

7. 有报告显示，本品与海藻酸钠合用时会在消化道内生成不溶性的凝胶。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

妊娠中用药的安全性尚未确立。

【儿童用药】

儿童用药安全性尚未确立。

【老年用药】

通常老年患者的生理机能下降，应注意减量等情况。

【药物相互作用】

与下列药物并用时应予以注意：

药物名称	临床症状・处理方法	机制・危险因素
洋地黄制剂（地高辛等）	可增强洋地黄的中毒作用	本品可引起血清钾水平下降
含有铝、镁及钙的制酸剂或缓泻剂 干燥氢氧化铝凝胶 氢氧化镁 碳酸钙等	可能减弱本品的疗效	本品可能非选择性与这些药物的阳离子发生离子交换
	有报告显示，本品与这些药物合并用药可引起全身性碱中毒等症状。	妨碍肠道内分泌的碳酸氢盐的中和
甲状腺素制剂	可减弱甲状腺素制剂的疗效，使用时应注意错开服药时间。	本品在消化道内吸附了甲状腺素，可能阻碍甲状腺素的吸收

【药物过量】

为防止药物过量，使用中应定期监测血清钾及血清钙的水平。发现异常时，应给予减量及停药等适当处置。

【临床试验】

日本进行的口服本品的双盲临床试验结果显示，试验药（59 例）与对照药（聚苯乙烯磺酸钠）有同等的血清钾抑制效果。此外，日本进行的 119 例一般临床试验结果显示，急性以及慢性肾功能障碍伴随的高钾血症的总有效率，口服给药时为 97%（102/105）。

【药理毒理】

聚苯乙烯磺酸钙口服后不被消化、吸收，在结肠附近的肠道内，钙离子与肠道内的钾离子发生离子交换，苯乙烯磺酸树脂不发生变化而经粪便排出，肠道内的钾也随之被排出体外。

【药代动力学】

动物实验（家兔）显示，本品不被吸收。但小牛的动物实验报告显示，5μm 以下的微粒子可经粘膜吸收并沉积于网状内皮系统等组织，故本品将 5μm 以下微粒子的含量限制于 0.1% 以下。

【贮藏】 室温密封保存。

【包装】 层压铝塑复合膜袋包装, 5g/袋×3袋 , 5g/袋×6袋；5g/袋×9袋, 5g/袋×18袋；5g/袋×36袋, 5g/袋×126袋。

【有效期】 60个月

【执行标准】 JX20080209

【批准文号】 国药准字HJ20150427，国药准字HJ20150442，国药准字HJ20150443。

【上市许可持有人】

公司名称：Kowa Company,Ltd.
公司地址：6-29,Nishiki 3-Chome,Naka-ku,Nagoya,Japan

【生产企业】

企业名称：Kowa Company,Ltd.,Mohka Plant
生产地址：21-1,Matsuyama-Cho,Mohka,Tochigi,Japan

【分包装企业】

企业名称：兴和制药（中国）有限公司
包装厂地址：江苏省常州市新北区紫苏路 1 号

【境内责任人】

名 称：兴和制药（中国）有限公司
地 址：江苏省常州市新北区紫苏路 1 号
邮政编码：213125
电 话：400-611-0046
网 址：http://www.kowashanghai.cn
如有问题可直接与兴和制药（中国）有限公司联系