

Slokdarmstenose: kaliumchloridetabletten

4342

Bron	Bewijs	Effect
ref. 1 Riker J et al. Esophageal ulceration caused by wax-matrix potassium chloride. West J Med 1978;128:542-3.	casus n=1	Een 49-jarige vrouw met chronisch congestief hartfalen werd opgenomen in het ziekenhuis. Met een electrocardiogram werd een vergroot linkeratrium vastgesteld. Ze werd behandeld met warfarine, digoxine, furosemide, kinidine, spironolacton en vloeibaar kaliumchloride. Een paar dagen later werd ze overgezet op kaliumchloridetabletten met gereguleerde afgifte. De patiënt ontwikkelde een mid-oesofageale vernauwende necrotische laesie. Gedurende de anderhalve week na stoppen met de Slow K trad vermindering van de pijn en verbetering van de problemen bij het slikken op. In deze casus werd de slokdarm samengedrukt door het vergrote hart.
ref. 2 Bonavina L et al. Drug-induced esophageal strictures. Ann Surg 1987;206:173-83.	review	Een retrospectieve studie liet zien dat bij 11 van de 55 patiënten met een goedaardige oesofageale strictuur een geneesmiddelgeïnduceerde laesie de oorzaak was. Bij 3 patiënten was kaliumchloride het veroorzakende geneesmiddel. Deze patiënten gebruikten respectievelijk 3 maanden, 2 weken en 1 jaar kaliumchloride. De patiënten herstelden na behandeling van de strictuur. Tot het tijdstip van verschijnen van het artikel zijn 19 casussen beschreven met oesofageale schade door kaliumchloride.
ref. 3 SPC Slow K (kaliumchloride) 13-06-12.		<u>C!</u> Alle gevallen van vertraagde oesophagus- en maagdarmpassage, eventueel met obstructie, bij divertikels of door stenose of atonie in verschillende gastrointestinale segmenten (bijvoorbeeld oesophagusvernauwing door een vergroot linker atrium). <u>Bw:</u> Zelden: gastrointestinale obstructie, gastro-intestinale bloedingen, laesies in slokdarm (ontsteking, erosies, ulcera).

Opmerkingen:

-

Datum literatuursearch: 18-02-2013

Risicofactoren	Verminderde speekselvloed, hoge leeftijd, inname in liggende positie en inname met onvoldoende vloeistof.
Incidentie	

	Contra-indicatie	Actie	Datum
Beslissing deskundigen	Ja	Ja	18-11-2013