

Pakkausseloste: Tietoa potilaalle

Alkacit 10 mEq sääde llysti vapauttavat tabletit kaliumsitraatti

Lue tämä pakkausseloste huolellisesti ennen kuin aloitat tämän lääkkeen ottamisen, sillä se sisältää sinulle tärkeitä tietoja.

- Säilytä tämä pakkausseloste. Voit tarvita sitä myöhemmin.
- Jos sinulla on kysyttävää, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.
- Tämä lääke on määrätty vain sinulle eikä sitä pidä antaa muiden käyttöön. Se voi aiheuttaa haittaa muille, vaikka heillä olisikin samanlaiset oireet kuin sinulla.
- Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Ks. kohta 4.

Tässä pakkausselosteessa kerrotaan:

1. Mitä Alkacit on ja mihin sitä käytetään
2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Alkacitia
3. Miten Alkacitia otetaan
4. Mahdolliset haittavaikutukset
5. Alkacitin säilyttäminen
6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

1. Mitä Alkacit on ja mihin sitä käytetään

Alkacit sisältää vaikuttavaa ainetta, kaliumsitraattia. Kaliumsitraatti nostaa virtsan pH-arvoa, mikä tekee virtsasta vähemmän hapanta. Näin munuaiskiviä muodostuu vähemmän.

Alkacitia käytetään:

- munuaiskivien hoitoon ja/tai ehkäisyyn
- virtsan sitraattiniukuuden hoitoon (aineenvaihdunnan häiriö, jossa virtsaan erittyy vain vähän sitraattia)
- munuaisperäisen asidoosin hoitoon (tila, jossa munuaiset eivät poista happoja verestä virtsaan niin hyvin kuin niiden pitäisi), kun siihen liittyy kalsiummunuaiskiviä.

Kaliumsitraattia, jota Alkacit sisältää, voidaan joskus käyttää myös muiden kuin tässä pakkausselosteessa mainittujen sairauksien hoitoon. Kysy neuvoa lääkäriltä, apteekkihenkilökunnalta tai muulta terveydenhuollon ammattilaiselta tarvittaessa ja noudata aina heiltä saamiasi ohjeita.

2. Mitä sinun on tiedettävä, ennen kuin otat Alkacitia

Älä ota Alkacitia

- jos olet allerginen kaliumsitraatille tai tämän lääkkeen jollekin muulle aineelle (lueteltu kohdassa 6)
- jos munuaistoimintasi on vaikeasti heikentynyt
- jos sinulla on aktiivinen tai sitkeä virtsatieinfektio
- jos sinulla on huomattava tai täydellinen virtsatietukos
- jos veressäsi on liikaa kaliumia (hyperkalemia)
- jos sydämesi toiminta on vaikeasti heikentynyt
- jos sinulla on diabetes, joka on huonossa hoitotasapainossa
- jos lisämunuaisesi eivät toimi kunnolla
- jos veresi ja muiden elimistön nesteiden happo-emästasapaino on häiriintynyt (aineenvaihdunnallinen alkaloosi tai hengitysalkaloosi)
- jos sinulla on mahahaava
- jos sinulla on tila, jossa mahalaukun tyhjeneminen on hidastunut

- jos sinulla on suolitukos.

Varoitukset ja varotoimet

Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa ennen kuin otat Alkacitia seuraavissa tapauksissa:

- sinulla on sairaus, jonka vuoksi elimistösi ei pysty erittämään kaliumia. Alkacit voi aiheuttaa tilan, jossa vereen kertyy liikaa kaliumia (hyperkalemia), ja sydämenpysähdyksen, joka voi johtaa kuolemaan. Lääkäri tarkkailee sinua ja ottaa verikokeita 4 kuukauden välein.
- maksasi toiminta on vaikeasti heikentynyt.

Muut lääkevalmisteet ja Alkacit

Kerro lääkärille tai apteekkihenkilökunnalle, jos parhaillaan otat, olet äskettäin ottanut tai saatat ottaa muita lääkkeitä.

Jotkin lääkkeet saattavat vaikuttaa Alkacitin toimintaan, ja Alkacit saattaa vaikuttaa muiden lääkkeiden toimintaan.

- Seuraavien lääkkeiden samanaikainen käyttö voi suurentaa kaliumin määrää veressä:
 - kaliumia säästävät diureetit (joilla hoidetaan korkeaa verenpainetta, nesteen kertymistä kudoksiin eli turvotusta ja sydänsairauksia), esim. amiloridi, eplerenoni, spironolaktoni, triamtereeni
 - finerenoni (kroonisen munuaistaudin hoitoon potilaille, joilla on tyypin 2 diabetes)
 - angiotensiinikonvertaasi-entsyymin (ACE) estäjät, angiotensiini II -reseptorin estäjät, aliskireeni, beetasalpaajat (korkean verenpaineen hoitoon)
 - digoksiini (erilaisten sydänsairauksien hoitoon)
 - drospirenoni (suun kautta otettava ehkäisyvalmiste, hormonikorvaushoitoon käytetty valmiste)
 - hepariini (verenohennuslääke)
 - nikorandiili (rasitusrintakivun hoitoon)
 - ei-steroidaaliset tulehduskipulääkkeet (joilla lasketaan kuumetta ja lievitetään kipua ja tulehdusta), esim. indometasiini
- Samanaikainen käyttö voi voimistaa seuraavien lääkkeiden vaikutusta:
 - alfa- tai beeta-agonistit (epäsuorasti vaikuttavat) (ADHD:n, narkolepsian, nenän tukkoisuuden ja astman hoitoon)
 - amantadiini (Parkinsonin taudin oireiden hoitoon)
 - mekamyliamiini (korkean verenpaineen hoitoon)
 - memantiini (dementian hoitoon)
 - kiniini (malarian, jalkakrampien ja vastaavien tilojen hoitoon)
 - amfetamiinit (stimulantteja, jotka kiihdyttävät elimistön toimintoja)
 - alumiinihydroksidi (näristyksen, liikahapoisuuden hoitoon)
- Samanaikainen käyttö seuraavien lääkkeiden kanssa voi lisätä vatsakivun (mahahaavojen) riskiä:
 - antikolinergit (lääkkeitä, jotka hidastavat maha-suolikanavan liikkeitä).

Alkacit alkoholin kanssa

Älä juo alkoholia, kun otat Alkacitia, sillä tällöin lääke saattaa vapautua elimistöön liian nopeasti.

Raskaus ja imetys

Jos olet raskaana tai imetät, epäilet olevasi raskaana tai jos suunnittelet lapsen hankkimista, kysy lääkäriltä tai apteekista neuvoa ennen tämän lääkkeen käyttöä.

Raskaus

Lääkäri hoitaa sinua tällä lääkkeellä, jos se on ehdottoman välttämätöntä, ja tarkkailee sinua huolellisesti.

Imetys

Alkacitia voi käyttää rintaruokinnan aikana.

Ajaminen ja koneiden käyttö

Alkacitilla ei ole haitallista vaikutusta ajokykyyn ja koneidenkäyttökykyyn.

Lääke voi heikentää kykyä kuljettaa moottoriajoneuvoa tai tehdä tarkkaa keskittymistä vaativia tehtäviä. On omalla vastuullasi arvioida, pystytkö näihin tehtäviin lääkehoidon aikana. Lääkkeen vaikutuksia ja haittavaikutuksia on kuvattu muissa kappaleissa. Lue koko pakkauseloste opastukseksi. Keskustele lääkärin tai apteekkihenkilökunnan kanssa, jos olet epävarma.

Alkacit sisältää kaliumia

Alkacit sisältää 390 mg kaliumia per tabletti. Potilaiden, joilla on munuaisten vajaatoimintaa tai ruokavalion kaliumrajoitus, on otettava tämä huomioon.

3. Miten Alkacitia otetaan

Ota tätä lääkettä juuri siten kuin lääkäri on määrännyt tai apteekkihenkilökunta on neuvonut. Tarkista ohjeet lääkäriltä tai apteekista, jos olet epävarma.

Tabletit tulee ottaa aterian yhteydessä tai 30 minuutin kuluessa aterian jälkeen mahdollisten mahan ärsytysreaktioiden välttämiseksi.

Alkacit on säädellysti vapauttava tabletti, joka vapauttaa lääkettä vähitellen. Tabletit on siksi nieltävä kokonaisuina riittävän nestemäärän kanssa, eikä niitä saa ottaa alkoholin kanssa, murskata, pureskella tai liuottaa. Tämä voi johtaa lääkkeen vapautumiseen liian aikaisin ja aiheuttaa ärsytystä suussa tai nielussa.

Alkacit-valmisteen käytön aikana tulee välttää runsassuolaisia ruokia ja pöytäsuolan käyttöä sekä lisätä nesteen saantia. Tämä edesauttaa virtsaneritystä ja varmistaa Alkacitin tehon munuais kivien ja muiden sairauksien hoidossa. Tämä auttaa myös varmistamaan, että munuaisesi toimivat kunnolla, ja auttaa ehkäisemään munuaisongelmia.

Lääkäri seuraa sinua tarkasti ja ottaa säännöllisesti verikokeita.

Suosittelun annos on

Vaikea sitraattiniukkuus (virtsaan erittyy sitraattia alle 150 mg/vrk)

Aloitusannos: 6 tablettia/vrk (60 mEq/6 480 mg) jaettuna kolmeen päivittäiseen annokseen.

Lievä sitraattiniukkuus (virtsaan erittyy sitraattia yli 150 mg/vrk)

Aloitusannos: 3 tablettia/vrk (30 mEq/3 240 mg) jaettuna kolmeen päivittäiseen annokseen.

Tarvittaessa annosta voidaan nostaa aina enimmäisannokseen 10 tablettia/vrk (100 mEq/10 800 mg) asti.

Keskivaikeasti heikentynyt munuais toiminta

Munuaistoimintaasi tarkkailaan säännöllisesti.

Heikentynyt maksan toiminta

Alkacitia tulee käyttää varoen.

Jos otat enemmän Alkacitia kuin sinun pitäisi

Jos olet ottanut liian suuren lääkemannoksen tai vaikkapa lapsi on ottanut lääkettä vahingossa, ota heti yhteyttä lääkäriin, sairaalaan tai Myrkytystietokeskukseen (puh. 0800 147 111 Suomessa, puh. 112 Ruotsissa) riskien arvioimiseksi ja lisäohjeiden saamiseksi, vaikka epämukavuuden tai myrkytyksen merkkejä ei olisikaan.

Yliannostuksen merkkejä ovat esim. masennus, henkinen sekavuus, parestesia (esim. pistely, puutuminen), lihasheikkous ja joskus raajojen halvaus, joka voi kehittyä vähitellen tai vaihteittain,

hidas syke (bradykardia), matala verenpaine, joka voi joissakin tapauksissa olla vakavaa (johtaa epäsäännölliseen sydämensykkeeseen, mahdollisesti sydänkohtaukseen ja äkkikuolemaan).

Jos unohdat ottaa Alkacitia

Jos unohdat ottaa tabletin, jätä kyseinen annos kokonaan ottamatta. Ota seuraava annos normaaliin aikaan. Älä ota kaksinkertaista annosta korvataksesi unohtamasi annoksen.

Jos lopetat Alkacitin otton

Älä lopeta Alkacit-tablettien käyttöä, ellei lääkäri kehota sinua tekemään niin. Lääkäri päättää, milloin Alkacit-hoito tulee lopettaa.

Jos sinulla on kysymyksiä tämän lääkkeen käytöstä, käänny lääkärin, apteekkihenkilökunnan tai sairaanhoitajan puoleen.

4. Mahdolliset haittavaikutukset

Kuten kaikki lääkkeet, tämäkin lääke voi aiheuttaa haittavaikutuksia. Kaikki eivät kuitenkaan niitä saa.

Ota heti yhteys lääkäriin, jos sinulle ilmaantuu jokin näistä mahdollisesti vakavista haittavaikutuksista:

Tunte maton (koska saatavissa oleva tieto ei riitä esiintyvyyden arviointiin)

- polttava ja raskas tunne vatsanpohjassa, lievä pahoinvointi, oksentelu, ruokahaluttomuus ja heikkous, jotka johtuvat vatsan limakalvon vaurioista
- verinen oksennus ja/tai mustat ulosteet, jotka johtuvat verenvuodosta vatsassa ja suolistossa
- ummetus, oksentelu, kyvyttömyys poistaa ulostetta tai ilmaa ja vatsan turvotus, jotka johtuvat suolitukoksesta
- lihasheikkous, sekavuus ja puhevaikeudet, jotka johtuvat veren liiallisesta kaliumpitoisuudesta (hyperkalemia).

Muut mahdolliset haittavaikutukset

Hyvin yleiset haittavaikutukset (yli 1 henkilöllä kymmenestä)

- vatsakipu
- pahoinvointi

Yleinen (enintään 1 henkilöllä kymmenestä)

- ylävatsakipu
- ripuli
- ylävatsavaivat
- nielemisvaikeudet
- ruokatorven tulehdus
- oksentelu
- ilmavaivat, turvotus, röyhtäily
- ihottuma

Saatat huomata tabletin sisältämän vahan jäämiä ulosteessasi. Tämä on normaalia. Siitä ei tarvitse huolestua.

Haittavaikutuksista ilmoittaminen

Jos havaitset haittavaikutuksia, kerro niistä lääkärille, apteekkihenkilökunnalle tai sairaanhoitajalle. Tämä koskee myös sellaisia mahdollisia haittavaikutuksia, joita ei ole mainittu tässä pakkausselosteessa. Voit ilmoittaa haittavaikutuksista myös suoraan (ks. yhteystiedot alla).

www-sivusto: www.fimea.fi

Lääkealan turvallisuus- ja kehittämiskeskus Fimea

Lääkkeiden haittavaikutusrekisteri
PL 55
00034 FIMEA

Ilmoittamalla haittavaikutuksista voit auttaa saamaan enemmän tietoa tämän lääkevalmisteen turvallisuudesta.

5. Alkacitin säilyttäminen

Ei lasten ulottuville eikä näkyville.

Säilytä alkuperäispakkauksessa. Herkkä kosteudelle.

Älä käytä tätä lääkettä kotelossa ja pullossa mainitun viimeisen käyttöpäivämäärän (EXP) jälkeen. Viimeinen käyttöpäivämäärä tarkoittaa kuukauden viimeistä päivää.

Lääkkeitä ei pidä heittää viemäriin eikä hävittää talousjätteen mukana. Kysy käyttämättömien lääkkeiden hävittämisestä apteekista. Näin menetellen suojelet luontoa.

6. Pakkauksen sisältö ja muuta tietoa

Mitä Alkacit sisältää

- Vaikuttava aine on kaliumsitraatti.
1 tabletti sisältää 1 080 mg (10 meq) kaliumsitraattia, joka vastaa 390 mg kaliumia.
- Muut aineet ovat karnaubavaha ja magnesiumstearaatti.

Lääkevalmisteen kuvaus ja pakkausko

Kermanväriset tai keltaiset, soikeat, kaksoiskuperat päällystämättömät tabletit. Tablettikoko: noin 18,5 mm.

Pakkausko: 100 säädellysti vapauttavaa tablettia.

Tabletit on pakattu muovipulloon, joka on suljettu lapsiturvallisella korkilla. Pullo on pakattu kartonkikoteloon.

Myyntiluvan haltija

Vital Pharma Nordic ApS
Frederiksgade 11, st.th.
1265 København
Tanska

Valmistaja

Netpharmalab Consulting Services, S.L.
Carretera de Fuencarral, 22
28108 Alcobendas
Madrid
Espanja

Tällä lääkkeellä on myyntilupa Euroopan talousalueeseen kuuluvissa jäsenvaltioissa seuraavilla kauppanimillä:

Tanska, Suomi, Ruotsi, Norja, Islanti: Alkacit

Tämä pakkausseloste on tarkistettu viimeksi 12.06.2024

Bipacksedel: Information till användaren

Alkacit 10 mEq tabletter med modifierad frisättning kaliumcitrat

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

1. Vad Alkacit är och vad det används för

Alkacit innehåller den aktiva substansen kaliumcitrat. Kaliumcitrat höjer urinens pH, vilket gör urinen mindre sur. Därmed är det mindre sannolikt att njursten bildas.

Alkacit används för att:

- behandla och förebygga njursten
- behandla hypocitraturi (en metabolisk störning med en låg nivå av citrat som utsöndras i urinen)
- behandla renal tubulär acidosis (när njurarna inte klarar av att avlägsna syra ur kroppen genom urinen tillräckligt väl) med kalciumnjurstenar

Kaliumcitrat som finns i Alkacit kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apoteks- eller annan hälsovårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du tar Alkacit

Ta inte Alkacit

- om du är allergisk mot kaliumcitrat eller något annat innehållsämne i detta läkemedel som anges i avsnitt 6
- om du har allvarligt nedsatt njurfunktion
- om du har aktiv eller ihållande urinvägsinfektion
- om du har påtaglig eller fullständig obstruktion av urinvägarna
- om du har för hög halt av kalium i ditt blod (hyperkalemi)
- om du har allvarligt nedsatt hjärtfunktion
- om du har obehandlad diabetes
- om dina binjuror inte fungerar ordentligt
- om syra-basbalansen i ditt blod och dina kroppsvätskor är rubbad (metabolisk eller respiratorisk alkalos)
- om du har magsår
- om du har ett tillstånd där maten stannar i magsäcken längre än den ska (fördröjd tömning av magsäcken)
- om du lider av tarmobstruktion

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller apotekspersonal innan du tar Alkacit om du har:

- ett tillstånd där du inte kan utsöndra kalium. Alkacit kan orsaka för hög halt av kalium i blodet (hyperkalemi) och hjärtstopp, vilket kan leda till dödsfall. Din läkare kommer att övervaka dig och ta blodprov var 4:e månad.
- svårt nedsatt leverfunktion

Andra läkemedel och Alkacit

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

Vissa läkemedel kan påverka hur Alkacit fungerar och vice versa. Samtidig användning med följande läkemedel:

- kan öka nivån av kalium i ditt blod:
 - kaliumsparande diuretika (behandling för att sänka blodtrycket, behandling av vätskeansamling i vävnad (ödem), hjärtsjukdomar), t.ex. amilorid, eplerenon, spironolakton och triamteren
 - finerenon (för behandling av kronisk njursjukdom i samband med typ 2-diabetes)
 - angiotensinomvandlande enzym (ACE)-hämmare, angiotensin II-receptorblockerare, aliskiren, betablockerare (för att sänka högt blodtryck)
 - digoxin (för behandling av olika hjärtsjukdomar)
 - drospirenon (p-piller, hormonersättning)
 - heparin (blodförtunnande)
 - nicorandil (för behandling av angina)
 - icke-steroida antiinflammatoriska läkemedel (NSAID) (för att minska smärta, feber, inflammation), t.ex. indometacin
- kan öka effekten av följande läkemedel:
 - alfa-/beta-agonister (indirekt verkande) (för behandling av ADHD, narkolepsi, nästäppa, astma)
 - amantadin (för behandling av symtom på Parkinsons sjukdom)
 - mecamlamin (för att sänka högt blodtryck)
 - memantin (för behandling av demens)
 - kinin (för behandling av malaria, benkramper och liknande tillstånd)
 - amfetamin (stimulantia som påverkar kroppens system)
 - aluminiumhydroxid (för behandling av halsbränna, sura uppstötningar)
- kan öka risken för buksmärtor (magsår):
 - antikolinergika (läkemedel som fördröjer magtarmkanalens rörelser)

Alkacit med alkohol

Du ska inte dricka alkohol när du tar Alkacit, eftersom det kan leda till att läkemedlet frisätts för snabbt i kroppen.

Graviditet och amning

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

Graviditet

Din läkare kommer endast att behandla dig med detta läkemedel om det är absolut nödvändigt. Du kommer då att stå under strikt medicinsk övervakning.

Amning

Alkacit kan användas under amning.

Körförmåga och användning av maskiner

Alkacit påverkar inte förmågan att framföra fordon och använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. 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 din läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

Alkacit innehåller kalium

Alkacit innehåller 390 mg kalium per tablett. Detta bör beaktas av patienter med reducerad njurfunktion eller patienter som ordinerats kaliumfattig kost.

3. Hur du tar Alkacit

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

Tabletterna ska tas i samband med måltid eller inom 30 minuter efter måltid för att undvika reaktioner från magsäcken.

Alkacit är en tablett med modifierad frisättning som frisätter läkemedlet gradvis. Tabletterna måste därför sväljas hela med tillräckligt mycket vätska och bör inte tas med alkohol, krossas, tuggas eller lösas upp, eftersom detta kan leda till att läkemedlet frisätts för tidigt och kan orsaka irritation i munnen och halsen.

Du bör ta Alkacit i kombination med en diet som undviker livsmedel med mycket salt. Undvik att använda bordssalt och öka ditt intag av vätska. Detta hjälper dig att kissa mer och att optimera Alkacits effekt vid behandling av njursten och andra sjukdomar. Det säkerställer också din njurfunktion och förebygger problem med njurarna.

Din läkare kommer att övervaka dig noga och ta regelbundna blodprover.

Rekommenderad dos är

Allvarlig hypocitraturi (urincitrat <150 mg/dag)

Startdos: 6 tabletter/dag (60 mEq/6480 mg) uppdelat på 3 dagliga doser.

Mild hypocitraturi (urincitrat >150 mg/dag)

Startdos: 3 tabletter/dag (30 mEq/3240 mg) uppdelat på 3 dagliga doser.

Vid behov kan dosen ökas, så länge den maximala dosen på 10 tabletter/dag (100 mEq/10800 mg) inte överskrids.

Måttligt nedsatt njurfunktion

Din njurfunktion kommer att övervakas regelbundet.

Nedsatt leverfunktion

Alkacit ska användas med försiktighet.

Om du har tagit för stor mängd av Alkacit

Om du fått i dig för stor mängd läkemedel eller om t.ex. ett barn fått i sig läkemedlet av misstag kontakta omedelbart läkare, sjukhus eller Giftinformationscentralen (tel. 112 i Sverige, 0800 147 111 i Finland) för bedömning av risken samt rådgivning även om det inte finns några tecken på obehag eller förgiftning.

Tecken på överdosering är t.ex. depression, mental förvirring, parestesi (t.ex. stickningar, domningar), muskelsvaghet och ibland förlamning av extremiteterna, som kan utvecklas gradvis eller i etapper, långsam hjärtrytm (bradykardi), lågt blodtryck som i vissa fall kan vara allvarligt (och leda till oregelbunden hjärtrytm, möjlig hjärtinfarkt och plötslig död).

Om du har glömt att ta Alkacit

Om du har glömt att ta en tablett, hoppa då över den dosen helt. Ta nästa dos vid normal tidpunkt. Ta inte dubbel dos för att kompensera för glömd dos.

Om du slutar att ta Alkacit

Sluta inte ta Alkacit om inte din läkare säger åt dig att göra det.

Din läkare kommer att avgöra när behandlingen med Alkacit ska avbrytas.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

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

Kontakta din läkare omedelbart om du upplever någon av dessa potentiellt allvarliga biverkningar:

Ingen känd frekvens (kan inte beräknas från tillgängliga data)

- brännande och tung känsla i maggropen, lätt illamående, kräkningar, aptitlöshet och svaghet orsakad av skada på slemhinnan i magsäcken
- blodiga kräkningar och/eller svart avföring på grund av blödningar i magsäck och tarmar
- förstoppning, kräkningar, oförmåga att tömma avföring och gaser, svullen buk på grund av tarmobstruktion
- muskelsvaghet, förvirring, svårt att tala på grund av för mycket kalium i blodet (hyperkalemi)

Andra möjliga biverkningar

Mycket vanliga (kan förekomma hos fler än 1 av 10 användare)

- magsmärta
- illamående

Vanliga (kan förekomma hos upp till 1 av 10 användare)

- smärta i övre delen av buken
- diarré
- dyspepsi
- svårighet att svälja
- inflammation i matstrupen
- kräkningar
- gasbildning (uppblåsthet, rapningar, gasbildning)
- hudutslag

Du kanske noterar rester av vax från tablettens i din avföring. Detta är normalt. Var inte orolig.

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare, apotekspersonal eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Finland

webbplats: www.fimea.fi

Säkerhets- och utvecklingscentret för läkemedelsområdet Fimea

Biverkningsregistret

PB 55

00034 FIMEA

Sverige

Läkemedelsverket

Box 26

751 03 Uppsala

Webbplats: www.lakemedelsverket.se

5. Hur Alkacit ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Förvaras i originalförpackningen. Fuktkänsligt.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen och på flaskans etikett efter EXP.

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 kaliumcitrat.
Varje tablett innehåller 1080 mg (10 mEq) kaliumcitrat, motsvarande 390 mg kalium.
- Övriga innehållsämnen är karnubavax och magnesiumstearat.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Krämfärgade till gula, ovala, bikonvexa, odragerade tabletter. Tablettstorlek: cirka 18,5 mm.

Förpackningsstorlekar: 100 tabletter med modifierad frisättning.

Tabletterna är förpackade i en plastflaska försluten med ett säkerhetslock. Flaskan är förpackad i en ytterkartong.

Innehavare av godkännande för försäljning

Vital Pharma Nordic ApS

Frederiksgade 11, st.th.

1265 København

Danmark

Tillverkare

Netpharmalab Consulting Services, S.L.

Carretera de Fuencarral, 22

28108 Alcobendas

Madrid

Spanien

Detta läkemedel är godkänt inom Europeiska ekonomiska samarbetsområdet under namn:
Danmark, Finland, Sverige, Norge, Island: Alkacit

Denna bipacksedel ändrades senast: 12.06.2024