

核准日期：2007年05月23日
修改日期：2019年07月19日
修改日期：2020年06月28日
修改日期：2020年08月06日
修改日期：2021年01月05日
修改日期：2021年08月04日
修改日期：2022年03月30日

门冬氨酸钾镁注射液说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

提示：用药前请仔细检查，如有浑浊请勿使用

【药品名称】通用名称：门冬氨酸钾镁注射液

英文名称：Potassium Aspartate and Magnesium Aspartate Injection

汉语拼音：Mendong'ansuanjiamei Zhushey

【成份】本品为复方制剂，其组份为：

门冬氨酸 1.76g、氢氧化钾 0.33g、氧化镁 0.14g。

辅 料：注射用水

【性 状】本品为无色的澄明液体。

【适应症】电解质补充药。用于低钾血症，低钾及洋地黄中毒引起的心律失常，病毒性肝炎，肝硬化和肝性脑病的治疗。

【规 格】20ml

【用法用量】静脉滴注 一次10~20ml，加入5%或10%葡萄糖注射液500ml中缓慢滴注，一日1次。

【不良反应】（1）滴注太快时可能出现恶心、呕吐、血管疼痛、面色潮红、血压下降等症状。

（2）极少数可出现心率减慢，减慢滴速或停药后即可恢复。

（3）门冬氨酸钾镁注射剂易发生过敏反应，严重病例的不良反应/事件表现如下：全身性损害占62.5%，主要表现为过敏性休克、寒战、过敏样反应、发热等；呼吸系统损害占18.75%，主要表现为呼吸困难、胸闷等；心血管系统损害占10.42%，主要表现为心悸、紫绀等。

【禁 忌】 高血钾、高血镁、肾功能不全及房室传导阻滞者慎用。

【注意事项】（1）本品未经稀释不得进行注射；滴注速度应缓慢。

（2）用于防治低钾血症时，需同时随访血镁浓度。

（3）本品易发生过敏反应，医护人员在用药前应详细询问患者的过敏史，对本品所含成份过敏者禁用，过敏体质者慎用。在给药期间应对患者密切观察，一旦出现过敏症状，则应立即停药或给予适当的救治措施。

（4）医护人员应严格按照说明书规定的适应症给药，不得超适应症使用。在使用门冬氨酸钾镁注射剂时尽量单独用药，并在使用过程中密切监测血钾和血镁浓度，及时调整剂量，以减少严重不良反应的发生。

【孕妇及哺乳期妇女用药】无特殊禁忌

【儿童用药】儿童酌减

【老年用药】无特殊禁忌

【药物相互作用】不宜与保钾利尿药合用。

【药物过量】药物过量所致的高血钾、高血镁症，可用氯化钙、葡萄糖酸钙拮抗。

【药理毒理】1.药理作用：门冬氨酸作为体内草酰乙酸的前体，在三羧酸循环中起重要作用，并参与鸟氨酸循环，使氨和二氧化碳结合生成尿素。对细胞亲和力强，可作为钾、镁离子的载体，助其进入细胞内，提高细胞内钾、镁的浓度，加速肝细胞三羧酸循环，对改善肝功能、降低血清胆红素浓度有一定作用。经肾脏代谢排出体外。

2.毒理研究：未进行该项实验且无可靠参考文献。

【药代动力学】未进行该项实验且无可靠参考文献。

【贮藏】遮光，密闭保存。

【包装】低硼硅玻璃安瓿，20ml×5支/盒

【有效期】24个月

【执行标准】卫生部药品标准（二部）第五册

【批准文号】国药准字 H42021737

【药品上市许可持有人/生产企业】

名称：武汉久安药业有限公司

地址：武汉庙山小区特一号武汉医药产业园

邮政编码：430223

电话号码：86-027-87990028

传真号码：86-027-87990366