

**IMPORTANT : VEUILLEZ LIRE
ATTENTIVEMENT**

**PARTIE III : RENSEIGNEMENTS POUR LE
CONSOUMMATEUR**

**PrCYTOMEL^{MD}
(comprimés de liothyronine sodique)**

Le présent dépliant constitue la troisième et dernière partie de la « monographie de produit » publiée à la suite de l'homologation de Cytomel^{MD} pour la vente au Canada et s'adresse tout particulièrement aux consommateurs. Le présent dépliant n'est qu'un résumé et ne donne donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de Cytomel^{MD}. Pour toute question au sujet de ce médicament, communiquez avec votre médecin ou votre pharmacien.

AU SUJET DE CE MÉDICAMENT

Les raisons d'utiliser ce médicament

Cytomel^{MD} (liothyronine sodium) est utilisé pour traiter :

- l'hypothyroïdie légère à sévère (la glande thyroïde ne produit pas assez d'hormone);
- une augmentation du volume de la glande thyroïde (goitre simple).

Les effets de ce médicament

Cytomel^{MD} (liothyronine sodique) est une forme synthétique de la triiodothyronine, une hormone produite par la glande thyroïde.

Les circonstances où il est déconseillé d'utiliser ce médicament

Vous ne devez pas utiliser Cytomel^{MD} en cas :

- d'hypersensibilité ou d'allergie aux hormones thyroïdes (liothyronine sodique) ou à tout ingrédient non médicinal de Cytomel^{MD};
- d'activité insuffisante des glandes surrénales non traitée;
- d'infarctus aigu du myocarde (crise cardiaque).

L'ingrédient médicinal

Liothyronine sodique

Les ingrédients non médicinaux

Sulfate de calcium, gélatine, amidon de maïs, acide stéarique, sucre et talc.

La présentation

Les comprimés Cytomel^{MD} sont ronds et blancs à blanc cassé. Ils sont offerts en deux teneurs : 5 microgrammes et 25 microgrammes. Les comprimés à 5 microgrammes portent les inscriptions « KPI » sur un côté et « 115 » sur l'autre. Les comprimés à 25 microgrammes portent l'inscription « KPI 116 » sur un côté et sont marqués d'une rainure sur l'autre.

MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Mises en garde et précautions importantes

Les hormones thyroïdiennes, dont Cytomel^{MD}, qu'elles soient prises seules ou en association avec d'autres médicaments, ne doivent pas être utilisées pour le traitement de l'obésité ni pour la perte de poids. Cytomel^{MD} n'entraîne pas une réduction du poids corporel aux doses normales et peut avoir des effets indésirables graves, voire mortels, aux doses élevées.

Consultez votre médecin AVANT ou PENDANT VOTRE TRAITEMENT PAR CYTOMEL^{MD} si l'une des affections ou situations suivantes s'applique à vous :

- tout problème cardiaque, comme des antécédents de crise cardiaque, ou angine de poitrine (douleur à la poitrine);
- antécédents de trouble de la glande thyroïde (myxœdème), des glandes surrénales ou de l'hypophyse;
- maladie rénale;
- taux élevé de sucre dans le sang (diabète);
- sous-développement des organes sexuels (hypogonadisme);
- fragilité des os (ostéoporose);
- grossesse ou grossesse prévue;
- allaitement;
- problème de coagulation sanguine.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

Avant ou pendant votre traitement par Cytomel^{MD}, informez votre médecin ou votre pharmacien des autres médicaments que vous prenez, y compris les médicaments en vente libre, les vitamines et les produits naturels, particulièrement s'il s'agit d'un l'un des produits suivants :

- anticoagulants (médicaments pour éclaircir le sang);
- médicaments pour abaisser le taux de cholestérol, comme la lovastatine, la cholestyramine et le clofibrate;
- médicaments pour abaisser le taux de sucre ou insuline;
- médicaments contenant des œstrogènes, comme les contraceptifs oraux;
- amiodarone;
- médicaments contenant de l'iode, comme les produits de contraste radiologiques;
- héroïne/méthadone;
- 5-fluorouracile, mitotane, tamoxifène;
- antidépresseurs tricycliques, comme l'imipramine;
- digoxine (digitalique);

- cytokines, comme l'interféron-alpha et l'interleukine-2;
- hormones de croissance;
- kétamine;
- théophylline;
- diazépam;
- éthionamide;
- métoclopramide;
- perphénazine;
- résorcinol (produits topiques);
- para-aminosalicylate de sodium.

Certains médicaments peuvent modifier les résultats des analyses sanguines qui sont effectuées pour mesurer les taux d'hormones thyroïdiennes (épreuves de la fonction thyroïdienne). Il est donc important d'informer votre médecin de tous les médicaments que vous prenez au moment des prélèvements sanguins et que vous avez pris peu de temps auparavant.

Les médicaments suivants sont susceptibles de modifier les résultats des épreuves de laboratoire réalisées au cours d'une hormonothérapie thyroïdienne :

- androgènes (hormones mâles);
- corticostéroïdes (p. ex., prednisone, dexaméthasone);
- œstrogènes et contraceptifs oraux contenant des œstrogènes (pilules anticonceptionnelles);
- préparations contenant de l'iode;
- dérivés salicylés (p. ex., aspirine).

UTILISATION APPROPRIÉE DE CE MÉDICAMENT

Vous devez prendre Cytomel^{MD} exactement comme votre médecin vous l'a indiqué. On commence généralement par une faible dose, qu'on augmente ensuite graduellement en fonction de la réponse au traitement.

Surdosage

En cas de surdosage, communiquez avec votre médecin ou un centre antipoison, ou rendez-vous immédiatement à l'urgence du centre hospitalier le plus proche, même en l'absence de symptômes.

Dose oubliée

Si vous oubliez une dose, prenez-la dès que vous constatez votre oubli le jour même. Cependant, sautez cette dose si vous ne constatez votre oubli que le lendemain.

EFFETS SECONDAIRES ET MESURES À PRENDRE

Les effets secondaires de Cytomel^{MD} peuvent comprendre les symptômes de l'hyperthyroïdie, dont les suivants : maux de tête, transpiration abondante, fatigue,

augmentation de l'appétit, perte de poids, fièvre, nervosité, anxiété, irritabilité, insomnie, arythmies cardiaques (battements de cœur irréguliers ou trop rapides), angine de poitrine (douleur à la poitrine), diarrhée et règles irrégulières.

Consultez votre médecin si vous éprouvez un effet secondaire n'apparaissant pas dans la liste ci-dessus ou pour toute question. Il pourrait vous recommander de cesser de prendre Cytomel^{MD} jusqu'à la disparition des symptômes, puis de reprendre le traitement à une dose plus faible après 1 ou 2 jours.

COMMENT CONSERVER LE MÉDICAMENT

Conservez le médicament à la température ambiante (entre 15 et 25 °C), à l'abri de la chaleur, de la lumière et de l'humidité.

Gardez le contenant bien fermé et hors de la portée des enfants.

DÉCLARATION DES EFFETS INDÉSIRABLES SOUPÇONNÉS

Vous pouvez déclarer les effets indésirables soupçonnés associés à l'utilisation des produits de santé au Programme Canada Vigilance de l'une des 3 façons suivantes :

- En ligne à www.santecanada.gc.ca/medeffet
- Par téléphone, en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345
- En remplissant un formulaire de déclaration de Canada Vigilance et en le faisant parvenir :
 - par télécopieur, au numéro sans frais 1-866-678-6789, ou
 - par la poste au :

Programme Canada Vigilance
Santé Canada
Indice postal 1908C
Ottawa (Ontario)
K1A 0K9

Les étiquettes préaffranchies, le formulaire de déclaration de Canada Vigilance ainsi que les lignes directrices concernant la déclaration d'effets indésirables sont disponibles sur le site Web de MedEffect^{MC} Canada à www.santecanada.gc.ca/medeffet.

REMARQUE : Pour obtenir des renseignements relatifs à la gestion des effets secondaires, veuillez communiquer avec votre professionnel de la santé. Le Programme Canada Vigilance ne fournit pas de conseils médicaux.

POUR DE PLUS AMPLES RENSEIGNEMENTS

Vous pouvez obtenir ce document et la monographie complète du produit, préparée pour les professionnels de la santé, à l'adresse <http://www.pfizer.ca> ou en communiquant avec le promoteur, Pfizer Canada SRI, au 1-800-463-6001.

Pfizer Canada SRI a rédigé ce dépliant.

Dernière révision : 25 juillet 2017

L3 18 décembre 2019