiluvan myöntämisen jälkeisistä lääkevalmisteen epäillyistä haittavaikutuksista. Se mahdollistaa lääkevalmisten hyöty-haittatasapainon jatkuvan arvioinnin. Tervydenhuollon ammattilaisia pyydetään ilmoittamaan kaikista epäillyistä haittavaikutuksista seuraavalle taholle:

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea
Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri

PL 55
00034 FIMEA

4.9 Yliannostus

Kaliumjodidin akuutti yliannostus on harvoin vaarallinen. Kliinisesti on käytetty jopa 9 g:n vuorokausiannosta, kun Jodix-pakkauksessa on korkeintaan 13 g kaliumjodidia. Oireina voi olla lähinnä yllä mainittujen haittavaikutusten voimistuminen. Jodidi on dialysoitavissa.

5. FARMAKOLOGISET OMINAISUUDET

5.1 Farmakodynamiikka

Farmakoterapeutinen ryhmä: Myrkytysten hoitoon käytettäväät lääkeaineet, ATC-koodi: V03AB21.

Ydinräjähdykseen tai ydinonnettomuuteen liittyvästä radioaktiivisesta laskeumasta huomattava osa on radioaktiivistä jodi-131:tä. Helposti haihtuvana se kulkeutuu hengitysilman mukana keuhkoihin ja varastoituu kilpirauhaseen, jolloin kilpirauhanen saa suuren sateilyannoksen. Tämä voi aiheuttaa kilpirauhasen vajaatoimintaa tai myöhäisvaikutuksena kilpirauhasen kasvaimia. Hengitysteitse altistuminen kestää päästöpilven saavuttua muutaman tunnin. Kaliumjodidi suojaaa kilpirauhasta saturoimalla sen ei-radioaktiivisella jodilla. Kaliumjodidin 130 mg:n kerta-annos estää 90–99 % radioaktiivisen jodin kilpirauhaseen kertymisestä, kun se otetaan heti altistuksen (laskeuman) sattuessa tai hieman ennen altistumista (päästöpilven saapumista). Jos kaliumjodidin anto viivästyy 3–4 tuntia, suojavaikutus on enää noin 50 %. Kerta-annoksen suojavaikutus kestää 1–2 vrk.

5.2 Farmakokinetiikka

Jodidi imeytyy ohutsuolesta nopeasti ja lähes täydellisesti. Sillä ei ole alkureitin aineenvaihduntaa. Jodidi kertyy kilpirauhaseen, sylkirauhasiin, mahan limakalvoon, aivokammion suonipunokseen, istukkaan ja maitorauhasiin. 100 mg:n jodidiannoksesta noin 20 % kulkeutuu kilpirauhaseen. Jodidin jakaantumistilavuus on 0,3 l/kg, eikä se sitoudu plasman proteiineihin. 90 % suun kautta otetusta kaliumjodidista erittyy virtsaan. Noin 10 % suun kautta otetusta kaliumjodidista erittyy hien mukana, ulosteisiin ja rintamaitoon. Jodidin munuaispuhdistuma on 30–40 ml/min.

5.3 Prekliiniset tiedot turvallisuudesta

Kaliumjodidi on akuutisti varsinkin myrkytön: sen LD₅₀ annettuna suun kautta rotalle on 315 mg/kg. Kaliumjodidi ei myöskään ole mutageeninen, teratogeeninen eikä karsinogeeninen.

6. FARMASEUTTISET TIEDOT

6.1 Apuaineet

Selluloosa, mikrokiteinen
Piidioksidi, kolloidinen, vedetön

Magnesiumstearaatti

6.2 Yhteensopimattomuudet

Ei oleellinen.

6.3 Kestoaika

5 vuotta.

6.4 Säilytys

Säilytä alle 25 °C.

6.5 Pakkaustyyppi ja pakkauskoot

HD-polyeteenimuovitölkki ja kierrekorkki.

10 ja 100 tablettia.

Kaikkia pakkauskokoja ei välttämättä ole myynnissä.

6.6 Erityiset varotoimet hävittämiselle ja muut käsitteleyohjeet

Käyttämätön lääkevalmiste tai jälte on hävitettävä paikallisten vaatimusten mukaisesti.

7. MYYNTILUVAN HALTIJA

Orion Corporation
Orionintie 1
02200 Espoo

8. MYYNTILUVAN NUMERO

11580

9. MYYNTILUVAN MYÖNTÄMISPÄIVÄMÄÄRÄ/UUDISTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

Myyntiluvan myöntämisen päivämäärä: 17. lokakuuta 1994
Viimeisimmän uudistamisen päivämäärä: 17. syyskuuta 2009

10. TEKSTIN MUUTTAMISPÄIVÄMÄÄRÄ

3.11.2023

PRODUKTRESUMÉ

1. LÄKEMEDLETS NAMN

Jodix 130 mg tablett

2. KVALITATIV OCH KVANTITATIV SAMMANSÄTTNING

En tablett innehåller 130 mg kaliumjodid.

För fullständig förteckning över hjälpmännen, se avsnitt 6.1.

3. LÄKEMEDELSFORM

Tablett

Nästan vit, rund, platt tablett som innehåller färglösa kristaller och har en krysskåra, diameter 7 mm.

4. KLINISKA UPPGIFTER

4.1 Terapeutiska indikationer

Förebyggande av sköldkörteleffekter av radioaktiv jod vid nedfall.

4.2 Dosing och administreringssätt

Dosering

Tas endast på uppmaning av myndigheterna. Läkemedlet tas omedelbart då exponering (nedfall) sker eller kort innan exponeringen (ankomsten av utsläppsmolnet). Om administreringen av kaliumjodid fördröjs med 3–4 timmar är skyddseffekten endast ca 50 % (se avsnitt 4.4 och 5.1).

Vuxna upp till 40 år och gravida kvinnor: 1 tablett som engångsdos.

Pediatrisk population

Barn från 3 till 11 år: ½ tablett som engångsdos.

Barn från 12 till 18 år: 1 tablett som engångsdos.

Tabletten kan tuggas, krossas eller sväljas hel. Det rekommenderas att tabletterna tas med en riklig mängd vätska.

4.3 Kontraindikationer

- Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpmäne som anges i avsnitt 6.1
- Sköldkörtelinflammation eller funktionsstörning av sköldkörteln som man tidigare lidit av
- *Dermatitis herpetiformis* (hudceliaki)
- Vaskuliter som är förknippade med minskade komplementkoncentrationer.

Myndigheterna kan ge instruktioner som avviker från kontraindikationerna.

4.4 Varningar och försiktighet

Jodix-tabletter tas endast på uppmaning av myndigheterna (se avsnitt 4.2).

För att få den bästa möjliga effekten ska joddosen tas så snabbt som möjligt när nedfallet ankommer. På grund av detta bör tabletter alltid finnas tillgängliga hemma, på arbetsplatser och i skyddsrum. Jodix-dosen ska inte upprepas självständigt. Om utsläppet förnyas eller fortsätter så länge att det finns skäl för en ny dos, informerar myndigheterna om detta via radion.

Hos över 40-åriga vuxna är risken för sköldkörtelcancer orsakad av strålning troligtvis mycket liten. Risken för biverkningar orsakade av jod ökar med åldern, eftersom även antalet sköldkörtelsjukdomar hos befolkningen ökar med åldern. Jodprofylax är indicerat då strålningsdosen som kommer med inandningen är så stor att den hotar sköldkörtelfunktionen.

En Jodix-tablett innehåller 30,6 mg kalium. Detta bör beaktas av patienter med reducerad njurfunktion eller patienter som ordinerats kaliumfattig kost.

4.5 Interaktioner med andra läkemedel och övriga interaktioner

Effekterna av jodid som riktar sig mot sköldkörteln kan förändras av effekten av litium och amiodaron.

4.6 Fertilitet, graviditet och amning

Jodid passerar genom placentan och utsöndras i människans bröstmjölk. En långvarig exponering under fostertiden kan leda till struma eller funktionsstörningar i sköldkörteln hos den nyfödda. Biverkningar riktade mot ett spädbarn är osannolika. En engångsdos som tas för att skydda sig från radiojod har ingen känd skadlig effekt på fostret eller spädbarnet.

4.7 Effekter på förmågan att framföra fordon och använda maskiner

Jodix-tabletterna har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

4.8 Biverkningar

Av en engångsdos som tas för att skydda sig från radiojod orsakas vanligtvis inga nämnbara biverkningar. Biverkningar förekommer främst vid upprepad dosering, hos patienter med sköldkörtelsjukdomar och hos jodöverkänsliga.

Endokrina systemet

Struma och hypotyreos särskilt hos nyfödda är möjliga. Hypertyreos är sällsynt, men möjlig särskilt hos patienter med hypertyreos och såna som fått knappa mängder jod.

Magtarmkanalen

Magirritation, magsmärta, illamående, metallsmak i munnen, ökad salivutsöndring och parotit kan förekomma i sällsynta fall.

Hud och subkutan vävnad

Utslag och slemhinnesvullnad kan förekomma i sällsynta fall.

Immunsystemet

Allergiska reaktioner och överkänslighetsreaktioner är möjliga. Symptom som urtikaria, svullnad, angioödem, hudblödningar, feber, ledvärk, bronkkonstriktion, svullnad i lymfkörtlar, vaskuliter och eosinofili kan uppträda.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nyttå-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till:

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

4.9 Överdosering

En akut överdos av kaliumjodid är sällan farlig. Kliniskt har en dygnsdos på t.o.m. 9 g använts, när det i en Jodix-förpackning högst finns 13 g kaliumjodid. Symptomen som kan förekomma är främst förstärkning av de ovan nämnda biverkningarna. Jodid är dialyserbart.

5. FARMAKOLOGISKA EGENSKAPER

5.1 Farmakodynamiska egenskaper

Farmakoterapeutisk grupp: Medel vid förgiftningar, ATC-kod: V03AB21.

En stor del av radioaktivt nedfall efter en kärnexplosion eller kärnkraftsolycka är radioaktivt jod-131. Eftersom det avdunstar lätt transporteras det med inandningsluften till lungorna och lagras i sköldkörteln, varvid sköldkörteln får en stor strålningssdos. Detta kan orsaka hypotyreos eller tumörer i sköldkörteln som följd tillstånd. Exponering via luftvägarna räcker i några timmar efter att utsläppsmolnet ankommit. Kaliumjodid skyddar sköldkörteln genom att saturera den med icke-radioaktivt jod. En engångsdos på 130 mg av kaliumjodid förhindrar 90–99 % av ansamlingen av radioaktivt jod i sköldkörteln när det direkt intas vid exponering (nedfall) eller en aning innan exponering (ankomsten av utsläppsmolnet). Om administreringen av kaliumjodid födröjs med 3–4 timmar är skyddseffekten endast ca 50 %. Skyddseffekten av en engångsdos varar i 1–2 dygn.

5.2 Farmakokinetiska egenskaper

Jodid absorberas snabbt och nästan fullständigt från tunntarmen och det saknar förstapassagemetabolism. Jodid ansamlas i sköldkörteln, spottkörtlarna, magens slemhinna, hjärnventrikelns kärlnät, placentan och mjölkkörtlarna. Av en jodiddos på 100 mg transportereras ca 20 % till sköldkörteln. Distributionsvolymen av jodid är 0,3 l/kg och det binder sig inte till plasmans proteiner. 90 % av en oral kaliumjodiddos utsöndras i urinen. Ca 10 % av en oral kaliumjodiddos utsöndras med svetten, avföringen och bröstmjölken. Njurclearance av jodid är 30–40 ml/min.

5.3 Prekliniska säkerhetsuppgifter

Kaliumjodid är rätt ogiftigt akut, och dess LD₅₀ oralt till en råtta är 315 mg/kg. Kaliumjodid är heller varken mutagen, teratogen eller karcinogen.

6. FARMACEUTISKA UPPGIFTER

6.1 Förteckning över hjälpmitt

Cellulosa, mikrokristallin
Kiseldioxid, kolloidal, vattenfri
Magnesiumstearat

6.2 Inkompatibiliteter

Ej relevant.

6.3 Hållbarhet

5 år.

6.4 Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras vid högst 25 °C.

6.5 Förpackningstyp och innehåll

HD-polyetenplastburk och skruvlock.

10 och 100 tablett(er).

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

6.6 Särskilda anvisningar för destruktion och övrig hantering

Ej använt läkemedel och avfall ska kasseras enligt gällande anvisningar.

7. INNEHAVARE AV GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

Orion Corporation
Orionvägen 1
FI-02200 Esbo
Finland

8. NUMMER PÅ GODKÄNNANDE FÖR FÖRSÄLJNING

11580

9. DATUM FÖR FÖRSTA GODKÄNNANDE/FÖRNYAT GODKÄNNANDE

Datum för det första godkännandet: 17 oktober 1994

Datum för den senaste förnyelsen: 17 september 2009

10. DATUM FÖR ÖVERSYN AV PRODUKTRESUMÉN

3.11.2023