

BIPACKSEDEL

Bipacksedel: Information till patienten

Kalitabs 750 mg och 1000 mg depottabletter

kaliumklorid

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar ta detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

- Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.
- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Kalitabs är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du tar Kalitabs
3. Hur du tar Kalitabs
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Kalitabs ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Kalitabs är och vad det används för

Kalitabs är en depottablett som gör att den aktiva substansen frisläpps långsamt.

Kalitabs innehåller kalium som är ett viktigt beståndsdel i kroppens celler. Kaliumbrist kan uppstå vid vissa sjukdommar och vid behandling med urindrivande läkemedel (diuretika). Kalitabs används ofta vid behandling av för liten mängd kalium i blodet. Det kan även ges som förebyggande behandling tillsammans med diuretika.

Kalitabs är tillverkad så att upplösningen av tabletten blir fördröjd. Kalium finns i tabletten kärna, i ett mjukt skelett (matris), som ger en långsam och gradvis utsöndring av kalium genom hela tarmpassagen. Den mjuka matrisen kan ses i avföringen.

Kaliumklorid som finns i Kalitabs kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna bipacksedel. Fråga läkare, apotekspersonal eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Kalitabs

Ta inte Kalitabs:

- om du är allergisk mot kaliumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6)
- om din vätske- och saltbalans (elektrolytbalans) är kraftigt rubbad, som höga kaliumvärden i blodet (hyperkalemi) eller något annat tillstånd som kan orsaka hyperkalemi
- om du har allvarligt nedsatt njurfunktion
- om du har förträngningar i matstrupen och/eller tarmen
- om du har Addisons sjukdom (ej fungerande binjurebark) men inte tar medicin mot den.
-

Varningar och försiktighet

Tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska innan du tar Kalitabs

Var särskilt försiktig med Kalitabs:

- om du har hjärt- eller njursjukdom. Kaliumvärdena i blodet måste då kontrolleras regelbundet.
- om du är äldre och är i riskzonen för hjärt- och njursjukdommar.
- om du är riskzonen för förhöjda kaliumnivåer på grund av njursvikt eller försämrad funktion i binjurebarken, akut uttorkning (dehydrering) eller allvarliga vävnadsskador (som svåra brännskador)
- om du samtidigt använder läkemedel som minskar rörligheten i tarmarna

Hindrad passage, skador, sår, blödning och bristning av både övre och nedre delen av mag-tarmkanalen kan uppkomma, speciellt om Kalitabs tas med för liten mängd vatten eller om dina tarmrörelser är långsamma. Var särskilt försiktig om du är sängliggande eller gravid (se avsnitt Graviditet).

Avbryt behandlingen om blir illamående, kräks eller känner obehag i magen.

Barn och ungdomar

Kalitabs ska inte tas av barn och ungdomar under 18 år. Säkerheten och effekten av Kalitabs hos barn har inte fastställts.

Andra läkemedel och Kalitabs

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du tar, nyligen har tagit eller kan tänkas ta några andra läkemedel.

Om Kalitabs tas samtidigt med andra läkemedel som ökar kaliumnivåerna, t ex kaliumsparande diuretika (t ex spironolakton, eplerenon, triameteren och amilorid), ACE hämmare (t ex kaptopril, enalapril, lisinopril, perindopril, quinapril, ramipril, zofenopril), Angiotensin-II receptorb blockerare (azilsartan, candesartan, eprosartan, irbesartan, losartan, tasosartan, telmisartan, valsartan), reninhämmare (t ex aliskiren), ciklosporin, tacrolimus och trimetoprim och andra läkemedel som innehåller kalium (t ex kaliumsalter i penicillin) ökar risken för hyperkalemi (för mycket kalium i blodet).

Kalitabs med mat och dryck

Tabletterna skall tas hela med mycket vatten, minst ett helt glas vatten per dos (se avsnitt 3).

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, eller tror att du kan vara gravid eller planerar att få barn, rådfråga läkare eller apotekspersonal innan du använder detta läkemedel.

Läkemedlet kan användas under graviditet och amning, om din läkare fastslår att det är nödvändigt. Din tarmfunktion kan vara långsam under graviditeten och du ska därför vara speciellt försiktig när du tar Kalitabs och dricka tillräckligt mycket vatten när du tar tabletten.

Körförmåga och användning av maskiner

Kalitabs har ingen eller försumbar effekt på förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbete som kräver skärpt vaksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa

effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du tar Kalitabs

Ta alltid detta läkemedel enligt läkarens eller apotekspersonalens anvisningar. Rådfråga läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Rekommenderad dos är vid förebyggande behandling:

750 mg tabletter: Vanligtvis 1-2 tabletter 2-3 gånger dagligen.

1000 mg tabletter: Lägsta dosen är normalt 1 tablett 2 gånger dagligen.

Om du behandlas med Kalitabs för låga kaliumvärden avgörs dosen efter ditt kaliumvärde.

Vanlig dos för **750 mg** tabletter: 2 tabletter 2-3 gånger dagligen, tills kaliumvärdet har förbättrats.

Därefter är 1-2 tabletter 2 gånger dagligen en tillräcklig dos.

Den tillräckliga dosen för **1000 mg** tabletterna är 2 tabletter 2 gånger dagligen.

Tabletterna skall sväljas hela tillsammans med minst ett glas vatten. Ta inte tabletterna liggande och inte direkt innan sänggående.

Tablettens olösliga vita kärna (matrisen) kan ses i avföringen.

Om du har tagit för stor mängd av Kalitabs

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t ex ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel.112) för bedömning av risken samt rådgivning.

För stort intag av Kalitabs kan orsaka för höga kaliumnivåer, speciellt om du har en njursjukdom. Symptom på för höga kaliumnivåer är förvirring, stickningar, muskelsvaghet, förlamning, lågt blodtryck, hjärtrytmrubbningar och vid allvarliga fall hjärtstopp.

Om du har glömt att ta Kalitabs

Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Följande biverkningar har rapporterats:

Förhöjda kaliumvärden i blodet, bristning, blödning, sårbildning och förträngning, hinder eller stopp i magtarmkanalen. Diarré, kräkningar, magsmärtor, illamående och olika typer av utslag.

Avsluta behandlingen om du är illamående, kräks eller känner obehag i magen

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt via Läkemedelsverket, Box 26, SE-751 03 Uppsala. Webbplats: www.lakemedelsverket.se.

Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

5. Hur Kalitabs ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på etiketten på kartongen. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet eller bland hushållsavfall. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är kaliumklorid
- 750 mg kaliumklorid (en tablett innehåller 10 mmol kalium)
- 1000 mg kaliumklorid (en tablett innehåller 13 mmol kalium)
-
- Övrigt innehållsämnen är:
Kärna: etylcellulosa, glycerol 85 %, stearylalkohol, magnesiumstearat
Hölje: hypromellos, titandioxid (E171), talk, glycerol 85 %, sackarinnatrium

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Vita, ovala filmdragerade tabletter

750 mg: Förpackningsstorlek: 100 och 250 tabletter.

1000 mg: Förpackningsstorlek: 200 tabletter.

Innehavare av godkännande för försäljning och tillverkare

Innehavare av godkännande för försäljning

Karo Pharma AB

Box 16184

103 24 Stockholm

Sverige

medinfo@karopharma.com

Tillverkare

allphamed PHARBIL Arzneimittel GmbH

Hildebrandstr. 10-12

37081 Göttingen

Tyskland

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namnen:

Danmark: Kalitabs

Finland: Kalitabs

Island: Kaleorid

Norge: Kaleorid

Sverige: Kalitabs

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-03-12

Övriga informationskällor

Ytterligare information om detta läkemedel finns på Läkemedelsverkets webbplats
www.lakemedelsverket.se >