

Indlægsseddel: Information til brugeren

Kaliumklorid "B. Braun" koncentrat til infusionsvæske, opløsning 1 mmol/ml

kaliumchlorid

Læs denne indlægsseddel grundigt, inden du begynder at bruge dette lægemiddel, da den indeholder vigtige oplysninger.

- Gem indlægssedlen. Du kan få brug for at læse den igen.
- Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er mere, du vil vide.
- Kontakt lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du får bivirkninger, herunder bivirkninger, som ikke er nævnt her. Se punkt 4.

Se den nyeste indlægsseddel på <http://www.indlaegsseddel.dk>

Oversigt over indlægssedlen

1. Virkning og anvendelse
2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Kaliumklorid "B. Braun"
3. Sådan bliver du behandlet med Kaliumklorid "B. Braun"
4. Bivirkninger
5. Opbevaring
6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

1. Virkning og anvendelse

Kaliumklorid "B. Braun" er en infusionsopløsning med kaliumchlorid. Opløsningen anvendes til at give dig kaliumtilskud.

- hvis du har et kalium underskud, specielt hvis det er ledsaget af for meget base i kroppen og et unormalt lavt indhold af chlorid i blodet (hypochloræmisk alkalose)
- som del af den ernæring, du får i blodet, når du ikke kan indtage føde på normal vis

2. Det skal du vide, før du begynder at bruge Kaliumklorid "B. Braun"

Lægen kan have foreskrevet anden anvendelse eller dosering end angivet i denne information. Følg altid lægens anvisning og oplysningerne på doseringsetiketten.

Brug ikke Kaliumklorid "B. Braun":

- hvis du er allergisk over for kaliumchlorid eller et af de øvrige indholdsstoffer i Kaliumklorid "B. Braun" (angivet i punkt 6)
- hvis du har et unormalt højt indhold af kalium eller chlorid i blodet (hyperkaliæmi, hyperchloræmi)

Advarsler og forsigtighedsregler

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, før du bruger Kaliumklorid "B. Braun".

Lægen eller sundhedspersonalet vil være ekstra forsigtig med at give dig Kaliumklorid "B. Braun":

- hvis du har hjerteproblemer
- hvis du har en sygdom, hvor man ofte udskiller mindre kalium i urinen, såsom nedsat nyrefunktion, Addisons sygdom (en sygdom i binyren) eller seglcelleanæmi (en arvelig sygdom i de røde blodlegemer). Hvis din nyrefunktion er stærkt nedsat, eller hvis du er i dialyse, vil lægen rådføre sig med en nyrespecialist, før du får dette lægemiddel
- hvis du tager eller får lægemidler, som nedsætter udskillelse af kalium i urinen hos dig, såsom:
 - visse vanddrivende lægemidler (diuretika)

- visse lægemidler til regulering af blodtrykket (angiotensin-II-receptorantagonister, ACE-hæmmere)
- hvis du tager eller får medicin, som kan påvirke nyrefunktionen (f.eks. visse lægemidler, som bruges mod smerter eller til behandling af betændelse (NSAID'er))
- hvis du er i shock (en akut medicinsk tilstand ledsaget af et fald i dit blodtryk, kølig hud, hurtig hjertebanken og uregelmæssigt åndedræt som kan opstå f.eks. efter at du har mistet en masse blod, du har været udsat for alvorlige forbrændinger, eller du har haft en allergisk reaktion)
- hvis du lider af omfattende vævsskader (f.eks. brandsår)
- hvis du lider af en sygdom der forårsager muskelsvaghed og en gang imellem højere niveauer af kalium i blodet end normalt (hyperkalæmisk famililær periodisk lammelse)

Din læge vil overveje ovennævnte punkter før og under din behandling med dette lægemiddel.

Hvis du får dette lægemiddel, fordi du mangler kalium, vil du i starten ikke få en glucoseinfusion samtidig, da glucose kan nedsætte kaliumniveauet yderligere.

Under indgivelsen af dette lægemiddel vil niveauerne af kalium og elektrolytter samt din syre-basebalance i dit blod blive overvåget. Dette gøres for at sikre, at de er normale. Du vil muligvis også få foretaget en ekg-undersøgelse.

Du vil få opløsningen i en vene for at undgå vævsskader.

Hvis du får dette lægemiddel, fordi du mangler kalium, vil lægen normalt give det til dig ved brug af en infusionspumpe.

Ældre patienter, som har større sandsynlighed for at lide af problemer med hjerte og nyrer, vil blive overvåget nøje under behandlingen, og dosis vil blive justeret omhyggeligt.

Hvis du er svært underernæret, f.eks. hvis du ikke har fået mad nok, er der en risiko for, at du vil opleve den tilstand der kaldes "Refeeding Syndrom". Din læge vil overvåge dig nøje og kun forøge dit indtag af næringsstoffer langsomt.

Brug af anden medicin sammen med Kaliumklorid "B. Braun"

Fortæl det altid til lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis du tager anden medicin eller har gjort det for nylig.

Lægen skal især være opmærksom på:

- Lægemidler til behandling af et svagt hjerte (hjerteglykosider som f.eks. digoxin):
Virkningerne af sådanne lægemidler forringes, når kaliumindholdet i blodet forhøjes. Virkningerne vil forstærkes (muligvis med deraf følgende uregelmæssig hjerterytme), når indholdet af kalium i blodet nedsættes.
- Lægemidler, som nedsætter udskillelsen af kalium i urinen:
Denne gruppe lægemidler omfatter
 - visse lægemidler, der øger urinudskillelsen (kaliumbesparende diuretika som f.eks. triamteren, amilorid, spironolacton)
 - visse lægemidler til behandling af forhøjet blodtryk (angiotensin-II-receptorantagonister eller ACE-hæmmere)
 - lægemidler, som undertrykker immunforsvaret (tacrolimus, ciclosporin)
 - visse lægemidler, som bruges mod smerter eller til behandling af betændelse (NSAID'er)
 - blodfortyndende lægemidler (heparin)

Hvis kalium gives sammen med disse lægemidler, kan det medføre meget høje kaliumniveauer i blodet. Dette kan påvirke din hjerterytme.

- Lægemidler, som øger udskillelsen af kalium i urinen:

Følgende lægemidler kan øge udskillelsen af kalium i urinen:

- et bestemt hormon (ACTH – adrenocorticotropisk hormon)
- visse lægemidler til behandling af betændelse (kortikosteroider)
- visse vanddrivende lægemidler (loop-diuretika)

Hvis kalium gives sammen med disse lægemidler, kan det føre til, at du får den forkerte mængde af kalium, da mængden af kalium du får, vil forsvinde hurtigere end normalt.

- Suxamethonium (et muskelafslappende middel, som bruges til narkose):

Hvis kalium gives sammen med dette lægemiddel, kan det også medføre meget høje kaliumniveauer i blodet, hvilket kan påvirke din hjerterytme.

Graviditet og amning

Hvis du er gravid eller ammer, har mistanke om, at du er gravid, eller planlægger at blive gravid, skal du spørge din læge eller apotekspersonalet til råds, før du får Kaliumklorid ”B. Braun”.

Graviditet

Der har hidtil ikke været nogen rapporter om skadelige virkninger eller risici forbundet med anvendelsen af dette lægemiddel ved brug hos gravide kvinder.

Du vil kun få kaliumchlorid, hvis lægen skønner, at det er nødvendigt.

Amning

Kaliumchlorid koncentre til infusion må bruges under amning.

Trafik- og arbejdssikkerhed

Dette lægemiddel påvirker ikke arbejdssikkerheden og evnen til at færdes sikkert i trafikken.

3. Sådan bliver du behandlet med Kaliumklorid ”B. Braun”

Kaliumklorid ”B. Braun” gives til dig efter fortynding i en egnet opløsning. Det gives gennem en kanyler eller lille slange i en vene (intravenøs infusion).

Dosering

Din læge vil afgøre, hvor meget lægemiddel du behøver ud fra indholdet af elektrolytter i dit blod, din syre-base-balance, din alder og dine individuelle behov.

Hvis du har fået for meget Kaliumklorid ”B. Braun”

Kontakt lægen eller sundhedspersonalet, hvis du har fået mere Kaliumklorid ”B. Braun” end der står i denne information (og du føler dig utilpas).

Det er ikke sandsynligt, at du vil få for meget af dette lægemiddel. Indgivelsen vil blive overvåget af din læge eller sundhedspersonalet.

Symptomer

En overdosering kan medføre unormalt høje niveauer af kalium i blodet med deraf følgende bivirkninger som angivet nedenfor. Det er mere sandsynligt, at der opstår bivirkninger, hvis du også lider af, at dit blod er blevet surt (acidose), eller du har nyreproblemer.

Hjerte og kredsløb:

- Langsom hjerterytme eller hjertestop
- Ændringer i elektrokardiogram (ekg)
- Fald i blodtryk
- Ændringer i blodomløbet fra lemmer til hovedet og kroppen

Muskler og nervesystemet:

- Svaghed
- Træthed

- Forvirring
- Tyngdefornemmelse i arme og ben
- Muskelsammentrækninger
- Følelsesløshed
- Lammelse

Behandling

Hvis du får en overdosis, vil infusionen øjeblikkeligt blive stoppet, og lægen vil give dig den nødvendige behandling.

Spørg lægen, apotekspersonalet eller sundhedspersonalet, hvis der er noget, du er i tvivl om.

4. Bivirkninger

Dette lægemiddel kan som al anden medicin give bivirkninger, men ikke alle får bivirkninger.

Følgende bivirkninger kan være alvorlige. Hvis du får nogen af dem, skal du straks tale med lægen.

- Ophobning af sure stoffer i blodet (acidose) (ikke kendt hyppighed)
- Unormalt højt indhold af chlorid i blodet (hyperchloræmi) (ikke kendt hyppighed)
- Uregelmæssig hjerterytme (hjerterytmie, som skyldes unormalt hurtig infusion) (ikke kendt hyppighed)

Andre bivirkninger

- Kvalme (ikke kendt hyppighed)
- Reaktionen på indgivelsesstedet, herunder lokale smerter, irritation eller betændelse i vener (tromboflebit) og udsivning af væske i vævet (ekstravasation) (ikke kendt hyppighed)

Indberetning af bivirkninger

Hvis du oplever bivirkninger, bør du tale med din læge, sygeplejerske eller apoteket. Dette gælder også mulige bivirkninger, som ikke er medtaget i denne indlægsseddel. Du eller dine pårørende kan også indberette bivirkninger direkte til Lægemiddelstyrelsen via:

Lægemiddelstyrelsen
Axel Heides Gade 1
DK-2300 København S
Websted: www.meldenbivirkning.dk
E-mail: dkma@dkma.dk

Ved at indrapportere bivirkninger kan du hjælpe med at fremskaffe mere information om sikkerheden af dette lægemiddel.

5. Opbevaring

Opbevar lægemidlet utilgængeligt for børn.

Dette lægemiddel kræver ingen særlige forholdsregler vedrørende opbevaringen.

Brug ikke lægemidlet efter den udløbsdato, der står på pakningen efter EXP. Udløbsdatoen er den sidste dag i den nævnte måned.

Kassér beholderen og eventuelt ubrugt lægemiddel efter brug.

Spørg på apoteket, hvordan du skal bortskaffe medicinrester. Af hensyn til miljøet må du ikke smide medicinrester i afløbet, toilettet eller skraldespanden.

6. Pakningsstørrelser og yderligere oplysninger

Kaliumklorid "B. Braun" indeholder:

- Aktivt stof: kaliumchlorid
1 ml opløsning indeholder 1 mmol kalium og 1 mmol chlorid
En 20 ml ampul indeholder 1,49 g kaliumchlorid
- Øvrige indholdsstoffer: vand til injektionsvæsker

Udseende og pakningsstørrelser

Det er en klar, farveløs, vandig opløsning.

Kaliumklorid "B. Braun" fås i:

- Plastampuller af polyethylen, indhold: 20 ml.
Pakningsstørrelse: 20 x 20 ml

Kaliumklorid "B. Braun" er et koncentrat til fremstilling af infusionsvæske, opløsning.

Skal fortyndes før brug med en egnet infusionsopløsning og administreres via drop (intravenøs infusion).

Må ikke ufortyndet tilsættes infusionsvæsker, der består af emulsion.

Indehaver af markedsføringstilladelsen og fremstiller

B. Braun Melsungen AG
Carl-Braun-Strasse 1
34212 Melsungen
Tyskland

Repræsentant

B. Braun Medical A/S
Dirch Passers Allé 27, 3. sal
2000 Frederiksberg

Denne indlægsseddel blev senest ændret 12/2018

Nedenstående oplysninger er til læger og sundhedspersonale:

Den fuldstændige produktinformation fremgår af produktresuméet.