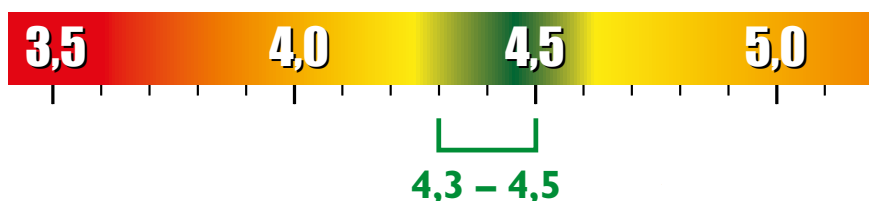


Optimální kalemie u srdečního selhání ≠ normokalemii

Kalemické optimum u srdečního selhání^{1,2,3}



KALNORMIN

tablety s prodlouženým uvolňováním | kalii chloridum

Pro prevenci a léčbu hypokalemie⁴

Tableta s prodlouženým uvolňováním v síle 1 g pro komfort
v dávkování a omezení gastrointestinálních nežádoucích účinků.

NIŽŠÍ FREKVENCE
DÁVKOVÁNÍ



MĚNĚ TABLET

PLAZMATICKÉ
KONCENTRACE
BEZ EXTRÉMŮ



PRODLOUŽENÉ
UVOLŇOVÁNÍ

LEPŠÍ
COMPLIANCE



ŠETRNÝ
K ZAŽÍVACÍMU
TRAKTU



Zkrácené informace o přípravku KALNORMIN

Název: Kalnormin. **Složení:** Jedna tableta s prodlouženým uvolňováním obsahuje kalii chloridum (chlorid draselný) 1,0 g. **Indikace:** Prevence a léčba hypokalemie vzniklé z různých příčin, jako je např. zvracení nebo odsávání žaludečního obsahu, průjem, dlouhodobé užívání vysokých dávek kortikosteroidů, jejich nadprodukce, léčba diuretiky v kombinaci se srdečními glykosidy a kortikoidy, pítčele, dlouhodobé užívání projmadel a snížený příjem draslíku potravou. **Dávkování a způsob podání:** Prevence hypokalemie: 1 tableta denně. Léčba hypokalemie: 1-2 tablety denně v závislosti na základní nemoci a hladině draslíku v séru. **Kontraindikace:** hypersenzitivita na léčivou látku nebo na kteroukoli pomocnou látku; oligo-anurická fáze akutní renální insuficience; uremické stadium chronické renální insuficience s retencí; snížená motilita GIT z organických nebo funkčních příčin; hyperkalemie; nemoci spojené s rozsáhlou destrukcí tkání (traumata, popáleniny); akutní dehydratace. Podávání přípravku Kalnormin je kontraindikováno u dětí. **Zvláštní upozornění:** Zvýšená pozornost u pacientů s renální dysfunkcí a starších pacientů, zvláště s onemocněním ledvin a/nebo jater. Při vyšším dávkování je nutná pravidelná kontrola hladiny draslíku v séru a periodická kontrola EKG. **Interakce:** Přípravek je nutné podávat s opatrností v kombinaci s jinými látkami, které mohou vést ke zvyšování hladiny draslíku v krvi, jako jsou nesteroidní antiflogistika, kálium šetřící diuretika, dále heparin, cyklosporin, digoxin, beta-blokátory, ACE inhibitory. **Nežádoucí účinky:** Zvracení, průjem, plynatost; meléna, hyperkalemie - četnost není známa. **Držitel rozhodnutí o registraci:** PharmaSwiss Česká republika s.r.o., Jankovcova 1569/2c, Praha 7, Česká republika. **Registrační čísla:** 39/730/92 – S/C. **Balení:** 30 a 90 tablet. **Datum revize textu:** 24.6.2021. Před předepsáním léčivého přípravku se prosím seznamte se Souhrnem údajů o přípravku. Výdej léčivého přípravku je vázán na lékařský předpis. Přípravek je hrazen z prostředků veřejného zdravotního pojištění. Úplnou informaci o přípravku obdržíte na adrese: PharmaSwiss ČR, s.r.o., Jankovcova 1569/2c, 170 00 Praha 7. URCENO PRO ODBORNOU VEREJNOST.

REFERENCE:

1. Ferreira et al. JACC VOL. 75, NO. 22, 2020:2836-50
2. Linde et al. ESC Heart Failure 2019; 6: 280-290
3. Aldahl et al. Eur Heart J 2017; 38, 2890- 2896
4. Kalnormin, Souhrn údajů o přípravku

PharmaSwiss
Choose More Life

BAUSCH+Health