

## KULLANMA TALİMATI

### LAURUS % 7.5 POTASYUM Klorür Enjeksiyonluk Çözelti

Damar içine uygulanır.

Steril

**Etkin madde:** 10 ml'lik ampulde 0.75 g potasyum klorür içerir.

**Yardımcı madde:** Enjeksiyonluk su

**Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.**

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

#### **Bu Kullanma Talimatında:**

- 1. LAURUS % 7.5 POTASYUM Klorür nedir ve ne için kullanılır?**
- 2. LAURUS % 7.5 POTASYUM Klorür'ü kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
- 3. LAURUS % 7.5 POTASYUM Klorür nasıl kullanılır?**
- 4. Olası yan etkiler nelerdir?**
- 5. LAURUS % 7.5 POTASYUM Klorür'ün saklanması**

**Başlıkları yer almaktadır.**

#### **1. LAURUS %7.5 POTASYUM Klorür nedir ve ne için kullanılır?**

LAURUS %7.5 POTASYUM Klorür, 10 ml'lik 1 ampulde 0.75 g potasyum klorür içermektedir.

LAURUS %7.5 POTASYUM Klorür'ün etkin maddesi olan potasyum klorür, belirli nedenler sonucu meydana gelen vücuttaki potasyum kayıplarını yerine koymak amacıyla kullanılmaktadır.

Potasyum kaybına neden olan durumlar ise;

- İshal, kusma ve mide-bağırsak sistemindeki fistüllerde,
- Birincil ve ikincil hiperaldosteronizmde (aşırı aldosteron salgılanması),
- Mineralokortikoid (Aldosteron) ve glukokortikoid (ACTH, kortizon v.b.) tedavilerinde,

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanununa göre elektronik imza ile oluşturulmuştur. Dokümanın doğruluğunu kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1S3k0ZmxXZ1AxZ1AxM0FyM0FyQ3NR

- **Parenteral sıvı tedavisinde (Potasyum ihtiyacı olmayan),**
- **Diyabetik ketoasidoziste (Belirtileri; bulantı, kusma, aşırı miktarda idrar yapma, uyuklama, bilinç kaybı),**

- Metabolik alkaloziste (vücut sıvılarında baz fazlası olması) ,
- Digitalis zehirlenmelerinde,
- Tuz kaybına neden olan böbrek iltihabı,
- Tiyazid sınıftan diüretiklerin (idrar söktürücüler) uzun süreli kullanımında,
- Kronik protein yıkımında

## **2. LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**

### **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ**

- Eğer LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün bileşenlerine karşı alerjiniz var ise kullanmayınız.
- LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü, hiperkalemi (kanda potasyum seviyelerinin yüksek olması) ile oligüri (idrarın normalden az çıkması), anüri (idrarın çıkarılmaması) ya da azotemi (kanda aşırı miktarda azot bulunması) ile şiddetli böbrek yetmezliği söz konusu ise veya tedavi edilemeyen kronik adenokortikal yetmezlik (Addison Hastalığı) durumlarında,
- Akut dehidratasyon (kısa sürede gelişen su kaybı, hiperkloremi (kandaki klorür seviyesinin yüksek olması) ve kramp durumlarında kullanmayınız.

### **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ**

Eğer

- Magnezyum eksikliğiniz (hipomagnezemi) varsa,
- Kardiyak rahatsızlığınız varsa, potasyum destekleyiciler ya da plazma potasyum seviyesini arttıran ilaçlarla birlikte kullanacaksanız,

Bu uyarılar geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

### **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün yiyecek ve içecek ile kullanılması**

Uygulama yöntemi açısından yiyecek ve içeceklerle etkileşimi yoktur.

### **Hamilelik**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Bu ilaç doktor tarafından gerekli görülmedikçe hamilelik döneminde kullanılmamalıdır.

*Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

### **Emzirme**

*İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza ile yapılmıştır. Dokümanın doğruluğunu kontrol etmek için QR kodunu kullanınız. Bu nedenle emzirme döneminde doktor kontrolünde kullanınız.

## **Araç ve makine kullanımı**

Araç ve makine kullanma üzerine normal değerlerde kalındığı sürece bilinen bir etkisi bulunmamaktadır.

## **Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı**

LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü aşağıdaki ilaçlarla birlikte alıyorsanız doktorunuza danışınız.

- ACE inhibitörleri (Yüksek kan basıncının tedavisinde kullanılmaktadır.)
- Amfoterisin, amikasin sülfat, dobutamin hidroklorür ve sabit yağ emülsiyonları
- Amilorid, spironolakton ve triamteren gibi potasyum tutucu diüretikler
- İnsülin, İnsülin+glukoz, sodyum bikarbonat infüzyonları
- Siklosporin (Organ nakli sonrasında kullanılır.)

*Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.*

## **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler:**

Uyarı gerektiren yardımcı madde içermemektedir.

## **3. LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR nasıl kullanılır?**

### **Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:**

Doktorunuz hastalığınıza bağlı olarak ilacınızın dozunu belirleyecek ve size uygulayacaktır.

Genel olarak saatte 20 mEq/L'yi geçmemek kaydıyla günde 20-150 mEq verilebilir. Maksimum doz 3.7 mEq/kg/24 saattir.

### **Uygulama yolu ve metodu:**

LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR 1000 mL'lik dekstroz solüsyonuna katılır. İntravenöz infüzyon şeklinde verilir. Dozlar vakanın durumuna göre doktor tarafından ayarlanır. Ağız yoluyla potasyum tedavisi yapmak için ampuller kırılıp, sıvı yiyecekler içine karıştırılarak verilebilir.

### **Değişik yaş grupları:**

#### **Çocuklarda kullanımı:**

Maksimum doz 2-3 mEq/kg/24 saattir.

#### **Yaşlılarda kullanımı:**

Yaşlı hastalarla yapılmış bir çalışma bulunmamaktadır.

### **Özel kullanım durumları**

#### **Böbrek yetmezliği:**

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Doküman <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edilebilir. Güvenli elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1S3k0ZmxXZ1AxZ1AxM0FyM0FyQ3NR

### **Karaciğer yetmezliği:**

Karaciğer yetmezliği olan hastalarla yapılmış çalışma bulunmamaktadır.

*Eğer LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.*

### **Kullanmanız gerekenden daha fazla LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR kullandıysanız:**

*LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'den kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.*

### **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR kullanmayı unutursanız:**

*Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.*

### **LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR ile tedavi sonlandırıldığında oluşabilecek etkiler**

Bulunmamaktadır.

### **4. Olası Yan Etkiler Nelerdir?**

Tüm ilaçlar gibi, LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir.

**Aşağıdakilerden biri olursa, LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

- Hiperkalemi
- Felç
- Kol ve bacaklarda uyuşma
- Zihin karışıklığı
- Gri deri
- Ciltte soğukluk
- Kan basıncında düşme
- Kardiyak aritmi (ritim bozukluğu)
- Kalp bloğu (kalp içi iletiminin zayıflaması)

Bunların hepsi çok ciddi yan etkilerdir.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:**

- Nefes darlığı
- Kusma
- İshal
- Kan ve lenf sıvısının içinde bulunduğu damardan dışarı sızması ve lokal doku hasarı

Bu belge 5070 sayılı Elektronik İmza Kanunu uyarınca elektronik olarak imzalanmıştır. Dokümanın doğruluğunu <https://www.turkiye.gov.tr/saglik-titck-ebys> adresinden kontrol edebilirsiniz. Elektronik imza aslı ile aynıdır. Dokümanın doğrulama kodu : 1S3k0ZmxXZ1AxZ1AxM0FyM0FyQ3NR

www.ilece114.com Bunların hepsi ciddi yan etkilerdir. Acil tıbbi müdahale gerekebilir.

**Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz doktorunuza söyleyiniz:**

- Güçsüzlük
- Enjeksiyon yerinde ağrı
- Mide gazı

Bunlar LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün hafif yan etkileridir.

Yan etkilerin raporlanması:

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri [www.titck.gov.tr](http://www.titck.gov.tr) sitesinde yer alan “İlaç Yan Etki Bildirimi” ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 numaralı yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'a bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

*Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız doktorunuzu veya eczacınızı bilgilendiriniz.*

## **5. LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ün saklanması**

*LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.*

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında saklayınız.

**Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.**

*Ambalajın üzerinde belirtilen son kullanma tarihinden sonra LAURUS % 7.5 POTASYUM KLORÜR'ü kullanmayınız.*

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! Çevre ve Şehircilik Bakanlığınca belirlenen toplama sistemine veriniz

**Ruhsat sahibi:** MS Pharma İlaç San. ve Tic. A.Ş., Ergene/Tekirdağ

Tel: 0 282 655 55 05

**Üretim Yeri:** MS Pharma İlaç San. ve Tic. A.Ş., Ergene/Tekirdağ

*Bu kullanma talimatı.....tarihinde onaylanmıştır.*