

Zarządzenie Nr 118/19
Wójta Gminy w Sławnie
z dnia 24.10.2019 r.

w sprawie dystrybucji preparatów jodowych na terenie gminy Sławno.

Na podstawie art. 7 ust. 1 pkt 5 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz.U. z 2019 r., poz. 506, z późn. zm.) w związku z art. 90 pkt 3 ustawy z dnia 29 listopada 2000 r. Prawo atomowe (Dz.U. z 2019 r., poz. 1792 z późn. zm.) zarządzam co następuje:

§ 1.

Zarządzenie określa organizację i sposób współdziałania w zakresie dystrybucji preparatów jodowych w formie tabletek na terenie Gminy Sławno w oparciu o „**Plan dystrybucji preparatów stabilnego jodu na wypadek wystąpienia zagrożenia radiacyjnego na terenie Gminy Sławno**” stanowiący załącznik do niniejszego zarządzenia.

§ 2

Wykonanie zarządzenia powierza się inspektorowi ds. wojskowych, obrony cywilnej, zarządzania kryzysowego i ochrony p.poż. w Urzędzie Gminy w Sławnie.

§ 3

Zarządzenie wchodzi w życie z dniem podpisania.

WÓJTA GMINY

mgr Tadeusz Wojciechowski

Joanna Kmity
RADCA PRAWNY
LB-1743


SEKRETARZ GMINY

mgr inż. Zbigniew Wilk

KIEROWNIK

mgr Dorota Mazur

**PLAN DYSTRYBUCJI
PREPARATÓW STABILNEGO JODU NA WYPADEK
WYSTĄPIENIA ZAGROŻENIA RADIACYJNEGO NA
TERENIE GMINY SŁAWNO.**

I. Podstawy prawne normujące zagadnienia w zakresie dystrybucji preparatów jodowych:

- art. 90 pkt 3, art. 91a ustawy z dnia 29 listopada 2000 Prawo atomowe (Dz.U. z 2019 r. poz. 1792 z późn. zm.);
- art. 7 ust.1 pkt 5, art. 30 pkt. 1 ustawy z dnia 8 marca 1990 r. o samorządzie gminnym (Dz.U. z 2019 r. poz. 506 z późn. zm.);
- art. 19 ust. 1 i 2 ustawy z dnia 26 kwietnia 2007 r. o zarządzaniu kryzysowym (Dz.U. z 2019 r., poz. 1396)
- § 3 pkt. 12 Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 25 czerwca 2002 r. w sprawie szczegółowego zakresu działania Szefa Obrony Cywilnej Kraju, szefów obrony cywilnej województw, powiatów i gmin (Dz.U. z 2002 r. Nr 96, poz. 850);
- § 3 ust. 1 pkt b i § 19 Rozporządzenia Rady Ministrów z dnia 27 czerwca 2012 r. w sprawie warunków i sposobu przygotowania oraz wykorzystania podmiotów leczniczych na potrzeby obronne państwa oraz właściwości organów w tych sprawach (Dz.U. z 2012 r. poz. 741)

IV. Informacje podstawowe

W celu zabezpieczenia ludności Polski na wypadek wystąpienia zdarzenia radiacyjnego z uwolnieniem radioaktywnego jodu, została stworzona rezerwa preparatów stabilnego jodu w postaci tabletek, które zmagazynowano w składnicach Agencji Rezerw Materiałowych. Działania mające na celu przekazanie mieszkańcom Gminy Sławno wskazanych powyżej preparatów podejmowane są w sytuacji wprowadzenia przez Radę Ministrów lub Wojewodę łódzkiego stosownych działań interwencyjnych. Za realizację tych zadań odpowiadają (na różnych etapach) Wojewoda, Starosta, Prezydent miasta, Burmistrz i Wójt.

V. Grupy ryzyka i dawkowanie preparatu stabilnego jodu

Nie wszystkie osoby wymagają przyjęcia preparatu jodowego – tzw. grupy ryzyka, którym należy go podać zamieszczono w tabeli 1.

Tab. 1 Grupy ryzyka i dawkowanie preparatu stabilnego jodu

Lp.	Grupa ryzyka	Dawkowanie	
		Ilość jodu	Liczba tabletek
1.	Noworodki i niemowlęta do 3 miesięcy życia.	12,5 mg	½ tabletki
2.	Niemowlęta powyżej 3 miesiąca życia i dzieci do 2 roku życia.	25 mg	1 tabletki
3.	Dzieci powyżej 2 roku życia do 6 lat.	50 mg	2 tabletki
4.	Dzieci powyżej 6 roku życia i młodzież do 16 lat	100 mg	4 tabletki
5.	Kobiety w ciąży.	100 mg	4 tabletki
6.	Kobiety karmiące piersią, które z relacji grupy wiekowej (matki do 16 roku życia) kwalifikują się do tyreoprotekcji. ¹	100 mg	4 tabletki

VI. Wielkość rezerwy preparatu stabilnego jodu

Na podstawie liczebności grup ryzyka i wielkości dawek preparatu w tych grupach określona została liczba tabletek jodku potasu przeznaczona dla ludności Gminy Sławno (załącznik nr 1).

¹Zgodnie z rekomendacjami Ministra Zdrowia osoby z tej grupy obowiązują ponadto stanowcze zalecenie powstrzymania się przez 48 godz. Od karmienia piersią oraz przejście na żywienie dziecka preparatami mleka w proszku

Określony w załączniku nr 1 przydział preparatu dla ludności z terenu Sławno obejmuje oprócz zapotrzebowania wyliczonego dla osób z sześciu grup ryzyka również 5% rezerwę² wyznaczoną ze względu na:

- a) konieczność podania tabletek jodowych osobom z tzw. siódmej grupy ryzyka tj. młodzieży powyżej 16 roku życia do 18 roku życia i dorosłym, którym ze wskazań lekarskich należy podać profilaktykę jodową (dawka: 4 tabletki tj. 100 mg jodu),
- b) potrzebę podania więcej niż jednej dawki tabletek jodowych określonej grupie osób, które w momencie zdarzenia znajdują się na terenie skażonym bardzo dużą dawką jodu radioaktywnego (np. po ataku jądrowym, detonacji ładunku jądrowego przez terrorystów, w wyniku krytycznego rozwoju sytuacji po awarii elektrowni jądrowej w pobliżu granic Polski),
- c) konieczności podania tabletek jodowych turystom i imigrantom z grupy ryzyka,
- d) większy niż się planuje rozchód tabletek jodowych (tzw. straty) w momencie dystrybucji (np. ze względu na występującą w takich sytuacjach „presję społeczną” część tabletek otrzymują osoby nie należące do tzw. grup ryzyka),
- e) zmianę liczebności poszczególnych grup ryzyka wynikającą ze zmian demograficznych.

VII. Dystrybucja preparatu stabilnego jodu

Zaopatrzenie ludności Gminy w Sławnie w tabletki jodu potasu odbywa się w czterech opisanych poniżej etapach:

1. Dostarczenie tabletek jodku potasu przez służby Starosty Opoczyńskiego do Gminy Sławno.
Służby Starosty po odebraniu tabletek jodku potasu od służb Wojewody łódzkiego przewożą je do wyznaczonego miejsca w Gminie Sławno – jest to Gminny Ośrodek Zdrowia w Sławnie, ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 31 (załącznik Nr 2)
2. We wskazanym powyżej miejscu:
 - a) Osoba reprezentująca Wójta Gminy w Sławnie weryfikuje tożsamość pracownika Starostwa Opoczyńskiego z listą otrzymaną pocztą e-mail lub sygnałem przekazanym z Powiatowego Centrum Zarządzania Kryzysowego w Opocznie,
 - b) Osoba reprezentująca Wójta przekazuje pracownikowi Starostwa Powiatowego w Opocznie pisemne upoważnienie do odbioru tabletek jodku potasu (załącznik nr 4),
 - c) Dokonywane jest przekazanie / odbiór rezerw strategicznych tabletek jodku potasu oraz spisany jest stosowny protokół w dwóch egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron (wzór protokołu przygotowuje Starostwo Powiatowe w Opocznie –(załącznik Nr 5).

² 5% liczby tabletek wyliczonych dla osób z sześciu grup ryzyka.

3. Dostarczenie tabletek jodku potasu do miejsc ich wydawania ludności w gminie. Upoważniony przez Wójta Gminy Sławno pracownik po odebraniu tabletek jodku potasu od pracownika Starostwa Powiatowego w Opocznie przekazuje protokołem sporządzonym w dwóch egzemplarzach Kierownikowi Gminnego Ośrodka Zdrowia w Sławnie. Podawanie tabletek jodku potasu osobom z grup ryzyka.

Jednym z potencjalnych działań interwencyjnych jest podanie preparatów ze stabilnym jodem w celu ochrony tarczycy. Działanie to jest nazywane „akcją jodową”. W Polsce, preparaty ze stabilnym jodem planuje się podawać w postaci tabletek. Bezpośrednie podanie preparatu jodowego powinno odbywać się w jednostkach ochrony zdrowia, aptekach, stacjach sanitarno – epidemiologicznych, szkołach lub przedszkolach³, zaś samą czynność powinien nadzorować pracownik ochrony zdrowia (np. lekarz, farmaceuta, pielęgniarka, ratownik medyczny). Dodatkowo konieczne jest prowadzenie identyfikacji osób, którym tabletki zostały podane – niezbędne dane to: imię, nazwisko, PESEL, adres zamieszkania (załącznik nr 7). Na

obszarze Gminy Sławno w sytuacji zagrożenia w sumie będzie funkcjonować 1 miejsce, do którego osoby z grup ryzyka powinny się zgłosić, aby otrzymać odpowiednią dawkę preparatu stabilnego jodu (załącznik nr 3). Informowanie ludności o celu i miejscach wydawania preparatów jodowych odbywać się będzie za pomocą środków nagłaśniających będących w dyspozycji Policji i Straży Pożarnej oraz za pomocą komunikatów przekazanych do softysów.

4. Zakończenie działań.

Po zaopatrzeniu w tabletki wszystkich uprawnionych osób Wójt Gminy Sławno przekaze do Powiatowego Centrum Zarządzania Kryzysowego (PCZK) raport po zakończeniu dystrybucji tabletek jodku potasu (załącznik nr 6).

VIII. Informacje dodatkowe

W załączniku nr 8 oraz załączniku nr 9 zamieszczone zostały odpowiednio „ Karta charakterystyki produktu *Tabletki jodek potasu 32,7/150 mg*” oraz „ Ulotka informacyjna dla użytkownika *Jodek potasu 32,7/150 mg tabletki*” – oba te dokumenty przedstawiają szczegółowe informacje nt. omawianego preparatu, w tym m. in. składu chemicznego i sposobu jego przyjmowania.

Załącznik nr 10 – Wzór Komunikatu Wójta Gminy Sławno w związku z wystąpieniem skażenia radiacyjnego na terenie gminy Sławno.

Załącznik nr 1

Ilość preparatów stabilnego jodu dla Gminy Sławno na dzień 24.10.2019 r.

GMINA SŁAWNO				
	Grupa ryzyka	Liczba osób w danej grupie ryzyka	Liczba tabletek na osobę	Ilość tabletek dla grupy ⁴
1.	Noworodki i niemowlęta do 3 miesiąca życia	21	½ tabletki	11
2.	Niemowlęta powyżej 3 miesiąca życia i dzieci do 2 roku życia	83	1 tabletki	83
3.	Dzieci powyżej 2 roku życia do lat 6	469	2 tabletki	938
4.	Dzieci powyżej 6 roku życia i młodzież do 16 lat	991	4 tabletki	3964
5.	Kobiety w ciąży	40	4 tabletki	160
6.	Kobiety karmiące piersią, które z racji grupy wiekowej (matki do 16 roku życia) kwalifikują się do tyreoprotekcji	20	4 tabletki	80
7.	Młodzież powyżej 16 roku życia do 18 roku życia i dorośli, którym ze wskazań lekarskich należy podać profilaktykę jodową w przypadku skażenia radiacyjnego.	183	4 tabletki	732
RAZEM				5968

⁴Sposób pakowania tabletek jodku potasu:

- 1 blister – 10 tabletek,
- 1 opakowanie jednostkowe (półzbiorcze) – 50 blistrów,
- 1 opakowanie zbiorcze – 10 opakowań jednostkowych (półzbiorczych).

Wymiary:

- blistera – 113 x 45 mm,
- opakowania jednostkowego (półzbiorczego) – 115 x 98 x 118 mm,
- opakowania zbiorczego – 500 x 245 x 125 mm.

Waga opakowania zbiorczego – ok. 2,4 kg.

Załącznik nr 2

Miejsce dostarczenia preparatów stabilnego jodu przez służby powiatowe do Gminy Sławno.

Gminny Ośrodek Zdrowia w Sławnie – ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 31,
26-332 Sławno, tel. 44 7571035.

Załącznik nr 3

Miejsca wydawania tabletek jodku potasu osobom z grup ryzyka przebywającym na obszarze Gminy Sławno.

- 1. Gminny Ośrodek Zdrowia w Sławnie, ul. Marszałka Józefa Piłsudskiego 31, 26-332 Sławno
tel. 44 757-10-35**

Załącznik Nr 4

Wzór upoważnienia do fizycznego odbioru od służb Starosty Opoczyńskiego rezerw strategicznych tabletek jodku potasu.

Upoważnienie

W związku z wystąpieniem zdarzenia radiacyjnego z uwolnieniem radioaktywnego jodu oraz wprowadzeniem działań interwencyjnych na terenie Gminy Sławno (Rozporządzenie Rady Ministrów / Wojewody Łódzkiego Nr z dnia w sprawie),
Upoważniam Pana/Panią legitymującego (cą) się dowodem osobistym nr do odbioru od pracowników Starostwa Powiatowego w Opocznie tabletek jodku potasu w ilości oraz podpisania protokołu ich przekazania / odbioru w imieniu Wójta Gminy w Sławnie, w celu ich podania osobom z grup ryzyka przebywającym na obszarze Gminy Sławno.

Podpis oraz pieczęć Wójta Gminy

Załącznik Nr 5

Wzór protokołu przekazania / odbioru rezerw strategicznych tabletek jodku potasu w miejscach ich dostarczenia w gminach.

Protokół przekazania / odbioru rezerw strategicznych tabletek jodku potasu z dnia ...

Rodzaj oraz ilość asortymentu:

„Tabletki jodek potasu 32,7/150 mg” – liczba opakowań zbiorczych/półzbiorczych

Nazwa podmiotu przekazującego asortyment:

.....
Imię i nazwisko, stopień służbowy oraz seria i numer dowodu osobistego osoby reprezentującej podmiot przekazujący asortyment:

Nazwa podmiotu odbierającego asortyment:

.....
Imię, nazwisko, stopień służbowy oraz seria i numer dowodu osobistego osoby reprezentującej podmiot odbierający asortyment*:

.....
.....
Protokół wykonano w dwóch jednobrzmiących egzemplarzach po jednym dla każdej ze stron.

Podpis osoby reprezentującej podmiot Podpis osoby reprezentującej podmiot
przekazujący asortyment odbierający asortyment

.....

* Osoba reprezentująca podmiot odbierający asortyment musi posiadać upoważnienie do fizycznego jego odbioru oraz podpisania niniejszego protokołu w imieniu Wójta Gminy w Sławnie. Upoważnienie zostaje dołączone do protokołu pozostającego w dokumentacji starostwa.

Załącznik Nr 6

Wzór raportu po zakończeniu dystrybucji tabletek jodku potasu.

Raport po zakończeniu działań interwencyjnych polegających na przeprowadzeniu dystrybucji tabletek jodku potasu po wystąpieniu zdarzenia radiacyjnego.

1. Podmiot przekazujący raport:

.....

2. Data przeprowadzenia dystrybucji:

.....

3. Obszar objęty dystrybucją:

.....

4. Liczba otrzymanych opakowań zbiorczych tabletek jodku potasu:

.....

5. Liczba osób, którym podano tabletki jodku potasu wg grup ryzyka:

	Grupa ryzyka	Liczba osób
1.	Noworodki i niemowlęta do 3 miesiąca życia	21
2.	Niemowlęta powyżej 3 miesiąca życia i dzieci do 2 roku życia	83
3.	Dzieci powyżej 2 roku życia do lat 6	469
4.	Dzieci powyżej 6 roku życia i młodzież do 16 lat	991
5.	Kobiety w ciąży	40
6.	Kobiety karmiące piersią, które z racji grupy wiekowej (matki do 16 roku życia) kwalifikują się do tyreoprotekcji	20
7.	Młodzież powyżej 16 roku życia do 18 roku życia i dorośli, którym ze wskazań lekarskich należy podać profilaktykę jodową w przypadku skażenia radiacyjnego.	183
SUMA		5968

6. Liczba tabletek jodku potasu wykorzystanych zgodnie z przeznaczeniem:

.....

7. Liczba tabletek jodku potasu utraconych w sytuacjach losowych:

.....

8. Liczba tabletek jodku potasu pozostających do wykorzystania:

.....

Załącznik Nr 7

Identyfikacja osób, którym tabletki zostały podane.

Lp.	Imię i nazwisko	PESEL	Adres zamieszkania
-----	-----------------	-------	--------------------

Załącznik nr 8

KARTA CHARAKTERYSTYKI PRCDUKTU
 „Tabletki jodek potasu 32,7/150 mg”

1. Określenie:

Przedmiotem niniejszej charakterystyki są tabletki jodu potasu, otrzymywane przez prasowanie jednorodnej mieszaniny jodu potasu i chlorku sodu, o następującym składzie:

jodek potasu 32,7 mg (co odpowiada 25 mg jodu)

Chlorek sodu 117,3 mg

Składnik spełniający wymagania Farmakopei FP

Substancją czynną w produkcie jest jodek potasu o masę cząsteczkowej 166,00 i wzroście twardym (K).

Grupa farmakologiczna: preparaty jodu, kod ATC: H01CA.

Tabletki jodu potasu 32,7/150 mg mogą być stosowane do użytku

wewnętrznego, w szczególnych przypadkach (zagrożenie oskarżeniem

przemysłowym) podjętym w następujący sposób:

1.1. Noworodki i niemowlęta do 3 miesięcy życia - jednorazowo 10 tabletek / (=12,5 mg jodu); Połowę tabletek należy całkowicie roztrząsnąć, dodać do podawanego pokarmu i podać niemowlęciu lub niemowlątkom.

1.2. Niemowlęta powyżej 3 miesięcy życia i dzieci do 2 roku życia -

jednorazowo jedną tabletkę / (=25 mg jodu). Tabletkę należy całkowicie

roztrząsnąć, dodać do podawanego pokarmu i podać niemowlęciu lub

dziecku.

1.3. Dzieci powyżej 2 roku życia do 6 lat - jednorazowo dwie tabletki / (=50 mg

jodu). Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

Tabletki można roztrząsnąć i dodać do chłodnego napoju.

1.4. Dorośli powyżej 6 roku życia i młodzież do lat 18 - jednorazowo cztery

tabletki / (=100 mg jodu). Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym

chłodnym napojem.

1.5. Kobiety w ciąży - jednorazowo cztery tabletki / (=100 mg jodu). Tabletki

należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

1.6. Kobiety karmiące piersią, które z racji grupy wiekowej (maks. do 16 roku

życia) kwalifikują się do syntetycznej - jednorazowo cztery tabletki / (=100

mg jodu) z jednoczesnym stosowaniem zalecanym powstrzymać się przez

48 godzin od karmienia piersią oraz przystąpić na życzenie dziecka preparatom

mleka w proszku. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym

napojem.

1.7. Młodzież powyżej 16 roku życia do 18 roku życia i dorośli, którym ze

wskazani lekarzki należy podać profilaktykę jodową w przypadku skłania

rodzajowego - jednorazowo cztery tabletki / (=100 mg jodu). Tabletki należy

połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

2. Wymagania.

2.1. Wymagania ogólne

Tabletki jodu potasuowego są białe, gładkie, z połyskiem, okrągłe, obustronnie

wypukłe, z rowkiem ułatwiającym dzielenie z jednej strony.

Należy pamiętać, że wrażliwość na jod jest dziedzicznie

zależna. Tabletki odporne na światło, wrażliwe na wilgoć.

2.2. Wymagania szczegółowe

Lp	OZNACZENIA	WYMAGANIA	METODY BADAŃ
1	Asymetryczna, wypukła		
1.1	Średnica okręgu	8,0 ± 0,2 mm	
1.2	Masa tabletki w opakowaniu	150 mg ± 7,5%	FP
1.3	Ciężar właściwy	powinno być 15 mm ³	FP
1.4	Waga	konwertowana	FP
1.5	Zawartość jodu potasu	29,43 ± 0,97 mg	FP
1.6	Oporność na wilgoć	zgodnie z Farmakopeją FP	FP
2	Granulacja	nie dotyczy	FP
2.1	Oporność na wilgoć	nie dotyczy	FP
2.2	Oporność na światło	nie dotyczy	FP
2.3	Oporność na temperaturę	nie dotyczy	FP
2.4	Oporność na działanie	nie dotyczy	FP

3. Badania i próby:

Należy przeprowadzić badania: wrażliwość, oznaczenie wadliwych numerów seryjnych, należy pobrać do badań średnią próbkę laboratoryjną zgodną z WPP KJ03007

4. Opakowanie, struktura i przechowywanie.

4.1. Opakowanie i struktura:

Tabletki jodu potasu pakują się po 10 tabletek w blister z folią Al/Al, wymiary blistra 113 x 45 mm, a następnie w kartoniki po 50 blisterów i w kartoniku zbiorczym po 10 kartoników (= 500 tabletek). Należy na liściezawierać: datę wyprodukowania, numer seryjny tabletki, termin ważności oraz numer seryjny.

Forma blisterowa: 50 tabletek w formie nakładanej, opakowanie umożliwiające informację o seryjności, dacie, sposobie dawkowania, logo wydawcy numer seryjny, dacie ważności, podmiot odpowiedzialny.

4.2. Przechowywanie

Preparat „Tabletki jodek potasu” należy przechowywać w suchym miejscu, zapakowane zgodnie z p. 4.1., w temperaturze 20°C, 3°; w opakowaniu powiększonym o 50% RH, chroniąc tabletki przed światłem. - 4 lata.

prof. hab. dr hab. n. med. J. J. J.

prof. hab. dr hab. n. med. J. J. J.
 Zakład Farmacji, Collegium Politechniki, ul. Politechniki 19
 54-206 Szczecin 70-055, ul. Politechniki 19
 561 1 48 16 66 18 10 100 - 48 531 562 23 55
 1 81 539 02 04 087
 1 81 539 02 04 087

Ulotka informacyjna dla użytkownika *Jodek potasu 32,7/150 mg tabletki.*



Ulotka informacyjna dla użytkownika

UYJ0-1110-000

1
E-2483
28.09.2016



UYJ0-1110-000

Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki

(Kalis iodium)

Spis treści

1. Co to jest Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki i w jakim celu się go stosuje
2. Jak stosować Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki
3. Jak przechowywać Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki
4. Inne informacje

1. Co to jest Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki i w jakim celu się go stosuje

Tabletki zawierają 32,7 mg jodu potasu (co odpowiada 25 mg jodu) i 117,3 mg chlorku sodu. Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki zostanie wydany pacjentom (użytkownikom) do użytku wewnętrznego tylko i wyłącznie w przypadku zagrożenia skażeniem radiologicznym lub wystąpieniem tego typu skażenia. Podanie pacjentom radiologicznie stabilnego jodu spowoduje wysycenie tarczycy tym lekiem i zapobiegnie wychwytwi szkodliwego dla człowieka promieniotwórczego jodu (radioaktywnego) uwolnionego do środowiska w wyniku poważnego zdarzenia radiacyjnego.

2. Jak stosować Jodek potasu 32,7/150 mg, tabletki

W przypadku zagrożenia skażeniem promieniotwórczym jodem lub wystąpieniem tego typu skażenia Jodek potasu 32,7/150 mg tabletki należy przyjmować doustnie, popijając wodą lub innym chłodnym napojem.

Składowanie w różnych grupach pacjentów:

Noworodki i niemowlęta do 3 miesiąca życia - pół tabletki (12,5 mg jodu) jednorazowo. Połowę tabletki należy całkowicie rozkruszyć, dodać do podawanego pokarmu i podać noworodkowi lub niemowlęciu.

Niemowlęta powyżej 3 miesiąca życia i dzieci do 2 roku życia - jedną tabletkę (25 mg jodu) jednorazowo. Tabletkę należy całkowicie rozkruszyć, dodać do podawanego pokarmu i podać niemowlęciu lub dziecku.

Dzieci powyżej 2 roku życia do 6 lat - dwie tabletki (50 mg jodu) jednorazowo. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem. Tabletki można rozkruszyć i dodać do chłodnego napoju.

Dzieci powyżej 6 roku życia i młodzież do 16 lat - cztery tabletki (100 mg jodu) jednorazowo. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

Kobiety w ciąży - cztery tabletki (100 mg jodu) jednorazowo. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

Stefan Lubowski

Kobiety karmiące piersią, które z racji grupy wiekowej (matki do 16 roku życia) kwalifikują się do tyreoprotekcji - cztery tabletki (100 mg jodu) jednorazowo z jednoczesnym stanowczym zaleceniem powstrzymania się przez 48 godzin od karmienia piersią oraz przejście na żywienie dziecka preparatami mleka w proszku. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

Młodzież powyżej 16 roku życia do 18 roku życia i dorośli, którym ze wskazań lekarskich należy podać profilaktykę jodową w przypadku skażenia radiacyjnego - cztery tabletki (100 mg jodu) jednorazowo. Tabletki należy połknąć i popić wodą lub innym chłodnym napojem.

UWAGA

Kobiety w ciąży otrzymują taką samą dawkę preparatu jodowego jak inni dorośli. W opinii ekspertów podanie kobietom w ciąży pojedynczej dawki preparatu jodowego nie prowadzi do trwałego zablokowania czynności tarczycy u płodów, których wiek ciążowy przekracza 15 tygodni. U płodów - do 15 tygodnia wieku ciążowego tarczyca jeszcze nie funkcjonuje, a więc nie gromadzi jodu. Jednocześnie odstąpiono od konieczności podania przedmiotowego preparatu jodowego kobietom karmiącym z zastrzeżeniem, że do karmienia piersią można wrócić po 48 godzinach od zdarzenia radiacyjnego, a do tego czasu noworodki i niemowlęta - po otrzymaniu określonej dawki preparatu jodowego powinny być karmione mlekiem w proszku.

3. Jak przechowywać Jodek potasu 32,7/150 mg tabletki

Przechowywać w temperaturze 20°C ±5°, wilgotności powietrza mniejsza lub równa 50% RH, w oryginalnym opakowaniu w celu ochrony przed światłem i wilgocią, w miejscu niedostępnym i niewidocznym dla dzieci. Okres ważności - 4 lata. Lek nie należy stosować po upływie terminu ważności zamieszczonego na opakowaniu. Termin ważności oznacza ostatni dzień danego miesiąca.

4. Inne informacje

Tabletki jodu potasowego są otrzymywane przez prasowanie jednorodnej mieszaniny jodu potasu i chlorku sodu.

Składniki spełniają wymagania Farmakopei Polskiej.

Substancją czynną w produkcie jest jodek potasu o masie cząsteczkowej 166,00 i wzorze sumarycznym KI.

Grupa farmakologiczna: preparaty jodu, kod ATC: H03CA.

Tabletki jodu potasowego są białe, gładkie, z połyskiem, okrągłe, obustronnie wypukłe, z rowkiem ułatwiającym dzielenie z jednej strony.

Na przełomie widoczny jest wyraźny układ krystaliczny.

Tabletki odpowiadają wymaganiom ogólnym FP dla tabletek.

Tabletki pakowane są w blistry po 10 sztuk. Blistry pakowane są po 50 blisterów w tekturowe pudełko.

Podmiot odpowiedzialny - Zakłady Farmaceutyczne Polpharma SA

Stefan Lubowski, Bylicańska 19, 83-200 Starogard Gdański



0114



Zakłady Farmaceutyczne POLPHARMA SA

83-200 Starogard Gdański, ul. Bylicańska 19

tel. +48 58 502 19 00; fax. +48 58 502 23 53

fax. +48 58 502 23 53

tel. 00 110 00 00 00

19