



FOLLETO DE INFORMACION AL PACIENTE

CLORURO DE POTASIO 10% SOLUCION INYECTABLE

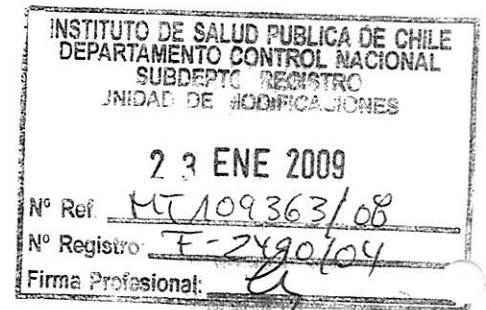
Solución inyectable concentrada.
Debe ser diluida antes de usar.

Es muy importante que lea y entienda la información que se encuentra a continuación. Si tiene cualquier duda o no está seguro de algo, consulta a su médico o al químico farmacéutico. Guarde este folleto, puede necesitar leerlo nuevamente. Verifique que este medicamento corresponda exactamente al indicado por su médico.

Composición

Cada 100 mL de solución contiene:

Cloruro de Potasio.....	10 g
Agua para inyectable c.s.p.....	100 mL
Proporciona:	
Potasio.....	1,34 mEq/mL
Cloruro.....	1,34 mEq/mL
Osmolaridad:.....	2,68 mOsm/mL



Clasificación Terapéutica

Antihipokalémico - Restaurador de electrolitos.

Recomendaciones De Usos

El cloruro de potasio está indicado en pacientes con hipokalemia con o sin alcalosis metabólica, en la intoxicación digitálica y en pacientes con parálisis periódica hipokalémica familiar. También en pacientes que padecen cirrosis hepática con ascitis; exceso de aldosterona con función renal normal; diarrea severa; vómito prolongado; síndrome de Bartter; nefropatía con pérdida de potasio; y en pacientes, incluido los niños, en tratamiento a largo plazo con corticosteroides.

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**



Contraindicaciones

Excepto en circunstancias especiales este medicamento no debe usarse cuando exista hiperkalemia, ya que al aumentar más la concentración sérica de potasio puede dar lugar a una parada cardíaca.

Interacciones

No administrar conjuntamente con: sales de calcio parenterales; glucósidos digitálicos en presencia de bloqueo cardíaco; insulina o bicarbonato sódico.

El riesgo de hiperkalemia aumenta cuando se dejan de usar los diuréticos ahorradores de potasio después de haberlos utilizado junto con suplementos de potasio.

El uso crónico o excesivo de laxantes puede reducir las concentraciones séricas de potasio.

También se podrían producir interacciones con amfotericina B, corticosteroides, ACTH, gentamicina, penicilinas, polimicina B, inhibidores de la ECA, ciclosporina, heparina, AINES, diuréticos, medicamentos como sales de potasio, sales de calcio parenterales, beta bloqueadores, sangre del banco de sangre.

Presencia de otras enfermedades:

El efecto de un medicamento puede modificarse por presencia de una enfermedad, dando lugar a efectos no deseados, algunos de ellos severos. No olvide informar a su médico si presenta alguna de las siguientes enfermedades: Enfermedad de Addison (glándulas suprarrenales poco activas); Enfermedad del corazón o enfermedad del riñón; Diarrea.

Reacciones Adversas

Hiperkalemia (confusión, latidos cardíacos irregulares o lentos, entumecimiento u hormigueo en manos, pies y labios, sensación de falta de aire o dificultad para respirar; ansiedad inexplicada; cansancio o debilidad no habituales; debilidad o pesadez en las piernas). Por vía parenteral la incidencia de latidos cardíacos irregulares (arritmia) puede ser más frecuente, es la indicación clínica más temprana y se detecta fácilmente mediante ECG.

Precauciones

No se han documentado problemas con el uso de sales de potasio en pacientes embarazadas, en período de lactancia, pediátricos y geriátricos, pero los pacientes ancianos tienen mayor riesgo de desarrollar hiperkalemia debido a los cambios relacionados con la edad en la habilidad de los riñones para excretar potasio.

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**



Advertencias

Los inyectables de Potasio con concentraciones mayores a 1,5 mEq/mL deben diluirse antes de la administración intravenosa.

Usar sólo si el contenido está limpio y transparente.

Mantener alejado de los niños.

Es recomendable un monitoreo estrecho del ECG, especialmente con infusiones mayores de 20 mEq/hora.

El potasio I.V. generalmente sólo se administra en pacientes con flujo urinario adecuado.

Vía de Administración y Dosis

Vía de administración: Solución inyectable concentrada. Debe ser diluida antes de usar. Administración endovenosa lenta.

La dosis la determina el médico según las necesidades individuales de cada paciente.

Incompatibilidades

El cloruro de potasio no debe añadirse a manitol, sangre o productos de la sangre, ni a soluciones que contengan aminoácidos o lípidos ya que pueden precipitar estas sustancias en la solución o producir lisis de los eritrocitos de la infusión.

Presentación: ampolla 5, 10, 20 mL

Condición de venta: Venta bajo receta médica.

Condiciones de Almacenamiento:

Mantener lejos del alcance de los niños. Mantener en su envase original, protegido del calor a no más de 30° C.

NO USAR ESTE PRODUCTO DESPUÉS DE LA FECHA DE VENCIMIENTO INDICADA EN EL ENVASE.

Fabricado y distribuido por:

LABORATORIO SANDERSON S.A.

Carlos Fernández 244 – San Joaquín, Santiago – Chile.

**FOLLETO DE INFORMACION
AL PACIENTE**