

Bipacksedel: Information till användaren

Kalciumklorid Abboxia 0,46 mmol/ml injektionsvätska, lösning

kalcium

Läs noga igenom denna bipacksedel innan du börjar använda detta läkemedel. Den innehåller information som är viktig för dig.

(Notera: Detta läkemedel används på sjukhus och läkaren har beslutat att du behöver det. Därför kan det vara så att du inte har läst denna bipacksedel innan produkten ges till dig.)

Spara denna information, du kan behöva läsa den igen.

- Om du har ytterligare frågor vänd dig till läkare eller sjuksköterska.
- Detta läkemedel har ordinerats enbart åt dig. Ge det inte till andra. Det kan skada dem, även om de uppvisar sjukdomstecken som liknar dina.
- Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Se avsnitt 4.

I denna bipacksedel finns information om följande:

1. Vad Kalciumklorid Abboxia är och vad det används för
2. Vad du behöver veta innan du använder Kalciumklorid Abboxia
3. Hur du använder Kalciumklorid Abboxia
4. Eventuella biverkningar
5. Hur Kalciumklorid Abboxia ska förvaras
6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

1. Vad Kalciumklorid Abboxia är och vad det används för

Kalciumklorid Abboxia är en injektionslösning som innehåller den aktiva substansen kalcium.

Kalciumklorid Abboxia används för behandling av vuxna och barn som har för låga halter av kalcium, för höga halter av magnesium eller kalium i blodet samt vid för hög dos av kalciumkanalblockerare (läkemedel för att behandla högt blodtryck).

Kalciumklorid som finns i Kalciumklorid Abboxia kan också vara godkänd för att behandla andra sjukdomar som inte nämns i denna produktinformation. Fråga läkare, apotek eller annan hälso- och sjukvårdspersonal om du har ytterligare frågor och följ alltid deras instruktion.

2. Vad du behöver veta innan du använder Kalciumklorid Abboxia

Använd inte Kalciumklorid Abboxia

- om du är allergisk mot kalciumklorid eller något annat innehållsämne i detta läkemedel (anges i avsnitt 6).
- om du har för mycket kalcium i blodet, i urinen eller svår njursjukdom
- om du har hjärtflimmer
- om du har njursten eftersom tillståndet kan förvärras
- om du samtidigt använder ceftriaxon
- om du använder digitalisglykosider eller adrenalin

Varningar och försiktighet

Tala med läkare eller sjuksköterska innan du använder Kalciumklorid Abboxia.

Informera din läkare om du har nedsatt njurfunktion, hjärtproblem eller om du behandlas med vitamin D.

Kalciumklorid Abboxia ska inte ges om du har inflammation i ett eller flera organ (sarkaidos), ett tillstånd som kan leda till ytterligare förhöjda halter av kalcium i blodet.

Om du har låga nivåer av kalcium i blodet (hypokalcemi) ska överbehandling av detta tillstånd undvikas.

Om du har blodförgiftning (sepsis), ska du inte bli behandlad med kalciumtillskott.

Andra läkemedel och Kalciumklorid Abboxia

Tala om för läkare eller apotekspersonal om du använder, nyligen har använt eller kan tänkas använda andra läkemedel.

Dessa innefattar:

- ceftriaxon (för behandling av infektioner)
- hjärtglykosider/digitalis (för behandling av hjärtsvikt)
- adrenalin (används vid akutsjukvård i samband med astma, hjärt- och lungräddning (hjärtstillestånd) och allergiska reaktioner (överkänslighetsreaktioner och anafylaktisk chock)).
- kalciumkanalblockerare (för behandling av högt blodtryck)
- läkemedel som innehåller kalcium och magnesium
- muskelavslappnande medel
- tiaziddiuretika (för behandling av högt blodtryck)

Graviditet, amning och fertilitet

Om du är gravid eller ammar, tror att du kan vara gravid eller planerar att skaffa barn, rådfråga läkare innan du använder detta läkemedel.

Graviditet

Det finns inte tillräckliga data för att bedöma effekterna vid graviditet. Din läkare avgör om du kan använda Kalciumklorid Abboxia under graviditeten.

Amning

Det finns inte tillräckliga data för att bedöma effekterna vid amning. Din läkare avgör om du kan använda Kalciumklorid Abboxia under amning.

Fertilitet

Inga kända risker.

Körförmåga och användning av maskiner

Kalciumklorid Abboxia påverkar inte din förmåga att köra bil eller använda maskiner.

Du är själv ansvarig för att bedöma om du är i kondition att framföra motorfordon eller utföra arbeten som kräver skärpt uppmärksamhet. En av faktorerna som kan påverka din förmåga i dessa avseenden är användning av läkemedel på grund av deras effekter och/eller biverkningar. Beskrivning av dessa effekter och biverkningar finns i andra avsnitt. Läs därför all information i denna bipacksedel för vägledning. Diskutera med läkare eller apotekspersonal om du är osäker.

3. Hur du använder Kalciumklorid Abboxia

Detta läkemedel kommer att ges av sjukvårdspersonal med relevant utbildning och erfarenhet. Din läkare bestämmer vilken dos som är lämplig för dig.

Om du använt för stor mängd av Kalciumklorid Abboxia

Eftersom detta läkemedel kommer att ges till dig av sjukvårdspersonal är det osannolikt att du eller ditt barn kommer att få för stor mängd läkemedel. Att få för mycket Kalciumklorid Abboxia kan ge

symtom som törst, illamående, kräkningar, förstoppning, stor urinmängd, buksmärtor, muskelsvaghet, psykiska störningar och i svåra fall, hjärtarytmi och koma.
Om dessa symtom uppstår, kontakta sjukvårdspersonal.

Om du har ytterligare frågor om detta läkemedel, kontakta läkare eller sjuksköterska.

4. Eventuella biverkningar

Liksom alla läkemedel kan detta läkemedel orsaka biverkningar, men alla användare behöver inte få dem.

Har rapporterats (förekommer hos ett okänt antal användare)

- långsamma hjärtslag, arytmier, svimning
- blodtrycksfall, utvidgning av blodkärlen
- förstoppning, magsmärtor, illamående, kräkningar
- hudrodnad, hudutslag, smärta vid injektionsstället
- värmekänsla, avlagring av kalcium i huden

Rapportering av biverkningar

Om du får biverkningar, tala med läkare eller sjuksköterska. Detta gäller även eventuella biverkningar som inte nämns i denna information. Du kan också rapportera biverkningar direkt (se detaljer nedan). Genom att rapportera biverkningar kan du bidra till att öka informationen om läkemedels säkerhet.

Läkemedelsverket
Box 26
751 03 Uppsala
www.lakemedelsverket.se

5. Hur Kalciumklorid Abboxia ska förvaras

Förvara detta läkemedel utom syn- och räckhåll för barn.

Används före utgångsdatum som anges på kartongen efter EXP. Utgångsdatumet är den sista dagen i angiven månad.

Läkemedel ska inte kastas i avloppet. Fråga apotekspersonalen hur man kastar läkemedel som inte längre används. Dessa åtgärder är till för att skydda miljön.

6. Förpackningens innehåll och övriga upplysningar

Innehållsdeklaration

- Den aktiva substansen är kalcium. 1 ml innehåller kalciumkloriddihydrat motsvarande 18,3 mg kalcium. Innehåller 0,46 mmol/ml kalcium och 0,91 mmol/ml klorid.
- Övrigt innehållsämne är vatten för injektionsvätskor.

Läkemedlets utseende och förpackningsstorlekar

Klar, färglös till svagt färgad lösning i klara glasampuller.

Förpackningsstorlekar: 10 x 10 ml, 20 x 10 ml, 50 x 10 ml, 100 x 10 ml

Eventuellt kommer inte alla förpackningsstorlekar att marknadsföras.

Innehavare av godkännande för försäljning

Abboxia AB
Box 50
431 21 Mölndal

Tillverkare

Laboratoire Renaudin
Z.A Errobi
F-64 250 Ixassou
Frankrike

Denna bipacksedel ändrades senast 2025-05-27

Följande uppgifter är endast avsedda för hälso-och sjukvårdspersonal:

Hantering innan användning

Endast för engångsbruk, oanvänd produkt ska kasseras.

Injektionsvätskan ska inspekteras visuellt före användning. Endast klara, färglösa lösningar utan synliga partiklar eller fällning får användas.

Hantering under användning

Vidta försiktighetsåtgärder för att undvika extravasation vid intravenös injektion. Kalciumklorid kan ge upphov till svåra nekrotiserande vävnadsskador.

Vid administrering via perifer infart ska kalcium inte ges ensamt utan tillsammans med ett pågående glukosdropp (utan kalk, fosfor eller magnesium). Vid samtidig intravenös tillförsel av kalciumklorid och fosfat eller magnesium finns det risk för utfällning. Fällningen kan fastna i små kärl och resultera i embolier.

Kalciumklorid Abboxia 0,46 mmol/ml injektionsvätska får inte ges i samma infart som andra kalciuminnehållande lösningar som exempelvis näringslösningar. Kalciumklorid är irriterande och ska inte administreras intramuskulärt, subkutant eller in i perivaskulär vävnad då allvarlig nekros kan inträffa. Direkt injektion i hjärtvävnad ska undvikas.

Intravenös administrering av kalciumklorid kan orsaka vasodilatation, vilket kan resultera i ett måttligt blodtrycksfall.

Kontinuerlig EKG-övervakning bör utföras när kalciumsalter används, för att motverka hjärttoxicitet i samband med hyperkalemi.

Försiktighet bör iakttas vid administrering av intravenösa kalciumlösningar där det finns en ökad risk för hyperkalcemi såsom vid kronisk njurfunktionsnedsättning, uttorkning eller elektrolytobalans.

Eftersom kalciumsalter kan öka risken för hjärtarytmi bör försiktighet iakttas vid administrering av intravenösa kalciumpreparat till patienter med hjärtsjukdom.

Kalciumklorid försurar och försiktighet bör iakttas vid administrering under tillstånd där förurning kan orsaka problem såsom njursjukdom, cor pulmonale, respiratorisk acidosis eller andningssvikt.

Kalciumnivåerna i serum bör följas noggrant hos patienter med nedsatt njurfunktion, särskilt vid samtidig behandling med höga doser vitamin D. Övervakning av S-kalciumnivåer rekommenderas med täta intervaller under behandlingen för att säkerställa att normala nivåer inte överskrids.

Kalciumkoncentrationer i urinen kan också behöva övervakas för att undvika hyperkalcuri som kan uppstå i närvaro av hypokalcemi.

Blandbarhet

Då blandbarhetsstudier saknas skall detta läkemedel inte blandas med andra läkemedel.

Tetracykliner

Kalciumsalter kan bilda komplex med tetracykliner och därför ska de inte blandas för parenteral administrering

Magnesiumsulfat

Blandning av kalciumsalter med magnesiumsulfat kan orsaka utfällning av kalciumsulfat. Magnesiumsulfat och kalciumklorid ska därför inte blandas för parenteral administrering.

Läkemedel som innehåller fosfat

Blandning av kalciumsalter med karbonater kan orsaka utfällning av kalciumkarbonater. Karbonatinnehållande läkemedel och kalciumsalter ska inte blandas för parenteral administrering.

Tartratinnehållande läkemedel

Blandning av kalciumsalter med tartrater kan orsaka utfällning av kalciumtartrat. Tartratinnehållande läkemedel och kalciumsalter ska inte blandas för parenteral administrering.