

# Kaliumfosfaat B. Braun, concentraat voor oplossing voor infusie

Monokaliumfosfaat, dikaliumfosfaat

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

- Bewaar deze bijsluiter. Misschien heeft u hem later weer nodig.
- Heeft u nog vragen? Neem dan contact op met uw arts.
- Geef dit geneesmiddel niet door aan anderen, want het is alleen aan u voorgeschreven. Het kan schadelijk zijn voor anderen, ook al hebben zij dezelfde klachten als u.
- 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.

## Inhoud van deze bijsluiter

1. Wat is Kaliumfosfaat B. Braun en waarvoor wordt het gebruikt?
2. Wanneer mag u Kaliumfosfaat B. Braun niet gebruiken of moet u er extra voorzichtig mee zijn?
3. Hoe gebruikt u Kaliumfosfaat B. Braun?
4. Mogelijke bijwerkingen
5. Hoe bewaart u Kaliumfosfaat B. Braun?
6. Inhoud van de verpakking en overige informatie.

## 1. WAT IS KALIUMFOSFAAT B. BRAUN EN WAARVOOR WORDT HET GEBRUIKT?

- Geconcentreerde oplossing van kaliumfosfaat-zouten bestemd voor I.V. infusie, na verdunning.
- Therapeutische indicaties:
  - Symptomatische behandeling van ernstige vormen van hypercalciëmie.
  - Ernstige vormen van hypofosfatemie.

## 2. WANNEER MAG U KALIUMFOSFAAT B. BRAUN NIET GEBRUIKEN OF MOET U ER EXTRA VOORZICHTIG MEE ZIJN?

### Wanneer mag u Kaliumfosfaat niet gebruiken?

- U bent allergisch voor één van de stoffen in dit geneesmiddel. Deze stoffen kunt u vinden in rubriek 6.
- in geval van hyperfosfatemie
- in geval van hyperkaliëmie.
- bij kinderen, tenzij noodzakelijk
- als u aan nier- en hartinsufficiëntie lijdt.

### Wanneer moet u extra voorzichtig zijn met Kaliumfosfaat B. Braun?

- Niet meer dan 20 mmol kalium per uur toedienen zonder electrocardiografische controle (= 20 ml van de geconcentreerde oplossing).
  - Zeer voorzichtig toedienen bij acute dehydratatie of in geval van krampen.
  - Geen geconcentreerde kaliumfosfaatoplossing toevoegen aan de oplossingen die calciumzouten (meer dan 15 meq/l) of magnesiumzouten bevatten.
  - Als u nog andere geneesmiddelen neemt, gelieve ook de rubriek "Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?" te lezen.
- Neem contact op met uw arts voordat u Kaliumfosfaat B. Braun gebruikt.

### Gebruikt u nog andere geneesmiddelen?

Gebruikt u naast Kaliumfosfaat B. Braun nog andere geneesmiddelen, of 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.

Met voorzichtigheid toedienen aan patiënten die een digitalistherapie volgen.

Oplossingen die kaliumfosfaat bevatten zijn onverenigbaar met zouten van alkaloiden (in het bijzonder strychnine) met chloralhydraat, met loodacetaat, met fenazone en met resorcinol.

Voor gebruik het bestaan van een mogelijke onverenigbaarheid met andere geneesmiddelen uitsluiten.

### Waarop moet u letten met eten en drinken?

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 voordat u dit geneesmiddel gebruikt.

#### Zwangerschap

Niet toedienen aan zwangere vrouwen tenzij noodzakelijk.

### Rijvaardigheid en het gebruik van machines

Niet van toepassing.

## 3. HOE GEBRUIKT U KALIUMFOSFAAT B. BRAUN?

Gebruik dit geneesmiddel altijd precies zoals uw arts u dat heeft verteld. Twijfelt u over het juiste gebruik? Neem dan contact op met uw arts. Indien er geen beterschap optreedt, raadpleeg dan uw arts opnieuw. Kaliumfosfaat B. Braun mag uitsluitend via intraveneuze infusie, na verdunning toegediend worden.

Alleen voor volwassenen, behalve bij tegenaanwijzing.

**Hypercalciëmie:** 50 à 100 mmol kaliumfosfaat per liter infuus per dag. Toedienen in 6 tot 8 uur. Eén enkele dosis per 24 uur is voldoende (= 80 tot 165 ml van de geconcentreerde oplossing per liter en per dag).

**Totale parenterale voeding (TPN):** per liter 13,6 mmol kaliumfosfaat toevoegen (= 7 ml van de geconcentreerde oplossing per liter).

De aan te wenden posologie bij *hypofosfatemie* is afhankelijk van de ernst: 10 tot 40 ml per dag.

Uw arts zal u vertellen hoe lang u Kaliumfosfaat B. Braun moet gebruiken.

Stop de behandeling niet voortijdig.

## Heeft u te veel van Kaliumfosfaat B. Braun gebruikt?

Wanneer u te veel van Kaliumfosfaat B. Braun heeft gebruikt of ingenomen, neem dan onmiddellijk contact op met uw arts, apotheker of het Antigifcentrum (070/245.245).

In geval van hyperkaliëmie met toxische verschijnselen t.h.v. het hart zal men de behandeling onmiddellijk stopzetten en langzaam (1 tot 5 min.) intraveneus 10 tot 20 ml van een 10 % calciumgluconaatoplossing toedienen, terwijl de patiënt electrocardiografisch gevolgd wordt. Men kan ook een infuus toedienen van 25 % glucose + 10 eenheden insuline per 20 g glucose, 300 tot 500 ml per uur. Indien noodzakelijk, kan de hyperkaliëmie behandeld worden met behulp van een hemodialyse of peritoneale dialyse.

## 4. MOGELIJKE BIJWERKINGEN

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

Toediening van een kaliumfosfaatoplossing kan een hyperkaliëmie veroorzaken, gepaard gaande met toxische verschijnselen t.h.v. het hart. Langdurige toediening kan verkalking buiten het skelet, namelijk ter hoogte van de nieren, veroorzaken.

Er werd melding gemaakt van hypotensie, hypocalciëmie, hypomagnesiëmie en hyperfosfatemie na toediening van oplossingen die kaliumfosfaat bevatten.

Bij I.V. toediening kan op de injectieplaats een plaatselijke weefselverharding optreden.

### 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 het Federaal agentschap voor geneesmiddelen en gezondheidsproducten, Afdeling Vigilantie, Postbus 97, B-1000 Brussel Madou – website: [www.eenbijwerkingmelden.be](http://www.eenbijwerkingmelden.be) – e-mail: [adr@fagg.be](mailto:adr@fagg.be).

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

## 5. HOE BEWAART U KALIUMFOSFAAT B. BRAUN?

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 het etiket na EXP. Daar staat een maand en een jaar. De laatste dag van die maand is de uiterste houdbaarheidsdatum.

## 6. INHOUD VAN DE VERPAKKING EN OVERIGE INFORMATIE

### Welke stoffen zitten er in Kaliumfosfaat B. Braun?

- De werkzame stoffen in Kaliumfosfaat B. Braun zijn

*Voor een ampul (20 ml):*

Monokaliumfosfaat	0,544 g
Dikaliumfosfaat	1,394 g

- De andere stof in dit middel is: water voor injecties

### Hoe ziet Kaliumfosfaat B. Braun eruit en hoeveel zit er in een verpakking?

- Kaliumfosfaat B. Braun is een heldere, kleurloze waterige oplossing).
- Kaliumfosfaat B. Braun is verkrijgbaar in ampullen (Mini-Plasco) van 20 ml. Verpakkingsgrootte: doos van 20 ampullen.

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

#### Houder van de vergunning voor het in de handel brengen

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Strasse 1  
34212 Melsungen, Duitsland  
Tel.: +49-5661-71-0  
Fax: +49-5661-71-4567

#### Fabrikanten

B. Braun Melsungen AG  
Mistelweg 2  
12357 Berlijn, Duitsland

### Nummer van de vergunning voor het in de handel brengen

BE145397

Deze bijsluiter is voor het laatst herzien in 08/2015.

Deze bijsluiter is voor het laatst goedgekeurd in 08/2021

## FR – NOTICE : INFORMATION DU PATIENT

# Phosphate de potassium B. Braun, solution concentrée pour perfusion

Phosphate monopotassique, phosphate dipotassique

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament car elle contient des informations importantes pour vous.**

- Gardez cette notice. Vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez d'autres questions, interrogez votre médecin.
- Ce médicament vous a été personnellement prescrit. Ne le donnez pas à d'autres personnes. Il pourrait leur être nocif, même si les signes de leur maladie sont identiques aux vôtres.
- Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Voir rubrique 4.

### Que contient cette notice ?

1. Qu'est-ce que Phosphate de potassium B. Braun et dans quel cas est-il utilisé
2. Quelles sont les informations à connaître avant d'utiliser Phosphate de potassium B. Braun
3. Comment utiliser Phosphate de potassium B. Braun
4. Quels sont les effets indésirables éventuels
5. Comment conserver Phosphate de potassium B. Braun
6. Contenu de l'emballage et autres informations

## 1. QU'EST-CE QUE PHOSPHATE DE POTASSIUM B. BRAUN ET DANS QUEL CAS EST-IL UTILISÉ ?

- Solution concentrée de sels de phosphate de potassium, pour perfusion intraveineuse après dilution.
- Indications thérapeutiques :
  - Traitement symptomatique des formes graves d'hypercalciémie.
  - Formes graves d'hypophosphatémie.

## 2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS À CONNAÎTRE AVANT D'UTILISER PHOSPHATE DE POTASSIUM B. BRAUN ?

### N'utilisez jamais Phosphate de potassium :

- Si vous êtes allergique au phosphate monopotassique, au phosphate dipotassique ou à l'un des autres composants contenus dans ce médicament mentionnés dans la rubrique 6.
- En cas d'hyperphosphatémie.
- En cas d'hyperkaliémie.
- Chez les enfants, sauf nécessité.
- Si vous souffrez d'insuffisance rénale ou cardiaque.

### Avertissements et précautions

- Ne pas administrer plus de 20 mmol de potassium par heure sans contrôle électrocardiographique (= 20 ml de solution concentrée).
  - Administrer avec une extrême prudence en cas de déshydratation aiguë ou de crampes.
  - Ne pas ajouter de solution de phosphate de potassium concentrée aux solutions qui contiennent des sels de calcium (plus de 15 meq/l) ou des sels de magnésium.
  - Si vous prenez d'autres médicaments, veuillez également lire la rubrique « Autres médicaments et Phosphate de potassium B. Braun ».
- Adressez-vous à votre médecin avant d'utiliser Phosphate de potassium B. Braun.

### Autres médicaments et Phosphate de potassium B. Braun

Informez votre médecin si vous utilisez, avez récemment utilisé ou pourriez utiliser tout autre médicament.

Administrer avec prudence aux patients sous traitement digitalique.

Les solutions qui contiennent du phosphate de potassium ne sont pas compatibles avec les sels d'alcoïdes (en particulier la strychnine), l'hydrate de chloral, l'acétate de plomb, la phénazone et le résorcinol.

Avant utilisation, exclure toute possibilité d'incompatibilité avec d'autres médicaments.

### Phosphate de potassium B. Braun avec des aliments et des boissons

Sans objet.

### Grossesse et allaitement

Si vous êtes enceinte ou que vous allaitez, si vous pensez être enceinte ou planifiez une grossesse, demandez conseil à votre médecin ou votre pharmacien avant de prendre ce médicament.

**B | BRAUN**

schwarz  
Dokument = 210 x 594 mm  
2 Seiten

Lätus



978

BE\_\_110  
GIF (MPc)  
110/13103350/1121  
Production site: Berlin

Font size: 9 pt.

G 210921

**Grossesse**

Ne pas administrer aux femmes enceintes, sauf nécessité.

**Conduite de véhicules et utilisation de machines**

Sans objet.

**3. COMMENT UTILISER PHOSPHATE DE POTASSIUM B. BRAUN ?**

Veillez à toujours utiliser ce médicament en suivant exactement les indications de votre médecin. Vérifiez auprès de votre médecin en cas de doute. Si vous ne constatez aucune amélioration, veuillez consulter à nouveau votre médecin.

Phosphate de potassium B. Braun peut être administré exclusivement par perfusion intraveineuse, après dilution. Uniquement destiné aux adultes, sauf contre-indication.

**Hypercalcémie** : 50 à 100 mmol de phosphate de potassium par litre perfusé et par jour. Administrer en 6 à 8 heures. Une seule dose par 24 heures suffit (= 80 à 165 ml de solution concentrée par litre et par jour).

**Nutrition parentérale totale (TPN)** : ajouter 13,6 mmol de phosphate de potassium par litre (= 7 ml de solution concentrée par litre). La posologie à utiliser en cas d'hypophosphatémie dépend de la gravité : 10 à 40 ml par jour.

Votre médecin vous indiquera combien de temps vous devez utiliser Phosphate de potassium B. Braun. N'arrêtez pas le traitement prématurément.

**Si vous avez utilisé plus de Phosphate de potassium B. Braun que vous n'auriez dû**

Si vous avez utilisé ou pris trop de Phosphate de potassium B. Braun, contactez immédiatement votre médecin, votre pharmacien ou le Centre Antipoisons (070)245.245).

En cas d'hyperkaliémie accompagnée de signes de toxicité au niveau du cœur, le traitement sera arrêté immédiatement et 10 à 20 ml d'une solution de gluconate de calcium à 10 % seront administrés lentement (1 à 5 minutes) par voie intraveineuse, tandis que le patient est placé sous surveillance électrocardiographique.

Une solution à 25 % de glucose + 10 unités d'insuline par 20 g de glucose peuvent également être perfusées, à raison de 300 à 500 ml/h. Si nécessaire, l'hyperkaliémie peut être traitée par hémodialyse ou dialyse péritonéale.

**4. QUELS SONT LES EFFETS INDÉSIRABLES ÉVENTUELS**

Comme tous les médicaments, ce médicament peut provoquer des effets indésirables, mais ils ne surviennent pas systématiquement chez tout le monde.

L'administration d'une solution de phosphate de potassium peut provoquer une hyperkaliémie, accompagnée de signes de toxicité au niveau du cœur. L'administration à long terme peut provoquer une calcification hors du squelette, notamment au niveau des reins.

Des cas d'hypotension, d'hypocalcémie, d'hypomagnésémie et d'hypophosphatémie ont été rapportés à la suite de l'administration de solutions contenant du phosphate de potassium.

Lors de l'administration intraveineuse, un durcissement local des tissus peut se produire au site d'administration.

**Signalement des effets secondaires**

Si vous ressentez un quelconque effet indésirable, parlez-en à votre médecin ou votre pharmacien. Ceci s'applique aussi à tout effet indésirable qui ne serait pas mentionné dans cette notice. Vous pouvez également déclarer les effets indésirables directement via l'Agence fédérale des médicaments et des produits de santé, Division Vigilance, Boîte Postale 97, B-1000 Bruxelles Madou - site internet : [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be) - e-mail : [adr@afmps.be](mailto:adr@afmps.be).

En signalant les effets indésirables, vous contribuez à fournir davantage d'informations sur la sécurité du médicament.

**5. COMMENT CONSERVER PHOSPHATE DE POTASSIUM B. BRAUN ?**

Tenir hors de la vue et de la portée des enfants.

Conserver à température ambiante (15°C-25°C).

N'utilisez pas ce médicament après la date de péremption indiquée sur l'étiquette après EXP. La date de péremption fait référence au dernier jour de ce mois.

**6. CONTENU DE L'EMBALLAGE ET AUTRES INFORMATIONS****Ce que contient Phosphate de potassium B. Braun**

• Les substances actives de Phosphate de potassium B. Braun sont :

- Pour une ampoule (20 ml) :*
- |                          |         |
|--------------------------|---------|
| Phosphate monopotassique | 0,544 g |
| Phosphate dipotassique   | 1,394 g |
- L'autre composant est l'eau pour préparations injectables.

**Qu'est-ce que Phosphate de potassium B. Braun et contenu de l'emballage extérieur**

- Phosphate de potassium B. Braun est une solution aqueuse, incolore et limpide.
- Phosphate de potassium B. Braun est disponible sous forme d'ampoules (Mini-Plasco) de 20 ml. Format de l'emballage : boîte de 20 ampoules.

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché et fabricant**

**Titulaire de l'Autorisation de mise sur le marché**

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Allemagne  
Tél.: +49/5661/71-0  
Fax: +49/5661/71-4567

**Fabricants**

B. Braun Melsungen AG  
Mistelweg 2, 12357 Berlin, Allemagne

**Numéro de l'Autorisation de mise sur le marché**

BE145397

La dernière date à laquelle cette notice a été révisée est 08/2015.

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est 08/2021.

**DE – Gebrauchsinformation: Information für Patienten**

# Kaliumphosphat B. Braun, Konzentrat zur Herstellung einer Infusionslösung

Monokaliumphosphat, Dikaliumphosphat

**Lesen Sie die gesamte Packungsbeilage sorgfältig durch, bevor Sie mit der Anwendung dieses Arzneimittels beginnen, denn sie enthält wichtige Informationen.**

- Heben Sie diese Packungsbeilage auf. Vielleicht möchten Sie diese später nochmals lesen.
- Wenn Sie weitere Fragen haben, wenden Sie sich an Ihren Arzt.
- Dieses Arzneimittel wurde Ihnen persönlich verschrieben. Geben Sie es nicht an Dritte weiter. Es kann anderen Menschen schaden, auch wenn diese die gleichen Beschwerden haben wie Sie.
- Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Siehe Abschnitt 4.

**Was in dieser Packungsbeilage steht**

1. Was ist Kaliumphosphat B. Braun und wofür wird es angewendet?
2. Was sollten Sie vor der Anwendung von Kaliumphosphat B. Braun beachten?
3. Wie ist Kaliumphosphat B. Braun anzuwenden?
4. Welche Nebenwirkungen sind möglich?
5. Wie ist Kaliumphosphat B. Braun aufzubewahren?
6. Inhalt der Packung und weitere Informationen

**1. WAS IST KALIUMPHOSPHAT B. BRAUN UND WOFÜR WIRD ES ANGEWENDET?**

- Konzentrierte Lösung von Kaliumphosphatsalzen für die intravenöse Infusion, nach Verdünnung.
- Anwendungsgebiete:
  - Symptomatische Behandlung schwerer Formen von Hyperkaliämie.
  - Schwere Formen von Hypophosphatämie.

**2. WAS SOLLTEN SIE VOR DER ANWENDUNG VON KALIUMPHOSPHAT B. BRAUN BEACHTEN?****Kaliumphosphat darf nicht angewendet werden,**

- wenn Sie allergisch gegen Monokaliumphosphat, Dikaliumphosphat oder einen der in Abschnitt 6 genannten sonstigen Bestandteile dieses Arzneimittels sind;
- im Falle einer Hyperphosphatämie;
- im Falle einer Hyperkaliämie;
- bei Kindern, wenn dies nicht unbedingt erforderlich ist;
- wenn Sie an einer gestörten Nieren- und Herzfunktion leiden.

**Warnhinweise und Vorsichtsmaßnahmen**

- Nicht mehr als 20 mmol Kalium pro Stunde ohne EKG-Kontrolle verabreichen (= 20 ml der konzentrierten Lösung).
- Bei akuter Dehydratation oder Krämpfen sehr vorsichtig verabreichen.
- Keine konzentrierte Kaliumphosphatlösung zu Lösungen mit Kaliumsalzen (mehr als 15 meq/l) oder Magnesiumsalzen hinzufügen.
- Wenn Sie noch andere Arzneimittel einnehmen/anwenden, lesen Sie bitte auch den Abschnitt „Bei Anwendung von Kaliumphosphat B. Braun mit anderen Arzneimitteln“.

Bitte sprechen Sie mit Ihrem Arzt, bevor Sie Kaliumphosphat B. Braun anwenden.

**Anwendung von Kaliumphosphat B. Braun mit anderen Arzneimitteln**

Informieren Sie Ihren Arzt, wenn Sie andere Arzneimittel anwenden, kürzlich andere Arzneimittel angewendet haben oder beabsichtigen, andere Arzneimittel anzuwenden.

Mit Vorsicht an Patienten unter Digitalistherapie verabreichen.

Lösungen mit Kaliumphosphat dürfen nicht gemeinsam mit Salzen von Alkaloiden (insbesondere Strychnin), Chloralhydrat, Bleiacetat, Phenazon und Resorcinol verabreicht werden.

Vor der Anwendung eine mögliche Unvereinbarkeit mit anderen Arzneimitteln ausschließen.

**Anwendung von Kaliumphosphat B. Braun zusammen mit Nahrungsmitteln und Getränken**

Nicht zutreffend.

**Schwangerschaft und Stillzeit**

Wenn Sie Schwanger sind oder stillen, oder wenn Sie vermuten, schwanger zu sein oder beabsichtigen, schwanger zu werden, fragen Sie vor der Anwendung dieses Arzneimittels Ihren Arzt um Rat.

**Schwangerschaft**

Nicht an Schwangere verabreichen, wenn dies nicht unbedingt erforderlich ist.

**Verkehrstüchtigkeit und Fähigkeit zum Bedienen von Maschinen**

Nicht zutreffend.

**3. WIE IST KALIUMPHOSPHAT B. BRAUN ANZUWENDEN?**

Wenden Sie dieses Arzneimittel immer genau nach Absprache mit Ihrem Arzt an. Fragen Sie bei Ihrem Arzt nach, wenn Sie sich nicht sicher sind. Sollte keine Besserung eintreten, gehen Sie noch einmal zu Ihrem Arzt. Kaliumphosphat B. Braun darf ausschließlich über intravenöse Infusion, nach Verdünnung, verabreicht werden.

Nur für Erwachsene, außer bei Gegenanzeigen.

**Hyperkaliämie**: 50 bis 100 mmol Kaliumphosphat pro Infusionsliter pro Tag. Innerhalb von 6 bis 8 Stunden verabreichen. Eine einzige Dosis alle 24 Stunden reicht aus (= 80 bis 165 ml der konzentrierten Lösung pro Liter und pro Tag).

**Völlig parenterale Ernährung (VPN)**: pro Liter 13,6 mmol Kaliumphosphat hinzufügen (= 7 ml der konzentrierten Lösung pro Liter).

Die bei **Hypophosphatämie** anzuwendende Dosis hängt von der Schwere ab: 10 bis 40 ml pro Tag.

Ihr Arzt wird Sie informieren, wie lange Sie Kaliumphosphat B. Braun anwenden sollen. Stellen Sie die Behandlung nicht vorzeitig ein.

**Wenn Sie eine größere Menge von Kaliumphosphat B. Braun angewendet haben, als Sie sollten**

Wenn Sie eine größere Menge von Kaliumphosphat B. Braun haben angewendet, kontaktieren Sie sofort Ihren Arzt, Ihren Apotheker oder das Antgiftzentrum (070)245.245).

Bei einer Hyperkaliämie mit toxischen Symptomen in Höhe des Herzens wird man – bei gleichzeitiger EKG-Kontrolle – die Behandlung unverzüglich beenden und langsam (1 bis 5 Min.) intravenös 10 bis 20 ml einer 10 %igen Calciumgluconatlösung verabreichen.

Man kann auch eine Infusion von 25 % Glucose + 10 Einheiten Insulin pro 20 g Glucose zu 300 bis 500 ml/Stunde verabreichen. Falls erforderlich, kann die Hyperkaliämie mit einer Hämodialyse oder einer peritonealen Dialyse behandelt werden.

**4. WELCHE NEBENWIRKUNGEN SIND MÖGLICH?**

Wie alle Arzneimittel kann auch dieses Arzneimittel Nebenwirkungen haben, die aber nicht bei jedem auftreten müssen.

Die Verabreichung einer Kaliumphosphatlösung kann eine Hyperkaliämie verursachen, die mit toxischen Symptomen in Höhe des Herzens einhergeht.

Die Langzeitverabreichung kann eine Verkalkung außerhalb des Skeletts in Höhe der Nieren verursachen.

Nach der Verabreichung von Lösungen mit Kaliumphosphat wurden Fälle von Hypotension, Hypokalziämie und Hyperphosphatämie gemeldet. Bei einer intravenösen Verabreichung kann an der Injektionsstelle eine lokale Gewebeverhärtung vorkommen.

**Meldung von Nebenwirkungen**

Wenn Sie Nebenwirkungen bemerken, wenden Sie sich an Ihren Arzt oder Apotheker. Dies gilt auch für Nebenwirkungen, die nicht in dieser Packungsbeilage angegeben sind. Sie können Nebenwirkungen auch direkt über die Federalagentur für Arzneimittel und Gesundheitsprodukte, Abteilung Vigilanz, Postfach 97, B-1000 Brüssel Madou – Website: [www.notifieruneffetindesirable.be](http://www.notifieruneffetindesirable.be) – E-Mail: [adr@fagg-afmps.be](mailto:adr@fagg-afmps.be) – anzeigen.

Indem Sie Nebenwirkungen melden, können Sie dazu beitragen, dass mehr Informationen über die Sicherheit dieses Arzneimittels zur Verfügung gestellt werden.

**5. WIE IST KALIUMPHOSPHAT B. BRAUN AUFZUBEWAHREN?**

Bewahren Sie dieses Arzneimittel für Kinder unzugänglich auf.

Bei Raumtemperatur (15 – 25 °C) lagern.

Sie dürfen dieses Arzneimittel nach dem auf dem Etikett nach EXP angegebenen Verfalldatum nicht mehr verwenden. Das Verfalldatum bezieht sich auf den letzten Tag des angegebenen Monats.

**6. INHALT DER PACKUNG UND WEITERE INFORMATIONEN****Was Kaliumphosphat B. Braun enthält**

- Die Wirkstoffe sind:
 

<i>für eine Ampulle (20 ml):</i>	
Monokaliumphosphat	0,544 g
Dikaliumphosphat	1,394 g
- Der sonstige Bestandteil ist: Wasser für Injektionszwecke.

**Wie Kaliumphosphat B. Braun aussieht und Inhalt der Packung**

- Kaliumphosphat B. Braun ist eine klare, farblose, wässrige Lösung.
- Kaliumphosphat B. Braun ist in 20-ml-Ampullen (Mini-Plasco) erhältlich. Packungsgröße: Packung von 20 Ampullen.

**Pharmazeutischer Unternehmer und Hersteller****Pharmazeutischer Unternehmer:**

B. Braun Melsungen AG  
Carl-Braun-Strasse 1, 34212 Melsungen, Deutschland  
Tel.: +49/5661/71-0  
Fax: +49/5661/71-4567

**Hersteller**

B. Braun Melsungen AG  
Mistelweg 2  
12357 Berlin  
Deutschland

**Zulassungsnummer**

BE145397

**Diese Packungsbeilage wurde zuletzt im August 2015 überarbeitet.****Diese Packungsbeilage wurde zum letzten Mal am 08/2021 genehmigt.****B | BRAUN**

B. Braun Melsungen AG  
34209 Melsungen  
Duitsland / Allemagne / Deutschland