

FRENTE

POTAMKIM Gluconato de Potasio 31,2 %

Solución bebiBLE

COMPOSICIÓN: FORMULA CUALICANTITATIVA

Cada 100 ml de Solución BebiBLE contiene: Gluconato de Potasio 31,20 g, Glicerina 5,00 g, Hidroxipropilmetcelulosa 0,50 g, Sacarina Sádica 0,05 g, Ciclamato Sódico 0,50 g, Metilparabeno 0,20 g, Esencia Frutilla 0,15 g, Rojo Punzó 4R 0,01 g, Ácido Clorhídrico/Hidróxido de Sodio c.s.p. pH. Agua Purificada c.s.p. 100,00 ml

ACCIÓN TERAPÉUTICA: Reposición de potasio.

PROPIEDADES: El potasio es el catión predominante en el interior de la célula, mientras que en el líquido extracelular, es el sodio. Este gradiente de concentración se mantiene gracias a la presencia en la membrana celular de la enzima adenosintrifosfato sodio-potasio dependiente (Na⁺-K⁺ ATPasa), la cual transporta activamente sodio al exterior y potasio al interior de la célula. Estos gradientes son necesarios para la conducción de los impulsos nerviosos, para el mantenimiento de la función renal y del balance ácido-base entre otros. El Gluconato de potasio se absorbe bien por vía gastrointestinal y se elimina principalmente por vía renal.

INDICACIONES: Tratamiento y profilaxis de la hipopotasemia.

FARMACOCINÉTICA Y FARMACODINÁMICA: El ion potasio es el principal catión intracelular de muchos tejidos corporales y participa en numerosos procesos fisiológicos esenciales. Estos incluyen reacciones enzimáticas en el metabolismo intermedio, el mantenimiento de la tonicidad intracelular, la transmisión de impulsos nerviosos y la función de los músculos cardíaco, esquelético y liso. El nivel sérico normal del potasio se mantiene principalmente por regulación renal del balance de potasio. La depleción de potasio puede ocurrir por la pérdida de potasio a través de excreción renal y/o cuando la pérdida por el tracto gastrointestinal sobrepasa la ingesta de potasio. Tal depleción habitualmente se desencadena lentamente y como una consecuencia del tratamiento prolongado con diuréticos orales, hiperaldosteronismo primario o secundario, cetoacidosis diabética, vómito severo o diarrea o una restitución inadecuada de potasio en pacientes con nutrición parenteral prolongada. La depleción de potasio puede ser acompañada por hipocloremia y alcalosis metabólica. La disminución de potasio altera la utilización de la glucosa a nivel celular lo que puede determinar trastornos del ritmo cardíaco, alteraciones de la contractilidad muscular estriada y lisa, además de somnolencia, obnubilación mental y pérdida de la conciencia. En estos casos y en todos donde la hipopotasemia sea el trastorno a tratar, bastará administrar el suplemento de potasio que proporciona este producto para corregir la deficiencia.

POSOLOGÍA Y FORMA DE ADMINISTRACIÓN: Las dosis deberán adaptarse en forma individual a cada paciente, según criterio médico. Cada 15 ml de solución bebiBLE contiene 4,68 g de Gluconato de Potasio, equivalentes a 780 mg de Potasio elemental (20 mEq). Como posología media de orientación, se aconseja: Adultos: 15 ml de solución bebiBLE (1 cuchara sopera) dos veces por día; En caso de necesitarse dosis mayores, estas deberán administrarse con agua, después de las comidas, para evitar la intolerancia digestiva que ocasionan dosis más altas. Niños: Se dosifica según los requerimientos diarios de potasio por edad. Niño de 1 año: requiere como mínimo 300 mg de potasio diarios, estos están contenidos en 5 ml de solución bebiBLE (1 cuchara de té).

CONTRAINDICACIONES: Insuficiencia renal severa con oliguria o azoemia. Enfermedad de Addison no tratada. Deshidratación aguda. Hiperkalemia de cualquier etiología.

ADVERTENCIAS Y PRECAUCIONES: No se han descrito problemas en el ser humano. Embarazo y lactancia: No se han realizado estudios en la mujer embarazada por lo que se desconoce si este producto puede causar daño fetal cuando se administra durante el embarazo. Se deberá valorar el riesgo beneficio.



VENTA BAJO RECETA
Industria Argentina

DORSO

INTERACCIONES: La administración simultánea de suplementos de potasio y diuréticos ahorradores de potasio, puede producir hipercaliemias severas. Debe ser utilizado cuidadosamente en pacientes que reciben sustitutos de sal, ya que muchos de estos contienen cantidades sustanciales de potasio y el uso concomitante podría producir hipercaliemias.

REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS: Las reacciones adversas más comunes son: Confusión, latidos cardíacos irregulares, entumecimiento u hormigueo en manos, pies o labios, sensación de falta de aire, ansiedad, cansancio o debilidad, debilidad o pesadez de piernas, malestar abdominal o de estómago, dolor de pecho o garganta, heces que contienen sangre fresca o digerida, diarrea, náuseas, vómitos. Estos efectos ocurren más frecuentemente cuando el medicamento no se ingiere con alimentos. La hipercaliemias se presenta rara vez, en pacientes con función renal normal que reciben suplementos orales de potasio.

SOBREDOSIFICACIÓN: Los síntomas de una sobredosis de Gluconato de Potasio incluyen parálisis, entumecimiento o hormigueo en las manos, brazos, piernas, o pies; un latido irregular del corazón; presión arterial baja (mareos, confusión, debilidad, cansancio); convulsiones; estado de coma; y un ataque cardiaco.

PRESENTACIÓN: Frascos conteniendo 150 y 500 ml, los que se presentan en envases conteniendo 1, 5, 6, 10, 12, 24, 25, 48 y 50 frascos, siendo los ocho últimos de uso hospitalario exclusivo.

Conservación: POTAMKIM Solución BebiBLE debe ser conservado a temperatura ambiente, entre 15° y 25°C, en su estuche original y al abrigo de la luz y del calor.

Ante la eventualidad de una sobredosisificación, concurrir al hospital más cercano o comunicarse con los centros de toxicología: Hospital de Pediatría Ricardo Gutiérrez: (011) 4962-9247.

Hospital A. Posadas: (011) 4469-9200/9300.

Optativamente otros centros de intoxicaciones.

Vencimiento: no administrar este medicamento luego de la fecha indicada en el envase.

Ante cualquier duda, consulte con su médico o farmacéutico.

Ante cualquier inconveniente con el producto el paciente puede llenar la ficha que está en la Página Web de la ANMAT:
<http://www.anmat.gov.ar/farmacovigilancia/Notificar.asp> o llamar a ANMAT Responde: 0800-333-1234

MANTENER ESTE Y TODOS LOS MEDICAMENTOS FUERA DEL ALCANCE DE LOS NIÑOS

Fecha de última actualización Octubre 2013

Especialidad medicinal autorizada por el Ministerio de Salud y Ambiente - Certificado N°: 53.762

Director técnico: Farm. Fabián De Bonis



RONNET LABORATOIRES S.A.
José E. Rodó 5940 - (C1440AJX)
Ciudad Autónoma de Buenos Aires
Tel.: 4687-7007

02ME1518-1 (04/2022)
150x150



RONNET Laboratoires S.A.
Producto. POTAMKIM - 02ME1518-1 (04/2022)
Pieza. Comprimidos y solución- (150 x 150 mm)
Impresión. Pantone 293

Este recuadro contiene información que no es parte del original - No debe imprimir

IGUAL TAMAÑO