貯法:室温保存 **有効期間**:3年

処方箋医薬品^{注)}

補正用電解質液 日本薬局方 塩化カルシウム注射液 承認番号 22000AMX00810 販売開始 1963年12月

日本標準商品分類番号 873215

塩化Ca補正液1mEq/mL

Calcium Chloride Corrective Injection 1 mEq/mL

注)注意-医師等の処方箋により使用すること

3. 組成・性状

3.1 組成

本剤は1管中に次の成分を含有する注射剤である。

成分	20mL中
塩化カルシウム水和物	1.47g
雪~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~	

電解質濃度((mEq/20mL)
Ca ²⁺	Cl ⁻
20	20

3.2 製剤の性状

性状	無色澄明の液
рН	4.5~7.5
浸透圧比(生理食塩液に対する比)	約5

4. 効能又は効果

電解質補液の電解質補正、低カルシウム血症

6. 用法及び用量

電解質補液の電解質の補正用として、体内の水分、電解質の不足 に応じて電解質補液に添加して用いる。

8. 重要な基本的注意

本剤は電解質の補正用製剤であるため、必ず希釈して使用すること。

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.5 妊婦

妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性が 危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること。

9.6 授乳婦

治療上の有益性及び母乳栄養の有益性を考慮し、授乳の継続又は 中止を検討すること。

9.8 高齢者

投与速度を緩徐にし、減量するなど注意すること。一般に生理機 能が低下している。

14. 適用上の注意

14.1 全般的な注意

使用時には、感染に対する配慮をすること。

14.2 薬剤調製時の注意

- 14.2.1 本剤は使用に際して、よく混合されるよう注意すること。
- **14.2.2** 炭酸塩、リン酸塩を含む製剤等と混合すると沈殿を生じることがあるので注意すること。

14.3 薬剤投与時の注意

残液は使用しないこと。

18. 薬効薬理

18.1 作用機序

本剤はCa²⁺及びCl⁻を含有し、電解質補液の電解質を補正する。

19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称:塩化カルシウム水和物(Calcium Chloride Hydrate)

分子式:CaCl2・2H2O

分子量:147.01

性状:白色の粒又は塊で、においはない。

水に極めて溶けやすく、エタノール (95) にやや溶けやすく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。

潮解性である。

20. 取扱い上の注意

以下の場合には使用しないこと。

- ・容器表面に水滴や結晶が認められる場合
- ・容器から薬液が漏れている場合
- ・性状その他薬液に異状が認められる場合

22. 包装

20mL 10管 プラスチックアンプル

24. 文献請求先及び問い合わせ先

株式会社大塚製薬工場 輸液DIセンター 〒101-0048 東京都千代田区神田司町2-2

TEL: 0120-719-814 FAX: 03-5296-8400

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元



株式会社大塚製薬工場 徳島県鳴門市撫養町立岩字芥原115

26.2 販売提携



大塚製薬株式会社 東京都千代田区神田司町2-9