

# NOTICE

ANSM - Mis à jour le : 26/11/2012

## Dénomination du médicament

**KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée**  
**Chlorure de potassium**

## Encadré

**Veillez lire attentivement cette notice avant d'utiliser ce médicament. Elle contient des informations importantes pour votre traitement.**

Si vous avez d'autres questions, si vous avez un doute, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

- Gardez cette notice, vous pourriez avoir besoin de la relire.
- Si vous avez besoin de plus d'informations et de conseils, adressez-vous à votre pharmacien.
- Si les symptômes s'aggravent ou persistent, consultez un médecin.
- Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si vous ressentez un des effets mentionnés comme étant grave, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

## Sommaire notice

### Dans cette notice :

1. QU'EST-CE QUE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?
2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?
3. COMMENT PRENDRE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?
4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?
5. COMMENT CONSERVER KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?
6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### **1. QU'EST-CE QUE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ET DANS QUELS CAS EST-IL UTILISE ?**

#### **Classe pharmacothérapeutique**

Ce médicament, dont la substance active est le chlorure de potassium, permet un apport de potassium.

#### **Indications thérapeutiques**

Ce médicament est préconisé dans les déficits en potassium (hypokaliémie), en particulier lors de la prise de certains médicaments:

- certains diurétiques (diurétiques hypokaliémiants),
- des dérivés de la cortisone,
- certains laxatifs.

### **2. QUELLES SONT LES INFORMATIONS A CONNAITRE AVANT DE PRENDRE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?**

## Liste des informations nécessaires avant la prise du médicament

Ce médicament doit être utilisé avec prudence chez les sujets âgés.

## Contre-indications

### Ne prenez jamais KALEORID LP 600 mg, comprimé à libération prolongée:

- si vous êtes allergique (hypersensible) à la substance active (chlorure de potassium) ou à l'un des autres composants contenus dans KALEORID,
- en cas d'hyperkaliémie (excès de potassium dans le sang),
- dans certaines maladies des reins,
- dans certaines maladies des glandes endocrines (par exemple : maladie d'Addison, diabète non équilibré),
- en cas de myotonie congénitale (maladie héréditaire caractérisée par un trouble de la décontraction des muscles volontaires),
- en cas de traitement par un médicament augmentant la kaliémie (taux de potassium dans le sang), comme certains diurétiques dits épargneurs de potassium, sauf sous contrôle strict de la kaliémie.

L'association avec un inhibiteur de l'enzyme de conversion est déconseillée (sauf en cas d'hypokaliémie).

## Précautions d'emploi ; mises en garde spéciales

### Faites attention avec KALEORID LP 600 mg, comprimé à libération prolongée:

Ce traitement risque d'entraîner une surcharge de l'organisme en potassium ; il impose une surveillance médicale régulière comportant des examens médicaux, des dosages biologiques du potassium dans le sang (kaliémie) et éventuellement des électrocardiogrammes.

## Interactions avec d'autres médicaments

### Prise d'autres médicaments

Si vous prenez ou avez pris récemment un autre médicament, notamment des inhibiteurs de l'enzyme de conversion, des diurétiques ou du tacrolimus y compris un médicament obtenu sans ordonnance, parlez-en à votre médecin ou à votre pharmacien.

Les diurétiques peuvent avoir deux actions ; certains entraînent une perte urinaire de potassium (diurétiques hypokaliémisants), d'autres entraînent une accumulation de potassium avec risque d'hyperkaliémie.

## Interactions avec les aliments et les boissons

Sans objet.

## Interactions avec les produits de phytothérapie ou thérapies alternatives

Sans objet.

## Utilisation pendant la grossesse et l'allaitement

### Grossesse et allaitement

Demandez conseil à votre médecin ou à votre pharmacien avant de prendre tout médicament.

## Sportifs

Sans objet.

## Effets sur l'aptitude à conduire des véhicules ou à utiliser des machines

Sans objet.

## Liste des excipients à effet notable

Sans objet.

### 3. COMMENT PRENDRE KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?

#### Instructions pour un bon usage

Sans objet.

#### Posologie, Mode et/ou voie(s) d'administration, Fréquence d'administration et Durée du traitement

##### **Posologie**

La posologie usuelle est variable selon les cas.

Respectez toujours la posologie indiquée par votre médecin. En cas de doute, consultez votre médecin ou votre pharmacien.

##### **Mode et voie d'administration**

Voie orale.

Les comprimés sont à avaler sans mâcher, sans croquer ni écraser, toujours avec un verre d'eau afin de diminuer le risque d'irritation digestive.

Les prises seront réparties à intervalles réguliers (de préférence à la fin des repas).

Remarque:

La matrice insoluble du comprimé permettant la libération prolongée du principe actif est éliminée dans les selles sous forme du comprimé d'origine, particularité dont il n'y a pas lieu de s'inquiéter (en informer le radiologue en cas d'examen radiologique).

#### Symptômes et instructions en cas de surdosage

**Si vous avez pris plus de KALEORID LP 600 mg, comprimé à libération prolongée que vous n'auriez dû:** prévenez votre médecin.

#### Instructions en cas d'omission d'une ou de plusieurs doses

**Si vous oubliez de prendre KALEORID LP 600 mg, comprimé à libération prolongée:**

Ne prenez pas de dose double pour compenser la dose que vous avez oublié de prendre.

#### Risque de syndrome de sevrage

**Si vous arrêtez de prendre KALEORID LP 600 mg, comprimé à libération prolongée:**

Sans objet.

Si vous avez d'autres questions sur l'utilisation de ce médicament, demandez plus d'informations à votre médecin ou à votre pharmacien.

### 4. QUELS SONT LES EFFETS INDESIRABLES EVENTUELS ?

#### Description des effets indésirables

**Comme tous les médicaments, KALEORID LP 600 mg est susceptible d'avoir des effets indésirables, bien que tout le monde n'y soit pas sujet:**

- survenue possible d'irritation digestive ([voir rubrique «Posologie»](#)) surtout à fortes doses,
- hyperkaliémie : celle-ci est à surveiller par le dosage de la kaliémie.

Si vous remarquez des effets indésirables non mentionnés dans cette notice, ou si certains effets indésirables deviennent graves, veuillez en informer votre médecin ou votre pharmacien.

### 5. COMMENT CONSERVER KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?

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

#### Date de péremption

Ne pas utiliser KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée après la date de péremption

mentionnée sur la boîte.

## Conditions de conservation

Pas de précautions particulières de conservation.

## Si nécessaire, mises en garde contre certains signes visibles de détérioration

Les médicaments ne doivent pas être jetés au tout à l'égout ou avec les ordures ménagères. Demandez à votre pharmacien ce qu'il faut faire des médicaments inutilisés. Ces mesures permettront de protéger l'environnement.

## 6. INFORMATIONS SUPPLEMENTAIRES

### Liste complète des substances actives et des excipients

**Que contient KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée ?**

**La substance active est:**

Chlorure de potassium ..... 600,00 mg

Pour un comprimé enrobé.

**Les autres composants sont:**

Alcool stéarylique, éthylcellulose, stéarate de magnésium, glycérol 85 %.

Enrobage: talc, hypromellose, dioxyde de titane, glycérol 85 %, saccharine sodique.

### Forme pharmaceutique et contenu

**Qu'est-ce que KALEORID LP 600 mg, comprimé enrobé à libération prolongée et contenu de l'emballage extérieur ?**

Ce médicament se présente sous forme de comprimé enrobé à libération prolongée.

Boîte de 24 ou 30 comprimés.

### Nom et adresse du titulaire de l'autorisation de mise sur le marché et du titulaire de l'autorisation de fabrication responsable de la libération des lots, si différent

#### *Titulaire*

**LABORATOIRES LEO**  
2 RUE RENE CAUDRON  
78960 VOISINS LE BRETONNEUX

#### *Exploitant*

**LABORATOIRES LEO SA**  
PARC D'AFFAIRES LE VAL SAINT-QUENTIN  
2, RUE RENE CAUDRON  
78960 VOISINS LE BRETONNEUX

#### *Fabricant*

**LEO PHARMA A/S**  
Industriparken 55  
2750 BALLERUP  
DANEMARK

### Noms du médicament dans les Etats membres de l'Espace Economique Européen

Sans objet.

### Date d'approbation de la notice

La dernière date à laquelle cette notice a été approuvée est le {date}.

### AMM sous circonstances exceptionnelles

Sans objet.

### **Informations Internet**

Des informations détaillées sur ce médicament sont disponibles sur le site Internet de l'Afssaps (France).

### **Informations réservées aux professionnels de santé**

Sans objet.

### **Autres**

Sans objet.