



*2020年1月改訂(第12版) D1
*2017年10月改訂

日本標準商品分類番号
873229

貯法：室温保存
使用期限：外箱、容器に使用期限を表示
規制区分：処方箋医薬品(注意-医師等の処方箋により使用すること)

承認番号	13700AZZ04462
薬価収載	1965年11月
販売開始	1963年4月
再評価結果	1988年9月

K、Mg アスパルテート製剤 **点滴専用**

アスパラ®注射液

ASPARA® Injection

【禁忌】(次の患者には投与しないこと)

- 1) 重篤な腎機能障害(前日の尿量が500mL以下あるいは投与直前の排尿が1時間当たり20mL以下)のある患者[カリウムの排泄低下により、高カリウム血症を呈するおそれがある。]
- 2) 副腎機能障害(アジソン病)のある患者[アジソン病ではアルドステロン分泌低下により、カリウム排泄障害を来しているため、高カリウム血症を呈するおそれがある。]
- 3) 高カリウム血症又は高マグネシウム血症の患者
- 4) 高カリウム血症性周期性四肢麻痺の患者[発作を誘発するおそれがある。]
- 5) 本剤の成分に対し過敏症の既往歴のある患者
- 6) エプレレノン投与中の患者[「相互作用」の項参照]

【組成・性状】

販売名	アスパラ注射液
成分・含量 1管(10mL)中	L-アスパラギン酸カリウム 500mg(K ⁺ :2.92mEq)
	L-アスパラギン酸マグネシウム 500mg(Mg ²⁺ :3.47mEq)
製剤の外観	無色澄明の液
pH	6.5~7.5
浸透圧比 (生理食塩液に対する比)	約3

【効能・効果】

- 下記疾患又は状態におけるカリウム補給(マグネシウム欠乏を合併している疑いのある場合)
- ・ 降圧利尿剤、副腎皮質ホルモン、強心配糖体、インスリン、ある種の抗生物質などの連用時
 - ・ 低カリウム血症型周期性四肢麻痺
 - ・ 心疾患時の低カリウム状態
 - ・ 肝疾患時の低カリウム状態
 - ・ 重症嘔吐、下痢、カリウム摂取不足及び手術後

【用法・用量】

通常成人1回10~20mL(カリウムとして2.92~5.84mEq)を日本薬局方注射用水、5%ブドウ糖注射液、生理食塩液又は他の適当な希釈剤で希釈する。その液の濃度はカリウムとして40mEq/L以下として、1分間8mLを超えない速度で点滴静脈内注射する。
なお、年齢、症状により適宜増減する。

【用法・用量に関連する使用上の注意】

カリウム剤を急速静注すると、**不整脈、場合によっては心停止を起こすので、点滴静脈内注射のみに使用すること。**

【使用上の注意】

1. 慎重投与(次の患者には慎重に投与すること)

- 1) 腎機能低下あるいは腎機能障害のある患者[カリウムの排泄低下により、高カリウム血症を呈するおそれがある。]
- 2) 急性脱水症、広範囲の組織損傷(熱傷、外傷等)のある患者[細胞外へカリウムが移行する状態

- あり、高カリウム血症を呈するおそれがある。]
- 3) 高カリウム血症があらわれやすい疾患(低レニン性低アルドステロン症等)を有する患者
 - 4) 高マグネシウム血症があらわれやすい疾患を有する患者

2. 重要な基本的注意

- 1) 本剤の投与に際しては、患者の血清電解質及び心電図の変化に注意すること。特に、長期投与する場合には、**血中又は尿中のカリウム値及びマグネシウム値、腎機能、心電図等を定期的に検査することが望ましい。**また、**高カリウム血症又は高マグネシウム血症**があらわれた場合には、投与を中止すること。
- 2) 低クロール血症性アルカローシスを伴う低カリウム血症の場合は、本剤とともにクロールを補給することが望ましい。

3. 相互作用

(1) 併用禁忌(併用しないこと)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
エプレレノン(セララ)	血清カリウム値が上昇するおそれがある。	併用によりカリウム貯留作用が増強するおそれがある。

(2) 併用注意(併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
カリウム保持性利尿剤(スピロノラクトン、トリウムテレン等)	高カリウム血症があらわれることがある。定期的に血清カリウム値を観察し、異常が認められた場合には、本剤を減量するなど適切な処置を行う。	カリウム保持性利尿剤はナトリウム、水の排泄を促進し、カリウムの排泄を抑制する。
アンジオテンシン変換酵素阻害剤(イミダプリル、エナラプリル、エナラプリルマレイン酸塩等)		アンジオテンシン変換酵素阻害剤、アンジオテンシンII受容体拮抗剤は、アルドステロンの分泌を低下させ、カリウムの排泄を減少させるため、併用により高カリウム血症があらわれやすくなると思われる。
アンジオテンシンII受容体拮抗剤(ロサルタン、カンデサルタンシレキセチル、バルサルタン等)		非ステロイド性消炎鎮痛剤、β遮断剤、シクロスポリン、ヘパリン、ジゴキシンは、血中のカリウムを上昇させる可能性があり、併用により高カリウム血症があらわれやすくなると思われる。
非ステロイド性消炎鎮痛剤(インドメタシン等)		腎機能障害のある患者。
β遮断剤		
シクロスポリン		
ヘパリン		
ジゴキシン		

活性型ビタミンD製剤(カルシトリオール、アルファカルシドール等)	高マグネシウム血症があらわれることがある。定期的に血清マグネシウム値を観察し、異常が認められた場合には、本剤を減量するなど適切な処置を行う。	活性型ビタミンDは腎尿細管からのマグネシウム再吸収や消化管からのマグネシウム吸収を促進する。
----------------------------------	--	--

4. 副作用

本剤は使用成績調査等の副作用発現頻度が明確となる調査を実施していない。

(1) 重大な副作用

一時に大量を投与すると**心臓伝導障害**があらわれることがある。高カリウム血症の治療にはカルシウム剤、重炭酸ナトリウム、高張食塩液、ブドウ糖・インスリン、陽イオン交換樹脂、透析が緊急度に応じて選択される。

(2) その他の副作用

副作用が認められた場合には、投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

種類	頻度	頻度不明
消化器		悪心、嘔吐、下痢
投与部位		血管痛
その他		悪寒、戦慄、熱感、脱力感

5. 高齢者への投与

カリウムは腎臓から排泄されるが、高齢者では腎機能が低下していることが多く高い血中濃度が持続するおそれがあるので、減量するなど注意すること。

6. 妊婦、産婦、授乳婦等への投与

- 妊婦又は妊娠している可能性のある婦人には治療上の有益性が危険性を上まわると判断される場合にのみ投与すること。〔妊娠中の投与に関する安全性は確立していない。〕
- 授乳中の婦人には投与しないことが望ましいが、やむを得ず投与する場合には授乳を避けさせること。〔授乳中の投与に関する安全性は確立していない。〕

7. 小児等への投与

低出生体重児、新生児、乳児には投与しないことが望ましい。〔動物実験(3週齢以下の幼若マウス及びラット：アスパラギン酸として250mg/kg以上を投与)で、視床下部弓状核に病理組織学的変化を認めたと報告がある。〕

8. 過量投与

急速又は過量投与により、高カリウム血症があらわれることがある。

一般に高カリウム血症は初期には無症状のことが多いので、血清カリウム値及び特有な心電図変化(T波の尖鋭化、QRS幅の延長、ST部の短縮、P波の平坦化ないしは消失)に十分注意し、高カリウム血症が認められた場合には血清カリウム値、臨床症状に応じて下記のうち適切と思われる処置を行う。なお、筋肉及び中枢神経系の症状として、錯感覚、痙攣、反射消失があらわれ、また、横紋筋の弛緩性麻痺は、呼吸麻痺に至るおそれがある。

- カリウムを含む食物や薬剤の制限又は排除。カリウム保持性利尿剤の投与が行われている場合にはその投与中止。
- インスリンをブドウ糖3~4gに対し1単位(もし糖尿病があれば2gに対し1単位)加えた20~50%高張ブドウ糖液200~300mLを30分くらいで静脈内投与。
- アシドーシスのある場合には、乳酸ナトリウムあるいは炭酸水素ナトリウムを5%ブドウ糖液200mL程度に溶解し静脈内投与。

4) グルコン酸カルシウムの静脈内投与。

5) 陽イオン交換樹脂(ポリスチレンスルホン酸ナトリウム等)の経口投与又は注腸。

6) 血液透析又は腹膜透析。

9. 適用上の注意

1) 投与経路：

点滴静脈内注射にのみ使用すること。

2) 調製時：

カリウムとして40mEq/L以下に希釈し、よく振盪混和した後、投与すること。

3) 投与时：

大量投与时、又は総合アミノ酸製剤を併用する場合には電解質バランスに注意すること。

【薬効薬理】

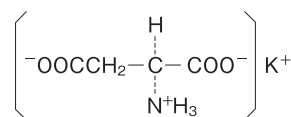
カリウム並びにマグネシウムは細胞内に多量に存在する陽イオンで、細胞の生理的機能の維持に重要な働きを示す。

L-アスパラギン酸カリウムとL-アスパラギン酸マグネシウムの等量混合物は、KCl、MgCl₂などの無機塩に比べ組織移行性がよく、電解質平衡異常時のカリウム、マグネシウム補給に優れた効果を示す。^{1~3)}

【有効成分に関する理化学的知見】

1) アスパラギン酸カリウム

○一般名：L-アスパラギン酸カリウム
(Potassium L-Aspartate)



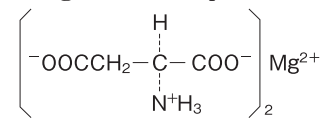
C₄H₆KNO₄ : 171.19

○性状：

- ・白色の粉末で、においはなく、特異な味がある。
- ・水に極めて溶けやすく、エタノール(95)に極めて溶けにくく、ジエチルエーテルにほとんど溶けない。
- ・極めて吸湿性である。

2) アスパラギン酸マグネシウム

○一般名：L-アスパラギン酸マグネシウム
(Magnesium L-Aspartate)



C₈H₁₂MgN₂O₈ : 288.50

○性状：

- ・白色の粉末で、においはなく、特異な味がある。
- ・水に極めて溶けやすく、エタノール(95)又はジエチルエーテルにほとんど溶けない。
- ・吸湿性である。

【包装】

アスパラ注射液：10mL×10管 プラスチック

【主要文献】

- 1) 檜垣 鴻 他：薬学研究 1963;35(6):209-225
- 2) 藤沢 正男：アスパラギン酸塩研究会報告集 1963; I :191-196
- 3) 高市 雄之他：田辺製薬研究報告 1981;19-20

*【文献請求先】

ニプロ株式会社 医薬品情報室
〒531-8510 大阪市北区本庄西3丁目9番3号
TEL : 0120-226-898
FAX : 06-6375-0177

① 本体容器を捻るようにして
他の容器と切り離す



② 頭部を捻るようにして
開封ください



開封時に頭部(空間部)に溜まった内容液の一部が容器外部に漏れることがありますので、頭部に溜まった液を本体側に移した後、ゆっくり開封してください。



製造販売

ニプロESファーマ株式会社
大阪市北区本庄西3丁目9番3号

