

CHLORURE DE POTASSIUM 7,46 % UNIMED®

Chlorure de potassium 0,746 g /10ml
Solution à diluer pour perfusion IV

FORME ET PRESENTATION:

Solution à diluer pour perfusion IV.

- Boite de 10 ampoules de 10 ml.
- Boite de 100 ampoules de 10 ml.

COMPOSITION :

Chlorure de potassium7,46 g
Eau PPI q.s.p.100 ml

PROPRIETES:

Produit d'apport potassique.

INDICATIONS:

- Apports de potassium pour assurer les besoins quotidiens du malade lors de l'alimentation par voie parentérale.
- Traitement d'une hypokaliémie et correction d'une déplétion potassique lors de désordres sévères ou lorsque les apports, par voie entérale, sont impossibles ou insuffisants.

CONTRE INDICATIONS:

- N'utilisez jamais CHLORURE DE POTASSIUM 7,46 % UNIMED®:
- Si vous avez des taux sanguins anormalement élevés de potassium (hyperkaliémie),
 - Si vous présentez une insuffisance rénale sévère,
 - Si vous avez une maladie des glandes surrénales,
 - Si vous avez une acidose métabolique décompensée (trouble de l'équilibre acido - basique).

MISES EN GARDE ET PRECAUTIONS D'EMPLOI:

Le traitement est administré généralement en milieu hospitalier. Les ampoules seront diluées avant l'administration, qui s'effectuera sous forme d'une perfusion lente dans une veine (perfusion intraveineuse). L'administration sera surveillée par des contrôles répétés des concentrations d'ions dans votre plasma, en particulier de potassium et, si nécessaire, par un monitoring cardiovasculaire.

L'apparition de taux sanguins élevés de potassium (hyperkaliémie) pendant l'administration justifie l'arrêt immédiat du traitement.

INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES ET AUTRES INTERACTIONS :

Ce médicament DOIT ETRE ÉVITÉ en association avec certains médicaments utilisés dans le traitement de maladies cardiovasculaires (diurétiques épargneurs de potassium, inhibiteurs de l'enzyme de conversion, antagonistes des récepteurs à l'angiotensine II) ou avec certains médicaments utilisés dans la prévention du rejet de greffe (ciclosporine et tacrolimus).

AFIN D'ÉVITER D'ÉVENTUELLES INTERACTIONS ENTRE PLUSIEURS MÉDICAMENTS, IL FAUT SIGNALER SYSTÉMATIQUEMENT TOUT AUTRE TRAITEMENT EN COURS À VOTRE MÉDECIN OU À VOTRE PHARMACIEN.

GROSSESSE ET ALLAITEMENT:

L'utilisation de cette solution est déconseillée pendant la grossesse ou l'allaitement, sauf si votre médecin vous le conseille.

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

EFFETS INDESIRABLES:

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

- Douleur au point d'administration,
- Mort des cellules et des tissus si la perfusion n'est pas administrée directement dans une veine.
- Une thrombose (ou un caillot) peut se former dans la veine où l'on administre la perfusion, si la solution de perfusion est trop concentrée.

SIGNALER OBLIGATOIREMENT À VOTRE MEDECIN OU A VOTRE PHARMACIEN TOUT EFFET NON QUI N'EST PAS MENTIONNE DANS CETTE SOUHAITE ET GENANT NOTICE.

SURDOSAGE:

Si vous avez utilisé plus de CHLORURE DE POTASSIUM 7,46 % UNIMED® que vous n'auriez dû : Arrêter immédiatement le chlorure de potassium et administrer par perfusion du chlorure de calcium suivie d'une perfusion de sérum bicarbonaté, ou d'une solution comprenant du sérum glucosé concentré et de l'insuline. En l'absence de signes cliniques, l'administration orale ou par voie rectale de Kayexalate peut être envisagée. En présence d'une insuffisance rénale l'épuration extra-rénale doit être envisagée.

POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION:

Après dilution, administration par perfusion intraveineuse lente.

Posologie :

- La posologie est variable, en fonction du déséquilibre du bilan potassique du malade (ionogramme).
- Chez l'adulte, en cas d'hypokaliémie franche (inférieure à 3,6 mmol/l), commencer le traitement avec une posologie journalière équivalente à 4 grammes de chlorure de potassium (environ 50 mmol de potassium) à administrer par 24 heures sous surveillance médicale et biologique, en perfusion intraveineuse lente et après dilution dans une solution de perfusion. Habituellement, le débit de perfusion ne doit pas dépasser 15mmol/heure. La concentration de la solution ne doit pas dépasser 4g/l de chlorure de potassium (soit environ 50 mmol/l de potassium).

Mode d'administration :

- Administration en perfusion intraveineuse lente après dilution dans une solution de perfusion, sous surveillance médicale.
- L'administration de sels de potassium, par voie parentérale, doit être surveillée par vérification répétée de l'ionogramme plasmatique et si nécessaire un monitoring cardiovasculaire.

SE CONFORMER OBLIGATOIREMENT AUX PRESCRIPTIONS DE VOTRE MEDECIN.

INCOMPATIBILITES:

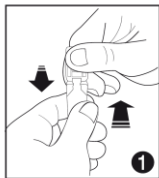
- Compatibilité du médicament en mélange: vérifier la compatibilité avant d'effectuer des mélanges.
- Vérifier la compatibilité des médicaments ajoutés avec le récipient.

PRÉCAUTIONS PARTICULIÈRES DE CONSERVATION

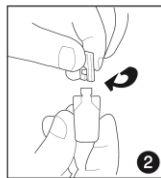
- Avant ouverture : ce médicament ne nécessite pas de précautions particulières de conservation.
- Après ouverture : le produit doit être utilisé immédiatement.

Médicament autorisé N° :

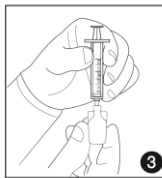
- 9093081A : boite de 10 ampoules
- 9093081BH : boite de 100 ampoules



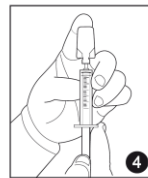
1. Briser le lien entre la tête et le corps de l'ampoule en effectuant un mouvement de va et vient



2. Ouverture par système twist off (torsion de la tête de l'ampoule)



3. Adapter le Luer de la seringue à l'ampoule



4. Aspirer la solution

CECI EST UN MÉDICAMENT

Le médicament est un produit qui agit sur votre santé et sa consommation non conforme aux prescriptions vous expose à un danger. Respectez rigoureusement l'ordonnance de votre médecin, le mode d'emploi et les instructions du pharmacien.

- Le médecin et le pharmacien connaissent le médicament, ses indications et ses contre-indications.
- N'arrêtez pas de votre propre initiative le traitement durant la période prescrite.
- N'en reprenez pas les doses sans consulter votre médecin.
- Ne pas laisser les médicaments à la portée des enfants.

CONSEIL DES MINISTRES ARABES DE LA SANTE



Titulaire/Exploitant/Fabricant
LABORATOIRES UNIMED
Z.I Kalāa Kébira - B.P: 38 - 4060 TUNISIE
Tél.: (+ 216) 73 342 669 - Fax: (+216) 73 342 472
Site Web: www.unimed.com.tn

Edition: 01
Date : 11 / 2018
14KCL111

كلوريد البوتاسيوم 7,46% يونيماد®

كلوريد البوتاسيوم 0,746 غ / 10 مل
محلول للتخفيف للحقن الإرواني داخل الوريد

الشكل :

- محلول للتخفيف للحقن الإرواني داخل الوريد.
- علية تحتوي على 10 وحدات للحقن ذات 10 مل.
- علية تحتوي على 100 وحدة للحقن ذات 10 مل.

التركيبية :

كلوريد البوتاسيوم..... 7,46 غ
سواغات : ماء صالح للحقن كافي لـ 100 مل

الصف العلاجى :

يستعمل لمخول البوتاسيوم.

دواعى الإستعمال :

- إعطاء البوتاسيوم لضمان الاحتياجات اليومية للمريض أثناء التغذية بالحقن.
- علاج نقص بوتاسيوم الدم وتصحيح فساد البوتاسيوم أثناء الاضطرابات الشديدة أو عندما يكون إستهلاكه عبر الفم مستحيلًا أو غير كاف.

موانع الإستعمال :

لا تستعمل أبدا كلوريد البوتاسيوم 7,46% يونيماد® :

- إن كانت لديك نسبة عالية وغير طبيعية من البوتاسيوم في الدم،
- إن كان لديك قصور كلوي حاد،
- إن كان لديك مرض الغدة الكظرية،
- إن كان لديك الحماض الاستقلابي المعقد (اضطراب التوازن الحمضي القاعدي).

التحذيرات و إحتياطات الإستعمال :

عادة ما يتم إعطاء العلاج في المستشفى. يتم تخفيف الأمولات قبل الإستعمال، والتي تكون على شكل حقن إرواني بطيء في الوريد (حقن إرواني داخل الوريد).

يتم مراقبة الإستعمال عن طريق إجراء فحوصات متكررة لتركيزات الأيونات في البلازما، وخاصة البوتاسيوم، وإذا لزم الأمر، عن طريق مراقبة القلب والأوعية الدموية.

يجب الوقف الفورى للعلاج عند ظهور مستويات عالية من البوتاسيوم في الدم أثناء الإستعمال.

التفاعلات الدوائية و التفاعلات الأخرى :

يجب تجنب هذا الدواء في صورة استعمال بعض الأدوية المستخدمة في علاج أمراض القلب والأوعية الدموية (مدرات البول التي تقتصد البوتاسيوم، منبط لآنزيم التحويل، مضادات مستقبلات الأنجيوتنسين II) أو مع بعض الأدوية المستخدمة في الوقاية من رفض زرع الأعضاء (سيكلوسبورين وتاكروليماس).

لتفادي التفاعلات بين مختلف الأدوية، ينبغى إعلام الطبيب أو الصيدلانى عند استعمال أي دواء آخر.

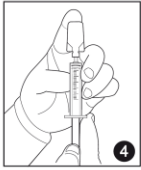
الحمل و الإرضاع :

لا ينصح باستخدام هذا المحلول أثناء الحمل أو الرضاعة الطبيعية إلا إذا نصحك طبيبك بذلك.

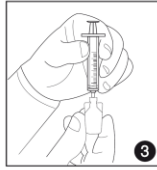
إذا كنت حاملا أو ترضعين طبيعيا، إن كنت تضنين أنك حاملا أو تخططين لإنجاب طفل، إستشري طبيبك أو الصيدلانى قبل تناول هذا الدواء.

تأثيرات غير مرغوب فيها :

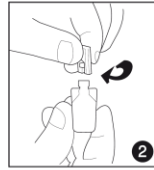
مثل جميع الأدوية، يمكن أن يسبب هذا الدواء آثار جانبية، رغم أنها لا تصيب كل المرضى:



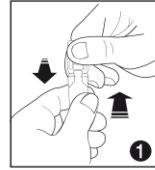
4. اشطف المحلول



3. صل الحقنة بالوحدة



2. يتم الفتح بلف رأس الوحدة



1. إقطع ما يربط بين أعلى الوحدة وأسفله بإعتماد حركة ذهاب و إياب

إن هذا دواء

مستحضر يؤثر على صحتهك و استهلاكه خلافا للتعليمات يعرضك للخطر.
اتبع بدقة وصفة الطبيب و طريقة الإستعمال المنصوص عليها و تعليمات الصيدلانى الذي صرفها لك.
- الطبيب و الصيدلانى هما الخبيران بالدواء و بفعله و ضرره.
- لا تقطع مدة العلاج المحددة لك من تلقاء نفسك.
- لا تكرر صرف الدواء بدون إستشارة الطبيب.
- لا تترك الأدوية في متناول الأطفال.

مجلس وزراء الصحة العرب

صاحب التسجيل/المشغل/المصنع
مخابر يونيماد

المنطقة الصناعية القاعة الكبرى ص.ب: 38 - 4060 تونس
الهاتف: (+216) 73 342 669 - الفاكس: (+216) 73 342 472
موقع الواب: www.unimed.com.tn

UNIMED
LABORATOIRES

نشرة: 01
تاريخ: 2018 / 11

14KCL111