

KATION

CLORURO DE POTASIO ELECTROLITO. RESTAURADOR IÓNICO SOLUCIÓN (JARABE) PARA ADMINISTRACIÓN ORAL

FÓRMULA. Cada 100 mL de solución contiene:

Cloruro de potasio	10 g
Azúcar	35 g
Ciclamato de sodio	0,05 g
Sacarina sódica	0,05 g
Metilparabeno	0,10 g
Alcohol	0,15 mL
Excipientes csp	100 mL

Cada mL contiene 1,34 mEq de potasio y 1,34 mEq de cloruro.

INDICACIONES.

El cloruro de potasio es indicado para el tratamiento y profilaxis de hipokalemia en pacientes a los cuales el tratamiento dietético con alimentos ricos en potasio no les es suficiente.

DOSIFICACIÓN.

Monitorear el potasio sérico y ajustar la dosis en consecuencia.
Ingerirlo con las comidas o inmediatamente después de ellas.

1 medida de 5 mL = 6,7 mEq de potasio

Adultos:

-Tratamiento de la hipokalemia:

Las dosis iniciales van desde 40 a 100 mEq/día divididas en 2-5 dosis diarias. Limitar cada dosis a 40 mEq (40 mEq = 6 medidas de 5 mL). La dosis diaria total no debe superar los 200 mEq.

-Mantenimiento o profilaxis de Hipokalemia:

La dosis típica es de 20 mEq/día (3 medidas de 5 mL), pero dependerá de los niveles de potasio en sangre.

Niños (desde nacimiento hasta 16 años de edad):

-Tratamiento de la hipokalemia:

2-4 mEq/kg/día en dosis divididas. Cada dosis individual no debe exceder de 1 mEq/kg o 20 mEq, el valor que sea inferior. La dosis diaria total no debe superar los 100 mEq.

-Mantenimiento o Profilaxis de hipokalemia:

La dosis típica es de 1 mEq/kg/día. No exceder de 3 mEq/kg/día.

EMBARAZO Y LACTANCIA.

No hay datos o éstos son limitados relativos al uso de cloruro de potasio en mujeres embarazadas.

Se puede considerar su uso durante el embarazo en aquellos casos en los que esté clínicamente indicado.

El Cloruro de potasio se excreta en la leche materna en una proporción tal que se espera que tenga un efecto sobre los recién nacidos/niños lactantes.

No se puede excluir el riesgo en recién nacidos/niños.

Su médico decidirá si es necesario interrumpir la lactancia o interrumpir el tratamiento tras considerar el beneficio de la lactancia para el niño y el beneficio del tratamiento para la madre.

PRECAUCIONES.

Puede causar irritación gastrointestinal.

CONTRAINDICACIONES.

El cloruro de potasio (así como cualquiera de las sales de potasio) debe ser administrado cuidadosamente en pacientes portadores de enfermedad cardíaca u otras condiciones que predispongan a la hiperkalemia, tales como insuficiencia renal o suprarrenal, deshidratación aguda severa o destrucción tisular masiva (p. ej. quemaduras, trauma, hemólisis o rabdomiólisis). El excesivo uso de suplementos de potasio puede conducir a la acumulación del ion, especialmente en pacientes con insuficiencia renal. Es necesario regular los electrolitos séricos y el electrocardiograma en pacientes que reciben terapéutica con potasio. Las soluciones son preferibles a las formas sólidas para la administración oral, dado que las formas líquidas (con la comida o luego de ella) se acompañan de menor irritación gástrica. La vía oral debe ser discontinuada en todos los casos en que existan náuseas, vómitos o dolor abdominal. El cloruro de potasio no debe ser administrado en pacientes con hipercloremia.

REACCIONES ADVERSAS.

Las reacciones adversas más comunes para administración oral son: náuseas, vómitos, flatulencia, dolor o molestia abdominal y diarrea.

INTERACCIONES.

El cloruro de potasio (como todas las sales de potasio) debe ser utilizado con cuidado en todos los pacientes que reciban drogas que aumentan las concentraciones séricas de potasio. Estas incluyen: diuréticos ahorradores de potasio, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (IECA), ciclosporina A, altas dosis de penicilina potásica, etc.

SOBREDOSIS.

La sobredosificación como resultado de un exceso de potasio en la sangre puede producir anomalías en el ECG, bradicardia, fibrilación ventricular, arritmias, parestesia de las extremidades, dificultad respiratoria, parálisis de la musculatura voluntaria y muerte.

En caso de sobredosis o ingestión accidental, acudir inmediatamente a un centro médico, o llamar al Centro de Información o Asesoramiento Toxicológico (C.I.AT), Tel 1722 indicando la cantidad ingerida del medicamento.

PRESENTACIÓN.

Estuche conteniendo frasco con 100 mL de solución, elemento medidor de 5 mL y prospecto



Laboratorios
Caillon & Hamonet S.A.C.I.
Av. Italia 5630 - Tel.: 2601 3037
Montevideo

rev 6891-01-2015

 f. alemán Itda.