

Kajos[®]

R F

Viatriis

Oral lösning 33 mg (0,85 mmol) K⁺/ml
(Klar och svagt gul)

Flytande kaliumpreparat

Aktiv substans:

Kaliumcitrat

ATC-kod:

A12BA02

Läkemedel från Viatriis omfattas av Läkemedelsförsäkringen.

FASS-text: Denna text är avsedd för vårdpersonal.

Texten är baserad på produktresumé: 2022-06-27.

Indikationer

Profylaktisk kaliumbehandling i samband med saluretikaterapi, i synnerhet i kombination med digitalispreparat.

Kontraindikationer

Överkänslighet mot den aktiva substansen eller mot något hjälpämne som anges i avsnitt Innehåll.
Njurinsufficiens.
Hyperkalemi.
Obehandlad Addisons sjukdom.

Dosering

Dosen ska avpassas individuellt. Följande gäller som riktlinjer:

15-30 ml 1-2 gånger dagligen. 15 ml innehåller 0,5 g K⁺ (vilket motsvaras av cirka 1 g KCl).

Varningar och försiktighet

Vid manifest hypokalemi med alkalos bör kaliumklorid användas i stället.

Kajos innehåller 1,65 gram invertsocker (sockerblandning: glukos + fruktos) per 15 ml, vilket bör beaktas vid behandling av patienter med diabetes mellitus. Vid långtidsanvändning kan läkemedlet vara skadligt för tänderna.

Patienter med något av följande sällsynta ärftliga tillstånd bör inte använda detta läkemedel: fruktosintolerans, glukos-galaktosmalabsorption.

Vid hjärt- och njursjukdom bör serumkalium kontrolleras.

Detta läkemedel innehåller mindre än 1 mmol (23 mg) natrium per 15 ml, d.v.s. är näst intill "natriumfritt".

Interaktioner

Samtidig behandling med kaliumsparande diuretika bör undvikas, på grund av risken för hyperkalemi. Vid samtidig behandling med takrolimus bör kalium i serum följas eftersom takrolimus kan orsaka hyperkalemi eller öka befintlig hyperkalemi.

Graviditet

Reproduktionstoxiska studier på djur har ej utförts. Det är inte känt om Kajos har reproduktionstoxiska effekter på människa.

Amning

Det är inte känt om Kajos påverkar halten av kalium i human modersmjölk. Försiktighet ska iakttas under amning.

Trafik

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

Biverkningar

För detta preparat saknas modern klinisk dokumentation som kan tjäna som underlag för bedömning av biverkningsfrekvensen.

Vid nedsatt njurfunktion kan hyperkalemi utvecklas.

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: 20 g till vuxen gav letal intoxication.

Symtom: Hyperkalemisymtom, effekterna på hjärtat viktigast med symtom som hypotension, bradykardi, block, ventrikulärrytmier. Neuromuskulära symtom (tremor, muskelsvaghet, paralytiska muskelkramper, parestesier, hyporeflexi).

Andningsdepression. Magsymtom pga. korrosiv verkan. Acidosis.

Behandling: Om befogat ventrikelsköljning. Kontinuerlig EKG-övervakning, täta kontroller av elektrolyt- och syrabasstatus. Behandlingen inriktas främst på att motverka allvarlig hyperkalemi och effekterna härav. Riklig intravenös vätsketillförsel inklusive fysiologisk natriumkloridlösning samt furosemid. Kalciumglubionat (9 mg Ca/ml) 10 ml intravenöst till vuxna i upprepade doser. 60 mmol natriumbikarbonat (100 ml natriumbikarbonat 50 mg/ml) eller 150 ml Tribonat ges som infusion under 5 minuter till vuxna. Glukosinsulininfusion samt beta-receptorstimulerare för inhalation. Vid massiv dos och vid uttalad hyperkalemi ges tidigt natriumpolystyren sulfonat 15 g x 3-4 (5 g x 3-4 till barn) per os eller rektalt. I svåra fall peritoneal- eller hemodialys. Vid kramper diazepam. Symtomatisk behandling.

Farmakodynamik

Kalium är ett mineralämne som bland annat har betydelse för kroppens muskel- och nervfunktion. Vid saluretikaterapi ökar utsöndringen av kalium och därmed risken för hypokalemi. Kåjor ersätter dessa kaliumförluster.

Farmakokinetik

-

Prekliniska uppgifter

-

Innehåll

Kvalitativ och kvantitativ sammansättning

1 ml lösning innehåller 33 mg K^+ i form av kaliumcitrat 92 mg (cirka 0,85 mmol K^+).

Hjälpämnen med känd effekt:

1 ml oral lösning innehåller 110 mg invertsocker.

Förteckning över hjälpämnen

1 ml lösning innehåller:

Invertsocker (glukos + fruktos)

Kaliumsorbat (konserveringsmedel E202)

Natriumbenzoat (konserveringsmedel E211)

Citronsyramonohydrat

Sackarinnatrium

Vatten

Blandbarhet

Ej relevant.

Hållbarhet, förvaring och hantering

Hållbarhet

4 år.

Särskilda förvaringsanvisningar

Förvaras i kylskåp (2 °C – 8 °C).

Särskilda anvisningar för destruktion

Inga särskilda anvisningar.

Egenskaper hos läkemedelsformen

Oral lösning

Kajos är en klar, svagt gul lösning.

Förpackningsinformation

Oral lösning 33 mg (0,85 mmol) K⁺/ml (Klar och svagt gul)

500 milliliter flaska, 122:88, F