

KULLANMA TALİMATI

UROCIT®-K 10 mEq Kontrollü Salım Tablet

Ağızdan alınır.

- **Etkin madde:** 10 meq (1080 mg) potasyum sitrat
- **Yardımcı maddeler:** Karnauba mumu ve magnezyum stearat.

Bu ilacı kullanmaya başlamadan önce bu KULLANMA TALİMATINI dikkatlice okuyunuz, çünkü sizin için önemli bilgiler içermektedir.

- *Bu kullanma talimatını saklayınız. Daha sonra tekrar okumaya ihtiyaç duyabilirsiniz.*
- *Eğer ilave sorularınız olursa, lütfen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.*
- *Bu ilaç kişisel olarak sizin için reçete edilmiştir, başkalarına vermeyiniz.*
- *Bu ilacın kullanımı sırasında, doktora veya hastaneye gittiğinizde doktorunuza bu ilacı kullandığınızı söyleyiniz.*
- *Bu talimatta yazılanlara aynen uyunuz. İlaç hakkında size önerilen dozun dışında **yüksek veya düşük** doz kullanmayınız.*

Bu kullanma talimatında:

1. **UROCIT-K 10 mEq nedir ve ne için kullanılır ?**
2. **UROCIT-K 10 mEq kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler**
3. **UROCIT-K 10 mEq nasıl kullanılır ?**
4. **UROCIT-K 10 mEq'in olası yan etkileri nelerdir ?**
5. **UROCIT-K 10 mEq'in saklanması**

Başlıkları yer almaktadır.

1. UROCIT-K 10 mEq nedir ve ne için kullanılır ?

UROCIT-K 10 mEq bir açık sarı renkli, wax matrix kontrollü salım tablettir. 1080 mg potasyum sitrat ihtiva eder. Potasyum sitrat, böbreklerde ürik asit ve kalsiyum taşları oluşumunu önleme tedavisinde kullanılır.

2. UROCIT-K 10 mEq kullanmadan önce dikkat edilmesi gerekenler

UROCIT-K'yı aşağıdaki durumlarda KULLANMAYINIZ

UROCIT-K, kandaki potasyum düzeylerinde ek bir artışa neden olarak kalbin durmasına yol açabilir. Bu nedenle, eğer daha önceden potasyum düzeyleriniz yüksekse veya buna yatkınlığınız varsa, bu ilacı kullanmayınız. Böyle bir durum varsa doktorunuza bu durumu söyleyiniz. Yüksek potasyum düzeyi yatkınlığına neden olabilecek koşullar arasında şunlar bulunur: kronik böbrek yetmezliği, kontrol edilmeyen şeker hastalığı, akut su kaybı, koşulları uygun olmayan bireylerin

ağır fiziksel egzersiz yapmaları durumu, böbrek üstü bezi yetersizliği, ağır doku hasarı veya potasyum tutan (triamteren, spironolakton veya amilorid gibi) ilaçların kullanılması. UROCIT-K, mide boşalmasında gecikmeden Őikayet eden, yemek borusunda baskılanma, barsak tıkanması veya daralması Şikayetleri olan veya antikolinergik ilaçlarla tedavi alanlar gibi mide-barsak kanalında tablet geçişini durduracak veya geciktirecek bir sebebi olan hastalarda kullanılmamalıdır. UROCIT-K tedavisi ülsere neden olabileceğinden, peptik ülser hastalarında kullanılmaz.

UROCIT-K, idrar yolunda aktif enfeksiyon durumunda da kullanılmaz. İdrar yolunuzda bir sorun varsa doktorunuza bildiriniz.

Böbrek işlevlerinizde yetersizlik varsa, bu ilacı kullanmayınız, durumu doktorunuza bildiriniz.

UROCIT-K'yı, aşağıdaki durumlarda DİKKATLİ KULLANINIZ

Vücudunuzun potasyum atma mekanizması iyi çalışmıyorsa, potasyum birikimi ve bunun sonunda kalp durması olabilir. Bu nedenle, böbrek yetmezliğiniz veya kalp yetmezliğiniz varsa, bu durumu doktorunuza bildirmeli ve bu ilacı kullanmamalısınız.

UROCIT-K, triamteren, spironolakton veya amilorid gibi idrara çıkmayı arttıran ilaçlarla kullanılmamalıdır. Bu ilaçlardan herhangi birini kullanıyorsanız doktorunuzu bilgilendiriniz.

Doktorunuz, düzenli olarak serum potasyum tayini yapılmasını önerecektir. Özellikle kalp rahatsızlığınız, böbreklerinizde bir sorun veya asidoz varsa, asit-baz dengesi, diğer serum elektrolit seviyeleri, elektrokardiyogram ve klinik durumunuz doktorunuz tarafından izlenmelidir.

Bu uyarılar, geçmişteki herhangi bir dönemde dahi olsa sizin için geçerliyse lütfen doktorunuza danışınız.

UROCIT-K'nın yiyecek ve içecek ile kullanılması

Mide-barsak tahrişine bağlı Şikayetleri önlemek için tabletler yemeklerle birlikte alınabilir.

Hamilelik

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

UROCIT-K hamile bir kadına verildiğinde anne karnındaki bebeğe zararlı etkileri olup olmayacağı bilinmemektedir. UROCIT-K'yı, sadece, doktorunuz kesinlikle ihtiyaç görürse doktor kontrolünde kullanınız.

Tedaviniz sırasında hamile olduğunuzu fark ederseniz hemen doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emzirme

İlacı kullanmadan önce doktorunuza veya eczacınıza danışınız.

Emziren anneler UROCIT-K'yı sadece doktor tavsiyesi ile kullanmalıdır.

Araç ve makine kullanımı

Araç ve makine kullanımını etkilediğine dair bir bilgi bulunmamaktadır.

UROCIT-K'nın içeriğinde bulunan bazı yardımcı maddeler hakkında önemli bilgiler

Tabletler, uyarı gerektiren bir yardımcı madde içermemektedir.

Diğer ilaçlar ile birlikte kullanımı:

UROCIT-K'yı triamteren, spironolakton veya amilorid gibi ilaçlarla birlikte kullanmayınız.

Antikolinergikler adı verilen ilaç grubu gibi mide-barsaktan geçişi yavaşlatan ve süresini uzatan ilaçlar, mide-barsak kanalında ülser ve kanama riskini arttırabilir.

Eğer reçeteli ya da reçetesiz herhangi bir ilacı şu anda kullanıyorsanız veya son zamanlarda kullandınız ise lütfen doktorunuza veya eczacınıza bunlar hakkında bilgi veriniz.

3. UROCIT-K 10 mEq nasıl kullanılır ?

Uygun kullanım ve doz/uygulama sıklığı için talimatlar:

UROCIT-K alırken, yüksek düzeyde tuz içeren gıdalardan ve yemeklere tuz ilavesinden kaçınınız, fazla miktarda sıvı alınız. Günlük idrar miktarı en az 2 litre olmalıdır.

Doktorunuz, dört ayda bir serum elektrolitleri (sodyum, potasyum, klorür ve karbon dioksit), serum kreatinin ve tam kan sayımı testlerini yaptırmanızı isteyebilir. Potasyum düzeyi yüksek ise, kan hematokrit veya hemoglobinin değerlerinde önemli bir düşüş varsa tedavi kesilmelidir.

Uygulama yolu ve metodu

İlacı doktorunuzun önerilerine göre kullanınız. Tabletleri kırmadan, emmeden veya çiğnemenen bütün olarak yutunuz. Tableti yutarken zorlanıyorsanız veya tablet boğazına yapışıyorsa doktorunuza danışınız.

Değişik yaş grupları

Çocuklarda kullanım: Çocuklarda kullanımı ile ilgili bilgi bulunmamaktadır

Yaşlılarda kullanım: Böbrek yetmezliğiniz, miyokard hasarı veya kalp yetmezliğiniz varsa, bu ilacı kullanmayınız, durumu doktorunuza bildirin.

Özel kullanım durumları:

Böbrek yetmezliği: Kronik böbrek yetmezliğiniz varsa, durumunuzu doktorunuza bildiriniz.

Eğer UROCIT-K'nın etkisinin çok güçlü veya zayıf olduğuna dair bir izleniminiz var ise doktorunuz veya eczacınız ile konuşunuz.

Kullanmanız gerekenden daha fazla UROCIT-K kullandıysanız

UROCIT-K'dan kullanmanız gerekenden fazlasını kullanmışsanız bir doktor veya eczacı ile konuşunuz.

UROCIT-K'yı kullanmayı unutursanız

Unutulan dozları dengelemek için çift doz almayınız.

Doktorunuza danışınız.

UROCIT-K ile tedavi sonlandırıldığındaki oluşabilecek etkiler

UROCIT-K ile tedavi sonlandığında herhangi bir etki oluşması beklenmez.

4. Olası yan etkiler nelerdir?

Tüm ilaçlar gibi UROCIT-K'nın içeriğinde bulunan maddelere duyarlı olan kişilerde yan etkiler olabilir. Ancak bunlar herkeste görülmez.

Aşağıdakilerden biri olursa, UROCIT-K'yı kullanmayı durdurunuz ve DERHAL doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz:

Bu ilacı kullanırken şiddetli kusma, karın ağrısı veya mide-barsak kanaması olursa UROCIT-K'yı derhal kesiniz ve doktorunuza başvurunuz. Bu belirtiler barsak delinmesi veya tıkanmasını gösterebilir. Acil tıbbi müdahale veya hastaneye yatırılmanıza gerek olabilir. Bu çok ciddi yan etkilerin hepsi oldukça seyrek görülür.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastanenin acil bölümüne başvurunuz

- Ağız, yüz, dudak ve dilde şişme
- Nefes darlığı
- Kaşıntı
- Ciltte kızarıklık

Eğer bu belirtiler sizde varsa UROCIT-K'ya ciddi alerjiniz var demektir.

Bu ilacının kullanılması sırasında olağandışı bir durum nedeni ile bir endişeniz olursa durumu hemen doktorunuza bildiriniz veya size en yakın hastaneye başvurunuz.

Aşağıdakilerden herhangi birini fark ederseniz, doktorunuza söyleyiniz

UROCIT-K tedavisi sırasında karın ağrısı, kusma, diyare, yavaş barsak hareketleri ve bulantı gibi mide-barsak şikayetleri görülebilir. Bu durumlar, mide-barsak kanalının tahrişine bağlıdır, dozun azaltılması ile veya tabletlerin yemekle birlikte alınması ile azaltılabilir. Dışkıda bozulmamış matriksle karşılaşılabilir. Bu normal bir durumdur.

Eğer bu kullanma talimatında bahsi geçmeyen herhangi bir yan etki ile karşılaşırsanız, doktorunuzu ya da eczacınızı bilgilendiriniz.

Yan etkilerin raporlanması

Kullanma Talimatında yer alan veya almayan herhangi bir yan etki meydana gelmesi durumunda hekiminiz, eczacınız veya hemşireniz ile konuşunuz. Ayrıca karşılaştığınız yan etkileri www.titck.gov.tr sitesinde yer alan 'İlaç Yan Etki Bildirimi' ikonuna tıklayarak ya da 0 800 314 00 08 yan etki bildirim hattını arayarak Türkiye Farmakovijilans Merkezi (TÜFAM)'ne

bildiriniz. Meydana gelen yan etkileri bildirerek kullanmakta olduğunuz ilacın güvenliliği hakkında daha fazla bilgi edinilmesine katkı sağlamış olacaksınız.

5. UROCIT-K 10 mEq'ın saklanması

UROCIT-K'yı çocukların göremeyeceği, erişemeyeceği yerlerde ve ambalajında saklayınız.

Son kullanma tarihiyle uyumlu olarak kullanınız.

25°C'nin altındaki oda sıcaklığında, nemsiz bir ortamda, sıkıca kapatılmış kendi kabında saklayınız.

Son kullanma tarihi geçmiş veya kullanılmayan ilaçları çöpe atmayınız! evre ve şehircilik Bakanlığınca belirtilen toplama sistemine veriniz.

Bu tıbbi ürün hakkında herhangi bir bilgi için, lütfen ruhsat sahibi ile temasa geçiniz.

Ruhsat Sahibi:

AYMED İlaç San. ve Tic. Ltd. şti.
Ehlibeyt Mah.1242. Cad. No: 18/14
Balgat ankaya / ANKARA
Tel: 0312 473 34 10
Faks: 0312 473 31 10

Üretim Yeri:

Turk İlaç ve Serum Sanayi A.ř.
Bğdz Mah. Enver Paşa Cad. No:8 Akyurt/ANKARA

Bu kullanma talimatı 28 / 03 / 2019 tarihinde onaylanmıştır.