

Athyrozol®

Carbimazole 5 mg

 **Comprimé
sécable**

COMPOSITION:

Chaque comprimé contient du Carbimazole 5mg
Excipients:Stéarate de magnésium, Cellulose microcristalline, Talc.
Excipients à effet notoire: Lactose, Huile de Ricin Hydrogénée

INDICATIONS:

Traitement des Hyperthyroïdies; maladie de Graves-Basedow; préparation au traitement chirurgical de l'hyperthyroïdie; récurrences de la maladie de Graves-Basedow après thyroïdectomie subtotale; traitement préopératoire éventuel du nodule toxique et du goître multi hétérogène toxique; en association à un traitement par l'iode radioactif.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Commencer le traitement par une dose d'attaque pendant un mois environ à la posologie de 20 à 60mg/jour (4 à 12 comprimés/j) en surveillant cliniquement le patient.

Diminuer ensuite la posologie de façon à déterminer une dose d'entretien de 5 à 20mg/jour. La dose d'entretien est fixée en fonction de critères cliniques et biologiques.
- pour une posologie insuffisante, les signes d'hyperthyroïdie réapparaissent ou s'aggravent.

- pour une posologie excessive, une Hypothyroïdie s'installe caractérisée par une élévation de TSH et une augmentation du volume du goître.

- La durée habituelle du traitement est de 12 à 18 mois.

CONTRE INDICATIONS

- Cancer TSH dépendant de la thyroïde.
- Affections hématologiques graves préexistantes.
- Insuffisance hépatique.

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Mises en garde: Tout patient prenant ce médicament doit savoir que l'apparition de fièvre, d'angine ou d'une autre infection impose la numération immédiate de l'hémogramme.

Précautions d'emploi: Ne pas administrer sans confirmation biologique de l'hyperthyroïdie. Surveillance de la numération et de la formule sanguines avant le début du traitement et de façon hebdomadaire (risque d'agranulocytose - fréquence de l'ordre de 0,7%) pendant les six premières semaines de traitement.

INTERACTIONS MEDICAMENTEUSES:

Les interactions sont mal connues, il est en effet difficile de dissocier l'effet de la correction de l'hyperthyroïdie de celui propre des antithyroïdiens de synthèse.

Diminution de l'efficacité du traitement anticoagulant (coumarine, héparine, dérivés de l'indanedione) sous Carbimazole.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

Grossesse: La thyroïde foetale est mise en place très tôt mais ne commence à fixer l'iode qu'au cours de la 12^{ème} semaine post-conceptionnelle. Malgré un faible risque de retentissement sur la fonction thyroïdienne foetale, le traitement est maintenu si nécessaire, moyennant une adaptation des posologies maternelles: poursuivre le traitement à une dose aussi faible que possible, pour obtenir l'euthyroïdie maternelle et éviter l'hypothyroïdie foetale liée à un passage du Carbimazole dans le placenta. en effet, une supplémentation maternelle en L-thyroxine s'avérerait inefficace pour le foetus, puisque l'hormone passe très peu le placenta. par ailleurs un bilan thyroïdien néonatal est indispensable dans ce contexte.

Allaitement: L'allaitement est à éviter en raison du passage du médicament dans le lait maternel.

EFFETS INDESIRABLES:

Une augmentation du volume du goître peut survenir. Elle doit, en premier lieu, faire évoquer une hypothyroïdie par surdosage. Leucopénie, agranulocytose voire aplasie médullaire de survenue habituellement brutale nécessitent l'arrêt du traitement.

Réactions allergiques: cutanées, fièvre, érythème, arthralgies, myalgies, courbatures. Bien que rares, des hépatites colostatiques ont été rapportées. Rares cas d'agueusie.

SURDOSAGE

Le surdosage, sans thérapie hormonale substitutive conduit à l'hypothyroïdie et une majoration du goître.

FORME ET PRESENTATION: Boite de 50 comprimés.

CONDITIONS DE CONSERVATION:

Conserver à l'abri de la lumière dans un endroit frais et sec.

NE PAS LAISSER LES MEDICAMENTS A LA PORTEE DES ENFANTS

DE N°: 065/ 09 E 007/13

Date de révision de la notice: Janvier 2013
Fabricant et détenteur de la DE:
Genericlab, Z.I Rouiba, voie C, BP 73, Alger