

Natriumbikarbonat Meda

M F

Meda

Tablett 1 g

(vita, plana, med skåra, 13,5 mm)

Alkaliserande medel

Aktiv substans:

Natriumvätekarbonat

ATC-kod:

A02AH

Läkemedel från Meda omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

FASS-text: *Denna text är avsedd för vårdpersonal.*

Texten är baserad på produktresumé: 2020-06-17.

Indikationer

Acidos. För alkalisering av urin.

Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll.

Dosering

Individuell dosering. Acidos: Vanlig dosering är 1-6 g per dygn. Vid renal tubulär acidosis kan upp till flera 10-tal g per dygn behövas. Alkalisering av urin: 1-2 tabletter 3 gånger dagligen (t ex vid giktbehandling med probenecid).

Varningar och försiktighet

Försiktighet iakttas vid hjärtinsufficiens och njurinsufficiens.

Natriumbikarbonat Meda innehåller 273,8 mg natrium per tablett, motsvarande ca 14 % av WHO:s högsta rekommenderade dagliga intag (2 gram natrium för vuxna). Maximal dos av Natriumbikarbonat Meda motsvarar ca 84 % av WHO:s högsta rekommenderade dagliga intag.

Natriumbikarbonat Meda anses ha ett högt natriuminnehåll och detta ska tas i beaktande hos de patienter som ordinerats en saltfattig kost.

Interaktioner

Natriumvätekarbonat har rapporterats hämma absorptionen av tetracykliner till följd av pH-förändringen.

Graviditet

Inga kända risker vid användning under graviditet.

Amning

Uppgift saknas om natriumvätekarbonat passerar över i modersmjölk.

Trafik

Inga effekter har observerats.

Biverkningar

Sällsynt ($<1/1000$)	Metabol: Alkalos
---------------------------	------------------

Vid hjärt- och njurinsufficiens bör beaktas innehållet av natriumjoner, som kan ge vätskeretention. Kontinuerligt bruk av stora doser kan ge alkalos.

Rapportering av misstänkta biverkningar

Det är viktigt att rapportera misstänkta biverkningar efter att läkemedlet godkänts. Det gör det möjligt att kontinuerligt övervaka läkemedlets nytta-riskförhållande. Hälso- och sjukvårdspersonal uppmanas att rapportera varje misstänkt biverkning till Läkemedelsverket, men alla kan rapportera misstänkta biverkningar till Läkemedelsverket, www.lakemedelsverket.se.

Postadress

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Överdoser

Toxicitet

Relativt låg akut toxicitet. Små barn och personer med nedsatt njurfunktion känsliga. 3,5 g till 4 månaders barn gav allvarlig alkalos.

Symtom

Kraftig gasbildning. Eventuell hypernatremi och alkalos.

Behandling

Om befogat, ventrikeltömning. Korrektion av eventuella rubbningar i syrabas- och elektrolytbalans, symtomatisk terapi i övrigt.

Farmakokinetik

Natriumvätekarbonat har hög absorptionsgrad.

Prekliniska uppgifter

Det finns inga prekliniska data av relevans för säkerhetsbedömningen utöver vad som redan beaktats i produktresumén.

Innehåll

Kvalitativ och kvantitativ sammansättning

Varje tablett innehåller natriumvätekarbonat 1 g

För fullständig förteckning över hjälpämnen, se avsnitt Innehåll.

Förteckning över hjälpämnen

Mikrokristallin cellulosa, gelatin, talk.

Blandbarhet

Ej relevant.

Miljöpåverkan

Natriumvätekarbonat

Miljörisk: Användning av elektrolyter bedöms inte medföra någon miljöpåverkan.

Detaljerad miljöinformation

Enligt den europeiska läkemedelsmyndigheten EMA:s riktlinjer för miljöriskbedömningar av läkemedelssubstanser (EMA/CHMP/SWP/4447/00), är vitaminer, elektrolyter, aminosyror, peptider, proteiner, kolhydrater, lipider, vacciner och växtbaserade läkemedel undantagna då de inte bedöms medföra någon betydande risk för miljön.

Hållbarhet, förvaring och hantering

Hållbarhet

5 år.

Särskilda förvaringsanvisningar

Inga särskilda förvaringsanvisningar.

Särskilda anvisningar för destruktion

Inga särskilda anvisningar.

Förpackningsinformation

Tablett 1 g vita, plana, med skåra, 13,5 mm

100 styck burk, receptfri, 187:49, F