

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken want er staat belangrijke informatie in voor u.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat zijn waterige jooddruppels en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u dit middel?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u dit middel?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat zijn waterige jooddruppels en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Waterige jooddruppels is een geneesmiddel welke van invloed is op de schildklier.

Waterige jooddruppels wordt gebruikt voor:

- Bij de behandeling van een zeldzame levensbedreigende complicatie van een te snel werkende schildklier (thyreotoxische crisis)

2. Wanneer mag u dit middel niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u dit middel niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Als u een onbehandelde te snel werkende schildklier heeft (hyperthyreoïdie).
- Als u de ziekte van Dühring heeft (een zeldzame blaarvormende huidziekte).
- Als u een huidaandoening heeft waarbij galbulten optreden die langer dan 24 uur aanhouden (hypocomplementaire urticariele vasculitis), vanwege mogelijke verergering van de aandoening.

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met dit middel?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

- Als u een onregelmatig vergrote schildklier (multinodulair struma) heeft.
- Als u de ziekte van Graves heeft.
- Als u een bepaalde ontsteking van de schildklier heeft (thyreoïditis van Hashimoto).
- Als u een ontsteking van de schildklier heeft vlak na de bevalling (post partum lymfocytair thyreoïditis).
- Als u mogelijk een kwaadaardige tumor aan de schildklier heeft.
- Als u een bepaalde aandoening aan de schildklier heeft (onbehandelde schildklier autonomie).
- Als u een plotselinge ontsteking van de schildklier heeft (subacute thyreoïditis).
- Als u een belemmering van de luchtpijp heeft (tracheaobstructie)
- Als u zwanger bent of borstvoeding geeft.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast waterige jooddruppels nog andere geneesmiddelen, of heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Afgeraden wordt om waterige jooddruppels gelijktijdig te gebruiken met kaliumsparende diuretica als spironolacton, ACE-remmers als enalapril en angiotensine-II antagonist als losartan, aangezien deze combinaties een verhoogd risico geeft op een te hoog kaliumgehalte in het bloed.

Waarop moet u letten met eten en drinken?

Niet van toepassing.

Zwangerschap en borstvoeding

Zwangerschap

Waterige jooddruppels mogen niet gebruikt worden tijdens de zwangerschap. Jodium passeert namelijk gemakkelijk de placenta, waardoor het kan worden opgenomen in de schildklier van de foetus. Dit kan er voor zorgen dat de schildklier van het ongeboren kind wordt vergroot of dat de schildklierfunctie wordt onderdrukt.

Borstvoeding

Waterige jooddruppels mogen niet gebruikt worden tijdens het geven van borstvoeding. Jodium gaat namelijk over in de moedermelk en kan zich daar gaan stapelen. Hierdoor kan bij de pasgeborene de grootte van de schildklier toenemen of de schildklierfunctie worden onderdrukt.

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Hierover zijn geen gegevens bekend.

3. Hoe gebruikt u dit middel?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

Dosering volwassenen

Thyreotoxische crisis:

- Oraal: 10-15 druppels 3x per dag. De eerste dosis mag pas gegeven worden minstens 1 uur nadat de behandeling met thionamide is gestart.

Gebruik bij kinderen en jongeren tot 18 jaar

Dosering

Thyreotoxische crisis

- Oraal: a terme neonat 1 druppel 3x per dag. Dit mag de eerste keer pas gegeven worden enkele uren nadat thiamazol of propylthiouracil is gegeven.

Heeft u te veel van dit middel gebruikt?

Wanneer u per ongeluk te veel van waterige jooddruppels hebt gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts of apotheker voor advies.

Bent u vergeten dit middel te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van dit middel

De beslissing om te stoppen met het gebruik van waterige jooddruppels moet worden besproken met uw arts. De symptomen kunnen terugkeren wanneer gestopt wordt.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

Onbekend (kan niet worden geschat op basis van de beschikbare gegevens):

- Bloeding van de huid
- Bloeding van de slijmvliezen
- Stijging van een bepaald type witte bloedcellen (eosinofilie)
- Zwelling van de lymfeklieren
- Zeldzame aandoening van bloedstolling waardoor bloedingstoring ontstaat (trombotische trombocytopenische purpura)
- Abrupt optredende zwelling en vochtophoping van weefsels in vooral het gelaat en de keel (angio-oedeem)
- Koorts
- Vergroting van de schildklier
- Goedaardig gezwel van de schildklier (schildklieradenoom)
- Vergroting van de schildklier (struma)
- Te snel werkende schildklier (hyperthyreoïdie)
- Te traag werkende schildklier (hypothyreoïdie)
- Ontsteking van de buitenkant van een ader en omliggende weefsels (periarteritis)
- Onregelmatige hartslag
- Gewrichtspijn
- Galbulten (urticaria)
- Spierzwakte
- Jodisme, dit wordt gekarakteriseerd door irritatie van slijmvliezen, conjunctiva en huid. Symptomen zijn een brandend gevoel in mond of keel, maagirritatie, neusverkoudheid, niezen, metaalsmaak, ernstige hoofdpijn en rauw gevoel aan tanden en tandvlees

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via het Nederlands Bijwerkingen Centrum Lareb, website www.lareb.nl. Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u dit middel?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op het etiket na Exp. Na openen 2 weken houdbaar bij kamertemperatuur (verpakking goed sluiten) binnen de Exp.

Bewaren beneden 25 °C, niet in de koelkast of vriezer.

Donker bewaren.

Bewaren in de oorspronkelijke verpakking ter bescherming tegen licht.

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in dit middel?

De werkzame stoffen in dit middel zijn:

- Kaliumjodide
- Jood

De andere stof in dit middel is:

- Water voor injecties

Hoe zien waterige jooddruppels eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Waterige jooddruppels worden geleverd als druppelflacon van 10 ml.

Deze geneesmiddelinformatie wordt uitgegeven door:

Apotheek Spaarne Gasthuis
Boerhaavelaan 24
2035 RC Haarlem
tel.: 023-5464000

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in december 2024