

KLOREF
(BETAINE HYDROCHLORIDE + POTASSIUM BICARBONATE)
Αναβράζοντα δισκία, (1035 +675)mg/TAB

ΦΥΛΛΟ ΟΔΗΓΙΩΝ ΓΙΑ ΤΟ ΧΡΗΣΤΗ

ΟΝΟΜΑΣΙΑ:
KLOREF

ΦΑΡΜΑΚΟΤΕΧΝΙΚΗ ΜΟΡΦΗ / ΠΕΡΙΕΚΤΙΚΟΤΗΤΑ:

Αναβράζοντα δισκία: Κάθε δισκίο περιέχει:

BETAINE HYDROCHLORIDE:1035 mg / TAB

POTASSIUM BICARBONATE: 675 mg/TAB (που αντιστοιχεί σε K⁺ 263 mg/TAB).

Κάθε δισκίο διαλυόμενο στο νερό αντιστοιχεί σε 500 mg KCl (6.7 mEq K⁺ και 6.7 mEq Cl⁻).

ΕΚΔΟΧΑ:

Saccharin, Sodium Lauryl Sulfate , Acacia, Docusate Sodium, Polyvidone, Citric Acid, Magnesium Stearate, Lemon Flavour, Lime Flavour

ΣΥΣΚΕΥΑΣΙΑ:

Πλαστικό φιαλίδιο που περιέχει 30 δισκία. Το φιαλίδιο συσκευάζεται σε κουτί που περιέχει το φύλλο οδηγιών για το χρήστη.

ΦΑΡΜΑΚΟΘΕΡΑΠΕΥΤΙΚΗ ΚΑΤΗΓΟΡΙΑ: Άλατα καλίου.

ΥΠΕΥΘΥΝΟΣ ΚΥΚΛΟΦΟΡΙΑΣ-ΠΑΡΑΣΚΕΥΑΣΤΗΣ:

ADELCO ΧΡΩΜΑΤΟΥΡΓΕΙΑ ΑΘΗΝΩΝ ΑΦΩΝ Ε. ΚΟΛΟΚΟΤΡΩΝΗ Α.Ε.

ΠΕΙΡΑΙΩΣ 37, 183 46 ΜΟΣΧΑΤΟ

ΤΗΛ. 210 4819 311-4 FAX : 210 4816 790

ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΤΕ ΓΙΑ ΤΟ ΦΑΡΜΑΚΟ ΠΟΥ ΣΑΣ ΧΟΡΗΓΗΣΕ Ο ΓΙΑΤΡΟΣ ΣΑΣ

ΓΕΝΙΚΕΣ ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ:

Το KLOREF είναι αναβράζον δισκίο που χορηγείται από το στόμα για την πρόληψη και την αντιμετώπιση της υποκαλιαιμίας

Το KLOREF είναι καλώς ανεκτό και δεν ερεθίζει το στομάχι.

ΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το KLOREF ενδείκνυται για την πρόληψη και την αντιμετώπιση της υποκαλιαιμίας σε άτομα που λαμβάνουν διουρητικά -τα οποία δεν είναι προστατευτικά της απώλειας καλίου- και σε άτομα που λαμβάνουν δακτυλίτιδα. Επίσης, σε ασθενείς που βρίσκονται σε θεραπεία με κορτιζονούχα και σε περιπτώσεις απώλειας καλίου από τον γαστρεντερικό σωλήνα.

Τέλος, ενδείκνυται σε περιπτώσεις απώλειας καλίου λόγω εμετών ή διάρροιας.

ΑΝΤΕΝΔΕΙΞΕΙΣ:

Το KLOREF αντενδείκνυται σε άτομα που λαμβάνουν διουρητικά προστατευτικά της απώλειας καλίου (σπειρονολακτόνη, τριαμερένη), σε ασθενείς με νεφρική ανεπάρκεια, ολιγουρία ή ανουρία και σε καταστάσεις που προκαλούν αύξηση του καλίου όπως αιμολυτικές κρίσεις.

ΕΙΔΙΚΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΚΑΙ ΠΡΟΕΙΔΟΠΟΙΗΣΕΙΣ ΚΑΤΑ ΤΗ ΧΡΗΣΗ:

Γενικά: Το KLOREF πρέπει να χορηγείται με ιδιαίτερη προσοχή στα άτομα με νεφρική νόσο, στα άτομα που λαμβάνουν υποκατάστατα του χλωριούχου νατρίου (μαγειρικού άλατος), σε άτομα που λαμβάνουν παράλληλα δακτυλίτιδα και στις περιπτώσεις χρόνιας νόσου μεταβολικού χαρακτήρα (διαβήτη).

Ηλικιωμένοι: Η χορήγηση του KLOREF στα ηλικιωμένα άτομα πρέπει να γίνεται με παράλληλο έλεγχο του καλίου στο πλάσμα, ιδιαίτερα σε περιπτώσεις παράλληλης χορήγησης φαρμάκων που αυξάνουν τη συγκέντρωση καλίου στο αίμα (διουρητικά) ή όταν συνυπάρχει νεφρική νόσος που μειώνει την απέκκριση του καλίου δια των νεφρών.

Κύηση: Η χορήγηση του KLOREF στην κύηση θα γίνει ύστερα από αξιολόγηση της αναγκαιότητας για την χορήγησή του και την ανάγκη να διατηρηθεί η οξεοβασική ισορροπία στην έγκυο.

Γαλουχία: Όλα τα φάρμακα γενικότερα εκκρίνονται στο μητρικό γάλα και επηρεάζουν το θηλάζον βρέφος.

Παιδιά: Η χρήση του KLOREF στα παιδιά δεν έχει μελετηθεί.

Επίδραση στην ικανότητα οδήγησης και χειρισμού μηχανημάτων: Δεν αναφέρεται.

Ιδιαίτερες προειδοποιήσεις για τα έκδοχα: Δεν αναφέρονται.

Αλληλεπιδράσεις με άλλα φάρμακα: Το KLOREF δεν πρέπει να χορηγείται παράλληλα με διουρητικά προστατευτικά της απώλειας καλίου ή σε ασθενείς που λαμβάνουν υποκατάστατα του χλωριούχου νατρίου. Ιδιαίτερη προσοχή απαιτείται όταν χορηγείται παράλληλα δακτυλίτιδα.

ΔΟΣΟΛΟΓΙΑ:

Ενήλικες: Συνήθης δόση: 1-2 δισκία, 3 - 4 φορές την ημέρα.

Παιδιά : Δεν ενδείκνυται.

Ηλικιωμένοι: Όπως στους ενήλικες, με ιδιαίτερη προσοχή στις αντενδείξεις και αλληλεπιδράσεις του φαρμάκου.

ΥΠΕΡΔΟΣΟΛΟΓΙΑ:

Προβλήματα υπερδοσολογίας σπάνια παρατηρούνται σε άτομα που έχουν φυσιολογική νεφρική λειτουργία. Σε άτομα με μειωμένους τους εκκριτικούς μηχανισμούς που παρουσιάζουν συμπτώματα υπερδοσολογίας, η αντιμετώπιση θα γίνει με ενδοφλέβια χορήγηση διαλύματος δεξτρόζης, ινσουλίνης και αν χρειαστεί, με αιμοδιάλυση ή περιτονοδιάλυση.

ΤΗΛ. ΚΕΝΤΡΟΥ ΔΗΛΗΤΗΡΙΑΣΕΩΝ : 210 7793777

ΑΝΕΠΙΘΥΜΗΤΕΣ ΕΝΕΡΓΕΙΕΣ:

Σπάνια εμφανίζονται ανεπιθύμητες ενέργειες. Αναφέρονται δερματικά εξανθήματα . Οι συχνότερες παρενέργειες περιλαμβάνουν ναυτία, έμετο , διάρροια και κοιλιακή δυσφορία. Εξελκώσεις, στενώσεις και αιμορραγίες του οισοφάγου και του υπόλοιπου γαστρεντερικού σωλήνα αναφέρονται μετά τη χορήγηση δισκίων απλών, εντεροδιαλυτών ή και βραδείας απορρόφησης χλωριούχου καλίου. Υπερκαλιαιμία παρατηρείται κυρίως έπειτα από ενδοφλέβια χορήγηση και συνηθέστερα όταν λαμβάνεται από το στόμα. Τα συμπτώματα της υπερκαλιαιμίας περιλαμβάνουν μεταξύ των άλλων παραισθησίες των άκρων, πτώση της αρτηριακής πίεσεως και αρρυθμίες.

Αναφορά ανεπιθύμητων ενεργειών

Εάν παρατηρήσετε κάποια ανεπιθύμητη ενέργεια, ενημερώστε τον γιατρό ή τον φαρμακοποιό ή τον/την νοσοκόμο σας. Αυτό ισχύει και για κάθε πιθανή ανεπιθύμητη ενέργεια που δεν αναφέρεται στο παρόν φύλλο οδηγιών χρήσης. Μπορείτε επίσης να αναφέρετε ανεπιθύμητες ενέργειες απευθείας στον Εθνικό Οργανισμό Φαρμάκων (Μεσογείων 284, GR-15562 Χολαργός, Αθήνα, Τηλ: + 30 21 32040380/337, Φαξ: + 30 21 06549585, Ιστότοπος: <http://www.eof.gr>). Μέσω της αναφοράς ανεπιθύμητων ενεργειών μπορείτε να βοηθήσετε στη συλλογή περισσότερων πληροφοριών σχετικά με την ασφάλεια του παρόντος φαρμάκου.

ΤΙ ΠΡΕΠΕΙ ΝΑ ΓΝΩΡΙΖΕΙ Ο ΑΣΘΕΝΗΣ ΣΕ ΠΕΡΙΠΤΩΣΗ ΠΟΥ ΠΑΡΑΛΕΙΨΕΙ ΝΑ ΠΑΡΕΙ ΚΑΠΟΙΑ ΔΟΣΗ :

Η παράλειψη μιας ή περισσότερων δόσεων δεν προκαλεί επικίνδυνη κατάσταση για το συνήθη ασθενή. Στις περιπτώσεις αυτές συνιστάται ο ασθενής να πάρει την δόση του αμέσως μόλις το αντιληφθεί και να συνεχίσει να παίρνει φάρμακο κανονικά.

ΙΔΙΑΙΤΕΡΕΣ ΠΡΟΦΥΛΑΞΕΙΣ ΓΙΑ ΤΗ ΦΥΛΑΞΗ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:

Φυλάσσεται σε θερμοκρασία χαμηλότερη των 25°C, σε σκοτεινό και ξηρό χώρο, μακριά από παιδιά.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΛΗΞΗΣ ΤΟΥ ΠΡΟΪΟΝΤΟΣ:

Αναγράφεται στην εσωτερική και εξωτερική συσκευασία.

Σε περίπτωση που η ημερομηνία αυτή έχει παρέλθει μην το χρησιμοποιήσετε.

ΗΜΕΡΟΜΗΝΙΑ ΤΕΛΕΥΤΑΙΑΣ ΑΝΑΘΕΩΡΗΣΗΣ ΤΟΥ ΦΥΛΛΟΥ ΟΔΗΓΙΩΝ:

05/2018

ΠΛΗΡΟΦΟΡΙΕΣ ΓΙΑ ΤΗΝ ΟΡΘΟΛΟΓΙΚΗ ΧΡΗΣΗ ΤΩΝ ΦΑΡΜΑΚΩΝ:

- Το φάρμακο αυτό σας το έγραψε ο γιατρός σας μόνο για το συγκεκριμένο ιατρικό σας πρόβλημα. Δεν θα πρέπει να το δίνετε σε άλλα άτομα ή να το χρησιμοποιείτε για κάποια άλλη πάθηση, χωρίς προηγουμένως να έχετε συμβουλευτεί το γιατρό σας.
- Εάν κατά τη διάρκεια της θεραπείας εμφανιστεί κάποιο πρόβλημα με το φάρμακο, ενημερώστε αμέσως το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Εάν έχετε οποιαδήποτε ερωτηματικά γύρω από τις πληροφορίες που αφορούν το φάρμακο που λαμβάνετε ή χρειάζεστε καλύτερη ενημέρωση για το ιατρικό σας πρόβλημα μη διστάσετε να ζητήσετε τις πληροφορίες αυτές από το γιατρό σας ή το φαρμακοποιό σας.
- Για να είναι αποτελεσματικό και ασφαλές το φάρμακο που σας χορηγήθηκε θα πρέπει να λαμβάνεται σύμφωνα με τις οδηγίες που σας δόθηκαν.
- Για την ασφάλεια και την υγεία σας είναι απαραίτητο να διαβάσετε με προσοχή κάθε πληροφορία που αφορά το φάρμακο που σας χορηγήθηκε.
- Μη διατηρείτε τα φάρμακα σε ερμάρια του λουτρού, γιατί η ζέστη και η υγρασία μπορεί να τα αλλοιώσουν και να τα καταστήσουν επιβλαβή για την υγεία σας.
- Να μην κρατάτε φάρμακα που δεν τα χρειάζεστε πλέον ή που ήδη έχουν λήξει.,
- Για μεγαλύτερη ασφάλεια φυλάξτε όλα τα φάρμακα σε ασφαλές μέρος μακριά από τα παιδιά.

ΤΡΟΠΟΣ ΔΙΑΘΕΣΗΣ:

Το φάρμακο αυτό χορηγείται με ιατρική συνταγή.

adelco

ADELCO - ΧΡΩΜΑΤΟΥΡΓΕΙΑ ΑΘΗΝΩΝ ΑΦΩΝ Ε. ΚΟΛΟΚΟΤΡΩΝΗ Α.Ε.
ΠΕΙΡΑΙΩΣ 37, - 183 46 ΜΟΣΧΑΤΟ - ΑΘΗΝΑ
ΤΗΛ.: 210 4819311 - 4 FAX: 210 4816790



0222-0518