

ACCUSOL 35

ACCUSOL 35 Potasio 2 mmol/l

ACCUSOL 35 Potasio 4 mmol/l

Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración

## Información de seguridad dirigida a profesionales sanitarios

Información sobre prevención de riesgos autorizada por la Agencia Española de Medicamentos y Productos Sanitarios (AEMPS) julio 2019

Disponible en la web de la AEMPS [www.aemps.gob.es](http://www.aemps.gob.es)

# Instrucciones de uso

## 1

### Abra la sobrebolsa protectora transparente de ACCUSOL 35 por cualquier esquina

- Compruebe la fórmula de la solución y la fecha de caducidad
- La bolsa de ACCUSOL 35 puede estar húmeda como consecuencia del proceso de esterilización
- No transporte Accusol 35 por la sobrebolsa protectora transparente



## 2 ¡No olvide comprobar!

- ✓ ACCUSOL 35 es transparente y no contiene partículas
- ✓ La bolsa no presenta fugas
- ✓ Las alas del conector de la bolsa están abiertas. No levante la bolsa por el conector
- ✓ El precinto corto y el largo están intactos (presione las cámaras grande y pequeña); ACCUSOL 35 nunca debe utilizarse si alguno de los precintos está roto
- ✓ Durante todo el procedimiento, utilice siempre una técnica aséptica



## 3

### Inyecte la medicación adicional prescrita

- Retire la anilla azul y desinfecte el puerto de adición de medicamentos
- Inyecte la medicación adicional antes de abrir el precinto largo

## 4 Abra el precinto largo

- Coloque ACCUSOL 35 con el conector de la bolsa en sentido opuesto al suyo
- Sujete los dos extremos de la cámara grande
- Apriete los lados hacia adentro a la vez que realiza presión con las muñecas para abrir el precinto largo
- Ejercer presión sobre las cámaras grande y pequeña para completar la apertura y mezclar
- Compruebe que el precinto largo está totalmente abierto
- Vuelva a comprobar que la bolsa no presenta fugas ni contiene partículas



## 5 Abra el precinto corto

- Abra el precinto corto elevando la cámara grande, sujetando la bolsa firmemente con las dos manos y plegándola hacia el conector
- Aplique presión, inclinándose sobre la bolsa y empujando la solución hacia el precinto corto para lograr que se abra
- Compruebe que el precinto corto está totalmente abierto
- Vuelva a comprobar que la bolsa no tiene fugas



## 6 Cuelgue ACCUSOL 35

- Retire el tapón del conector de la bolsa
- Conecte la línea de solución



## 7 Inicie el flujo de la solución de ACCUSOL 35

- Sujete el conector de la bolsa por la mitad de las alas como se muestra en la imagen
- Apriete las alas hasta que estén fijas en el cuerpo principal del conector



### IMPORTANTE

- El puerto de adición de medicamentos debe desinfectarse antes de inyectarlos
- No abrir el precinto largo hasta que se hayan inyectado los medicamentos
- Los precintos corto y largo deben abrirse antes de conectar la línea de solución
- ACCUSOL 35 debe utilizarse en las 24 horas siguientes a la preparación de la mezcla
- No transporte ACCUSOL 35 en la sobrebolsa protectora transparente
- No levante la bolsa por el conector
- En raras ocasiones, puede observarse la formación de precipitados de la solución horas después de comenzar la terapia. Si esto ocurriera, la solución de ACCUSOL 35 y el set de líneas para CRRT tendrían que ser reemplazados inmediatamente y el paciente tendría que ser monitorizado adecuadamente.



El orificio de la bolsa se encuentra reforzado por una anilla de plástico cuyo color varía en función de la concentración de potasio del producto:

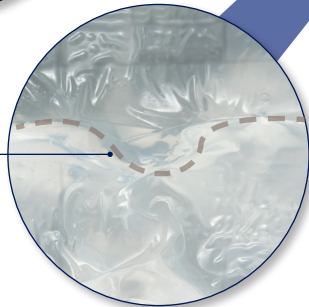
- Rosa: 0 potasio
- Amarillo: 2 mmol/l potasio
- Azul: 4 mmol/l potasio



Puerto de adición de medicamentos



Precinto largo



Precinto corto



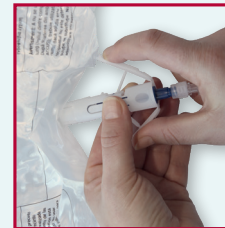
Conector de la bolsa con alas



Tapón del conector

Antes de cerrar las alas del conector de la bolsa, retire el tapón y conecte la línea de solución.  
A continuación, active el conector mediante el cierre de las alas.

- ✓ Cierre las alas del conector de la bolsa con una mano (oírás varios clics)



- ✗ No sujete el conector de la bolsa en esta posición

**ACCUSOL 35 debe utilizarse en las 24 horas siguientes a la preparación de la mezcla**

	ACCUSOL35	ACCUSOL35 Potasio 2 mmol/l	ACCUSOL35 Potasio 4 mmol/l
<b>COMPOSICIÓN (mmol/l)*</b>			
Cámara grande			
Sodio	129	129	129
Potasio	0	2,67	5,33
Calcio	2,33	2,33	2,33
Magnesio	0,667	0,667	0,667
Cloruro	145,7	148,4	151,1
Glucosa	0	7,4	7,4
Cámara pequeña			
Sodio	173	173	173
Bicarbonato	160	160	160
Solución lista para usar			
Sodio	140	140	140
Potasio	0	2	4
Calcio	1,75	1,75	1,75
Magnesio	0,5	0,5	0,5
Cloruro	109,3	111,3	113,3
Bicarbonato	35	35	35
Glucosa	0	5,55	5,55
Osmolaridad (mOsm/l)	287	296	300
<b>DESCRIPCIÓN</b>			
Volumen	5000 ml	5000 ml	5000 ml
Unidades por caja	2	2	2

- Solución para hemofiltración, hemodiálisis y hemodiafiltración
- Tampón de bicarbonato 100%, sin lactato
- Diferentes rangos de concentraciones de potasio con códigos de color para una clara identificación

\* Convertido mediante la fórmula mol=masa/masa atómica relativa  
Valores basados en el resumen de características del producto

## **Información adicional sobre ACCUSOL 35**

Para una información más detallada, acerca de cualquier producto ACCUSOL 35, consulte su Ficha Técnica (FT). Las FT de todos los medicamentos autorizados en España se encuentran disponibles en la sección “CIMA: Centro de Información Online de Medicamentos de la AEMPS” a través del siguiente enlace <http://cima.aemps.es/cima/publico/home.html>. También pueden solicitar las FT de ACCUSOL 35 a Nikkiso Belgium bvba a través de la siguiente dirección de correo electrónico: [regulatory@nikkisomedical.com](mailto:regulatory@nikkisomedical.com).

## **Notificación de sospechas de reacciones adversas:**

Se recuerda la importancia de notificar las sospechas de reacciones adversas al Centro Autonómico de Farmacovigilancia correspondiente mediante el sistema de tarjeta amarilla ([http://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosUsoHumano/docs/dir\\_serfv.pdf](http://www.aemps.gob.es/vigilancia/medicamentosUsoHumano/docs/dir_serfv.pdf)) o a través del formulario electrónico disponible en <https://www.notificaRAM.es>. Adicionalmente puede notificar cualquier sospecha de reacciones adversas a Nikkiso Belgium bvba a través del número de teléfono +32 16 781 770 o del correo electrónico [complaint@nikkisomedical.com](mailto:complaint@nikkisomedical.com).