



UROCLASIO® NF  
Citrato de potasio - Ácido cítrico

#### FORMA FARMACÉUTICA Y FORMULACIÓN

Solución

Fórmula: Cada 100 mL contienen:

Citrato de potasio monohidratado.....	30.0 g
Ácido cítrico anhidro equivalente a.....	5.0 g
de Ácido cítrico monohidratado	
Vehículo cbp.....	100.0 mL

Cada 5 mL proveen 14 mEq de potasio, equivalentes a 14 mEq de bicarbonato

Polvo

Fórmula: Cada sobre contiene:

Citrato de Potasio Monohidratado.....	1.500 g
Ácido Cítrico Anhidro equivalente a.....	0.250 g
de Ácido Cítrico Monohidratado	
Excipiente cbp.....	2.500 g

**INDICACIONES TERAPÉUTICAS** Nefrolitiasis cálcica hipocitrátúrica; litiasis por ácido úrico con o sin nefrolitiasis cálcica; profiláctico para evitar la recurrencia en la formación de cálculos urinarios en pacientes ya tratados; alcalinizante urinario. **CONTRAINDICACIONES** Insuficiencia renal severa; pacientes con dietas restringidas en sodio; enfermedad de Addison sin tratamiento; lesión miocárdica severa; deshidratación aguda; hipercalemia; vaciamiento gástrico lento; estenosis esofágica; obstrucción o estrechez intestinal; uso de medicamentos anticolinérgicos; infección urinaria activa. **PRECAUCIONES GENERALES** Este medicamento siempre deberá administrarse bajo estricta supervisión médica. Debe instruirse a los pacientes para que disuelvan adecuadamente el Uroclasio® NF en agua, para minimizar la posibilidad de daño gastrointestinal, a su vez se recomienda la administración de cada dosis después de las comidas. Se recomienda precaución al utilizarlo en pacientes con insuficiencia renal, insuficiencia cardíaca congestiva, hipertensión, edema o cualquier condición que pueda alterarse por la ingesta de sodio o potasio. **RESTRICCIONES DE USO DURANTE EL EMBARAZO Y LA LACTANCIA** No se utilice durante el embarazo o lactancia. **REACCIONES SECUNDARIAS Y ADVERSAS** En pacientes sensibles puede ocasionar ardor epigástrico y pirosis. **INTERACCIONES MEDICAMENTOSAS Y DE OTRO GÉNERO** Puede ocurrir aumento del efecto o toxicidad al combinarse con medicamentos que contengan potasio, diuréticos ahorradores de potasio, inhibidores de la enzima convertidora de angiotensina (ECA) o glucósidos cardíacos. Los medicamentos que retardan el tránsito gastrointestinal (p.ej. anticolinérgicos) pueden desencadenar irritación gastrointestinal por las sales de potasio. Uroclasio® NF puede ser asociado al tratamiento con agentes uricosúricos (alopurinol). **PRECAUCIONES EN RELACIÓN CON EFECTOS DE CARCINOGENESIS, MUTAGENESIS, TERATOGENESIS Y SOBRE LA FERTILIDAD.** No existen datos reportados a la fecha. **DOSIS Y VÍA DE ADMINISTRACIÓN** Oral. Uroclasio® NF solución: Cada 5 ml de solución deben disolverse en un vaso de agua (200 ml). Administrar 5 a 10 ml de Uroclasio® NF tres veces al día junto con los alimentos. No debe rebasarse la dosis de 36 ml al día. Uroclasio® NF Polvo: disolver uno a dos sobres en un vaso de agua (200 ml) tres veces al día junto con los alimentos. No deberá rebasarse la dosis de 6 sobres al día. Pueden requerirse dosis mayores para lograr el efecto deseado que es elevar el pH urinario por arriba de 7. Se recomienda realizar determinaciones de pH urinario cada 2 a 3 meses hasta estabilizarse y posteriormente cada 4 a 6 meses. **MANIFESTACIONES Y MANEJO DE LA SOBREDOSIFICACIÓN O INGESTA ACCIDENTAL** La intoxicación por potasio ocasiona astenia, debilidad, confusión mental, prurito en las extremidades y alteraciones electrocardiográficas: desaparición de la onda P, ensanchamiento y aplanamiento del complejo QRS, cambios del segmento S-T, ondas T altas y picudas. En caso de ocurrir hipercalemia, las medidas terapéuticas incluyen: (1) Eliminación de todos los alimentos o medicamentos que contengan potasio. (2) Administración intravenosa de 300-500 ml/hr de solución glucosada (10 a 25%) más 10 unidades de insulina por cada 20 g de dextrosa. (3) Uso de resinas de intercambio, hemodiálisis o diálisis peritoneal. (4) Corrección de la acidosis, si existe, con bicarbonato de sodio IV. **PRESENTACIÓN** Uroclasio® NF solución: caja con frasco con 150 mL y jeringa dosificadora de 5 mL. Uroclasio® NF Polvo: caja con 30 sobres de 2.5 g c/u. **LEYENDAS DE PROTECCION** Literatura exclusiva para médicos. Su venta requiere receta médica. No se deje al alcance de los niños. Reporte las sospechas de reacción adversa al correo: farmacovigilancia@cofepris.gob.mx **LABORATORIO** Hecho en México por: Italmex, S.A. Calzada de Tlalpan No. 3218 Col. Santa Úrsula Coapa C.P. 04850, Deleg. Coyoacán, D.F. México. **REGISTRO** Uroclasio® NF solución: Reg. No. 14494 SSA IV Uroclasio® NF Polvo: Reg. No. 096M2015 SSA IV ® Marca Registrada IPP No. 153300202C3467

Aviso No. 153300202C4915 SSA.

**Italmex**  
P H A R M A