

Module 1.3.1.3 – BE – NL	BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER
MELISANA NV Kareelovenlaan 1 B-1140 Brussel	Ultra-K 4680 mg/15 ml drank
IB C.I.Z Update QRD	Pagina 1 van 4

Bijsluiter: informatie voor de gebruiker

Ultra-K 4680 mg/15 ml drank

Kaliumgluconaat

Lees goed de hele bijsluiter voordat u dit geneesmiddel gaat gebruiken, want er staat belangrijke informatie in voor u.

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiter of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld.

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw apotheker.
- Krijgt u last van een van de bijwerkingen die in rubriek 4 staan? Of krijgt u een bijwerking die niet in deze bijsluiter staat? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.
- Wordt uw klacht niet minder, of wordt hij zelfs erger? Neem dan contact op met uw arts.

Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Ultra-K 4680 mg/15 ml drank en waarvoor wordt dit middel gebruikt?
2. Wanneer mag u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

1. Wat is Ultra-K 4680 mg/15 ml drank en waarvoor wordt dit middel gebruikt?

Het geneesmiddel behoort bij de groep der kaliumzouten.

Het is aangewezen voor het herstellen van kaliumtekort dat voorkomt bij:

- een slechte (niet aangepaste) voeding;
- chronische diarree;
- kaliumverlies door een nierziekte (nierinsufficiëntie).

Opmerking:

De patiënten die het meest gevoelig zijn voor kaliumtekort zijn diegenen die tegelijkertijd een behandeling met digitalis (geneesmiddel voor het hart) moeten volgen en producten moeten nemen ter bevordering van de urineproductie.

2. Wanneer mag u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?

Wanneer mag u Ultra-K niet gebruiken?

- U bent allergisch voor een van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- Bij ernstige nierziekten.
- Bij ziekte van de bijnieren (ziekte van Addison).
- Bij inname van bepaalde geneesmiddelen ter bevordering van de urineproductie die het kaliumgehalte in het bloed verhogen (kaliumsparende diuretica).

Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Ultra-K?

Neem contact op met uw arts of apotheker voordat u dit middel gebruikt.

Module 1.3.1.3 – BE – NL	BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER
MELISANA NV Kareelovenlaan 1 B-1140 Brussel	Ultra-K 4680 mg/15 ml drank
IB C.I.Z Update QRD	Pagina 2 van 4

- Bij een oudere patiënt, die lijdt aan een ernstige nierziekte, mag Ultra-K slechts toegediend worden onder toezicht van een geneesheer.
- Bloedonderzoeken moeten uitgevoerd worden om te vermijden dat het kaliumgehalte in het bloed abnormaal stijgt.
- Ultra-K bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218). Zie rubriek 2 “Ultra-K bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218)”.
- Ultra-K bevat de kleurstof Cochenille rood (E124). Zie rubriek 2 “Ultra-K bevat de kleurstof Cochenille rood (E124)”. Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek “Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?” te lezen.

Kinderen

Gebruik dit geneesmiddel bij kinderen en zuigelingen enkel onder toezicht van een arts.

Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Ultra-K nog andere geneesmiddelen, heeft u dat kort geleden gedaan of bestaat de mogelijkheid dat u in de nabije toekomst andere geneesmiddelen gaat gebruiken? Vertel dat dan uw arts of apotheker.

Ultra-K en geneesmiddelen ter bevordering van de urineproductie die het kaliumgehalte in het bloed verhogen (kaliumsparende diuretica), mogen niet tegelijkertijd toegediend worden.

Waarop moet u letten met eten, drinken en alcohol?

Niet van toepassing.

Zwangerschap en borstvoeding

Bent u zwanger, denkt u zwanger te zijn, wilt u zwanger worden of geeft u borstvoeding? Neem dan contact op met uw arts of apotheker voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

Ultra-K zal slechts gebruikt worden in geval van noodzaak.

Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

Ultra-K bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218). Dit kan allergische reacties veroorzaken (wellicht vertraagd).

Ultra-K bevat de kleurstof Cochenille rood (E124). Dit kan allergische reacties veroorzaken.

3. Hoe gebruikt u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals beschreven in deze bijsluiters of zoals uw arts of apotheker u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

- Meng de inhoud van een soeplepel in een glas water of fruitsap; in te nemen tijdens de maaltijd.
- De aanbevolen dosering is 3 tot 4 soeplepels per dag tot het kaliumverlies is hersteld.

Gebruik bij kinderen

Gebruik dit geneesmiddel bij kinderen en zuigelingen enkel onder toezicht van een arts.

Heeft u te veel van Ultra-K gebruikt?

Module 1.3.1.3 – BE – NL	BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER
MELISANA NV Kareelovenlaan 1 B-1140 Brussel	Ultra-K 4680 mg/15 ml drank
IB C.I.Z Update QRD	Pagina 3 van 4

Wanneer u te veel van Ultra-K heeft gebruikt, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (**070/245.245**).

Bij een matige verhoging van het kaliumgehalte in het bloed, moet de behandeling met Ultra-K onmiddellijk gestopt worden.

Bij een sterke verhoging moet de patiënt gehospitaliseerd worden.

Bent u vergeten Ultra-K te gebruiken?

Neem geen dubbele dosis om een vergeten dosis in te halen.

Als u stopt met het gebruik van Ultra-K

Kaliumtekort zal heroptreden.

Heeft u nog andere vragen over het gebruik van dit geneesmiddel? Neem dan contact op met uw arts of apotheker.

4. Mogelijke bijwerkingen

Zoals elk geneesmiddel kan ook dit geneesmiddel bijwerkingen hebben, al krijgt niet iedereen daarmee te maken.

- Spijsverteringsstoornissen: misselijkheid, maagkrampen en overgeven.
- Abnormale verhoging van het kaliumgehalte in het bloed (voornamelijk bij nierziekten), die een gevoel van verwarring, lage bloeddruk en stoornissen in het hartritme veroorzaakt.

Het melden van bijwerkingen

Krijgt u last van bijwerkingen, neem dan contact op met uw arts of apotheker. Dit geldt ook voor mogelijke bijwerkingen die niet in deze bijsluiter staan. U kunt bijwerkingen ook rechtstreeks melden via:

Federaal Agentschap voor Geneesmiddelen en Gezondheidsproducten
Afdeling Vigilantie
EUROSTATION II
Victor Hortaplein, 40/ 40
B-1060 Brussel
Website: www.fagg.be
e-mail: patientinfo@fagg-afmps.be

Door bijwerkingen te melden, kunt u ons helpen meer informatie te verkrijgen over de veiligheid van dit geneesmiddel.

5. Hoe bewaart u Ultra-K 4680 mg/15 ml drank?

Buiten het zicht en bereik van kinderen houden.

Bewaren bij kamertemperatuur (15°C - 25°C).

Gebruik dit geneesmiddel niet meer na de uiterste houdbaarheidsdatum. Die is te vinden op de verpakking na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

Module 1.3.1.3 – BE – NL	BIJSLUITER: INFORMATIE VOOR DE GEBRUIKER
MELISANA NV Kareelovenlaan 1 B-1140 Brussel	Ultra-K 4680 mg/15 ml drank
IB C.I.Z Update QRD	Pagina 4 van 4

Spoel geneesmiddelen niet door de gootsteen of de WC en gooi ze niet in de vuilnisbak. Vraag uw apotheker wat u met geneesmiddelen moet doen die u niet meer gebruikt. Ze worden dan op een verantwoorde manier vernietigd en komen niet in het milieu terecht.

6. Inhoud van de verpakking en overige informatie

Welke stoffen zitten er in Ultra-K?

- De werkzame stof in dit middel is: kaliumgluconaat 4680 mg/15 ml (= 20 mEq K⁺ ionen).
- De andere stoffen in dit middel zijn: methylparahydroxybenzoesaat (E218), citroenzuur monohydraat, natriumsacharine, synthetisch Cherry Brandy aroma, cochennille rood (E124), gezuiverd water (zie rubriek 2 “Ultra-K bevat methylparahydroxybenzoesaat (E218) en de kleurstof cochennille rood (E124)”).

Hoe ziet Ultra-K eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

Ultra-K is een geneesmiddel onder de vorm van een drank, verpakt in een fles met 200 ml of 1000 ml oplossing.

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen en fabrikant

Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

Melisana NV
Kareelovenlaan 1
B-1140 Brussel

Fabrikant

Sanico NV
Industriezone 4
Veedijk 59
B-2300 Turnhout

Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE071513

Afleveringswijze

Geneesmiddel niet op medisch voorschrift.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 11/2015