MONOGRAPHIE

AVEC RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

Calcium Chloride Injection BP

100 mg / mL (représentant 27 mg [0,7 mmol ou 1,4 mEq] de Ca $^{++}$ / mL)

(représentant 48 mg [1,4 mmol ou 1,4 mEq] de Cl-/mL)

Solution hypertonique pour injection intraveineuse à 10 %

Supplément calcique

SteriMax Inc. 2770 Portland Drive Oakville, Ontario L6H 6R4 Date d'autorisation initiale : 28 janvier 2020

Date de révision : 18 septembre 2024

Numéro de contrôle : 285520

MODIFICATIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE

2 CONTRE-INDICATIONS	2024-09
----------------------	---------

TABLE DES MATIÈRES

Les sections ou sous-sections qui ne sont pas pertinentes au moment de l'autorisation ne sont pas énumérées.

MOD	OIFICA.	TIONS IMPORTANTES APPORTÉES RÉCEMMENT À LA MONOGRAPHIE	. 2
TABL	E DES	MATIÈRES	. 2
PAR1	TIE I : F	RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ	. 4
1	INDICATIONS		
2	CON	TRE-INDICATIONS	. 4
4	POSC	DLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION	. 4
	4.1	Considérations posologiques	.4
	4.2	Posologie recommandée et ajustement posologique	.4
	4.4	Administration	.5
	4.5	Dose omise	.5
5	SURE	OOSAGE	. 5
6	FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT		
7	MISE	S EN GARDE ET PRÉCAUTIONS	. 6
7.1	Popu	lations particulières	. 7
	7.1.1	Femmes enceintes	.7
	7.1.2	Femmes qui allaitent	.8
	7.1.3	Enfants	.8
	7.1.4	Personnes âgées	.8
8	EFFE.	TS INDÉSIRABLES	. 8
	8.2	Effets indésirables observés au cours des études cliniques	.8
	8.2.1	Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants	.8
	8.3	Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques	.8
	8.3.1	Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques – enfants	.9
	8.4	Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, donnée biochimiques et autres données quantitatives	

	8.5	Effets indésirables observés après la commercialisation	9
9	INTE	RACTIONS MÉDICAMENTEUSES	9
	9.4	Interactions médicament-médicament	9
	9.5	Interactions médicament-aliment	10
	9.6	Interactions médicament-plante médicinale	10
	9.7	Interactions médicament-épreuves de laboratoire	10
10	РНА	RMACOLOGIE CLINIQUE	10
	10.1	Mode d'action	10
	10.2	Pharmacodynamie	11
	10.3	Pharmacocinétique	11
11	CON	SERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT	11
12	PAR	TICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT	11
PAR	TIE II :	RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES	13
13	REN	SEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES	13
14	ÉTUI	DES CLINIQUES	13
	14.1	Plan et caractéristiques démographiques de l'étude	13
	14.2	Résultats de l'étude	13
	14.3	Études de biodisponibilité comparatives	14
	14.4	Immunogénicité	14
15	MIC	ROBIOLOGIE	14
16	тох	ICOLOGIE NON CLINIQUE	14
17	MOI	NOGRAPHIES DE PRODUITS SUPPLÉMENTAIRES	14
REN	SEIGN	EMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS	15

PARTIE I : RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PROFESSIONNELS DE LA SANTÉ

1 INDICATIONS

Calcium Chloride Injection BP est indiqué:

- pour le traitement de l'hypocalcémie lorsqu'une augmentation rapide des taux plasmatiques de calcium est nécessaire;
- dans le traitement de l'intoxication au magnésium due à un surdosage de sulfate de magnésium;
- pour combattre les effets nocifs de l'hyperkaliémie en fonction des résultats de l'électrocardiographie, en attendant que l'augmentation du taux de potassium dans le liquide extracellulaire soit corrigée.
- au cours de la réanimation cardiaque lorsque, après une défibrillation, les contractions sont toujours faibles ou insuffisantes, ou lorsqu'une injection d'épinéphrine n'a pas suffi à renforcer les contractions myocardiques.

2 CONTRE-INDICATIONS

Calcium Chloride Injection BP est contre-indiqué :

- au cours de la réanimation cardiaque en présence de fibrillation ventriculaire.
- chez les patients courant un risque d'intoxication digitalique.
- pour le traitement de l'asystole et de la dissociation électromécanique.
- en administration simultanée avec une solution intraveineuse de ceftriaxone, que les deux solutions soient mélangées ou qu'elles soient administrées au moyen de tubulures différentes ou à des points d'injection différents, car des précipités de ceftriaxone pourraient se former (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS).
- pour une injection dans les tissus, car Calcium Chloride Injection BP est irritant pour les veines et il peut provoquer une nécrose sévère ou une escarrification.
- chez les patients qui présentent une hypersensibilité à ce médicament ou à l'un des composants du produit (y compris les ingrédients non médicinaux) ou du contenant. Pour obtenir la liste complète des ingrédients, veuillez consulter la section <u>6 FORMES PHARMACEUTIQUES</u>, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT.

4 POSOLOGIE ET MODE D'ADMINISTRATION

4.1 Considérations posologiques

Attention: Ne pas injecter cette solution par voie intramusculaire ou sous-cutanée.

4.2 Posologie recommandée et ajustement posologique

 En cas de troubles hypocalcémiques, la posologie usuelle chez l'adulte va de 200 mg à 1000 mg à intervalles de un à trois jours, selon la réponse du patient et/ou les résultats de la

- mesure de la calcémie. Il peut être nécessaire de faire des injections répétées à cause de l'excrétion rapide du calcium.
- Dans les cas d'intoxication au magnésium, il faut administrer rapidement aux adultes une dose initiale de 500 mg (5 mL), et attendre les premiers signes de rétablissement avant de donner d'autres doses.
- Dans les cas de perturbations de la fonction cardiaque dues à l'hyperkaliémie et décelées par électrocardiographie, il faut adapter la dose de chlorure de calcium injectée en surveillant constamment les modifications de l'électrocardiogramme pendant l'administration.
- En réanimation cardiaque, la posologie usuelle chez l'adulte va de 500 mg à 1 g (5 à 10 mL) par la voie intraveineuse ou de 200 à 800 mg (2 à 8 mL) pour l'injection dans la cavité ventriculaire.

4.4 Administration

Il ne faut administrer Calcium Chloride Injection BP que par injection intraveineuse lente (ne dépassant pas 1 mL/min) et/ou, dans les cas de réanimation cardiaque, par injection dans la cavité ventriculaire. Ne pas injecter dans le myocarde.

Observer les précautions habituelles de l'intraveinothérapie. Si on a le temps, chauffer la solution à la température du corps. Interrompre l'injection si le patient se plaint d'inconfort; on peut la reprendre lorsque les symptômes disparaissent. Après l'injection, le patient doit rester couché pendant quelques instants.

Afin de prévenir les piqûres accidentelles, ne pas remettre le capuchon sur l'aiguille ni la plier ou la briser délibérément à la main. Jetez toutes les aiguilles dans un contenant pour la mise au rebut des objets pointus et tranchants tout de suite après leur utilisation.

4.5 Dose omise

Cette information n'est pas applicable à ce médicament.

5 SURDOSAGE

Une injection trop rapide peut provoquer une baisse de la tension artérielle et une syncope cardiaque. Il est peu probable qu'une hypercalcémie persistante due à un surdosage se produise à cause de l'excrétion rapide du calcium. En cas d'effets indésirables associés à une dose excessive de calcium, cesser immédiatement l'administration du médicament, évaluer de nouveau le patient et prendre les mesures correctives appropriées, si cela est nécessaire. Parmi les symptômes du surdosage, mentionnons l'anorexie, les nausées, les vomissements, la constipation, la douleur abdominale, la faiblesse musculaire, les troubles psychiques, la polydipsie, la polyurie, la douleur osseuse, la néphrocalcinose, les calculs rénaux et, dans les cas sévères, les arythmies cardiaques et le coma (voir 7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS et 8 EFFETS INDÉSIRABLES).

Pour traiter une surdose présumée, communiquer avec le centre antipoison de la région.

6 FORMES PHARMACEUTIQUES, TENEURS, COMPOSITION ET CONDITIONNEMENT

Tableau 1 – Formes pharmaceutiques, teneurs, composition et conditionnement

Voie d'administration	Forme pharmaceutique/ teneur/composition	Ingrédients non médicinaux
Injection intraveineuse ou intraventriculaire	10 mL de solution de chlorure de calcium dans une seringue préremplie à usage unique (voir le tableau 2 – Formes posologiques et conditionnement) / 100 mg/mL / chlorure de calcium dihydraté	Acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour l'ajustement du pH, eau pour injection Ph.Eur.

Calcium Chloride Injection BP est offert dans les formats suivants :

Tableau 2 – Formes posologiques et conditionnement

Contenant	Volume	Aiguille
seringue HYPAK SCF ^{MC}	10 mL	verrou Luer

La seringue HYPAK SCF^{MC} comprend un cylindre en verre doté d'un embout de type Luer et d'un capuchon protecteur en plastique rigide de type PRTC qui est muni d'un mécanisme dévissable pour sécuriser la fermeture. La seringue possède également une tige de piston plastique HYPAK^{MC} et un bouchon de piston HYPAK SCF^{MC}. La solution et sa voie de passage sont stériles et apyrogènes tant que le capuchon protecteur est en place et que l'emballage est intact.

7 MISES EN GARDE ET PRÉCAUTIONS

Généralités

Risque de précipitation de la ceftriaxone avec les sels de calcium

Le chlorure de calcium ne doit pas être mélangé à une solution de ceftriaxone pour voie intraveineuse ni être administré en même temps que celle-ci, même au moyen de tubulures d'administration différentes ou à des points d'injection différents, car des précipités de ceftriaxone pourraient se former (voir <u>2 CONTRE-INDICATIONS</u>).

Les solutions intraveineuses de chlorure de calcium et de ceftriaxone peuvent toutefois être

administrées successivement si les tubulures d'administration mises en place à des points d'injection différents sont employées ou encore si la tubulure est remplacée ou rincée à fond avec une solution saline physiologique entre les perfusions dans le but d'éviter la précipitation.

Toxicité de l'aluminium

Ce produit contient de l'aluminium, substance pouvant être toxique. L'aluminium peut atteindre des concentrations toxiques en cas d'administration parentérale prolongée si la fonction rénale est altérée.

Des études ont montré que, chez les patients dont la fonction rénale est altérée qui reçoivent par voie parentérale une quantité d'aluminium supérieure à 4 ou à 5 mcg/kg/jour, celui-ci s'accumule à des concentrations pouvant être toxiques pour le système nerveux central et les os. L'accumulation dans les tissus peut se produire même à des taux d'administration plus faibles.

Risque d'effets toxiques cardiaques

Le calcium, à cause de son effet additif, doit être administré avec une extrême prudence au patient qui reçoit un digitalique ou des doses efficaces d'un digitalique ou d'une substance analogue (voir 9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES).

Il est particulièrement important d'empêcher que le calcium n'atteigne une trop forte concentra tion au niveau du cœur, à cause du danger de syncope cardiaque. Une injection trop rapide, soit à un débit excédant 1 mL/min, peut causer une hypotension et une syncope cardiaque (voir 4 POSOLOGIE ET ADMINISTRATION). Dans les cas de réanimation cardiaque, lorsqu'il faut injecter du calcium dans la cavité ventriculaire, ne pas l'injecter dans le tissu myocardique.

Réactions au point d'injection

Calcium Chloride Injection BP est irritant pour les veines et ne doit pas être injecté dans les tissus, car cela peut provoquer une nécrose sévère ou une escarrification (voir <u>2 CONTRE-INDICATIONS</u>).

Il faut faire les injections lentement en utilisant une petite aiguille et en choisissant une grosse veine pour réduire au minimum l'irritation veineuse et éviter les réactions indésirables. Il faut prendre toutes les précautions nécessaires pour éviter une infiltration ou une injection accidentelle dans les tissus périvasculaires. En cas d'infiltration périvasculaire, cesser immédiatement l'administration intraveineuse. En procédant à l'infiltration de la région touchée avec du chlorhydrate de procaïne à 1%, auquel on peut ajouter de l'hyaluronidase, on réduira souvent le spasme veineux et on diluera le calcium restant dans les tissus environnants. L'application locale de chaleur peut également être utile.

7.1 Populations particulières

7.1.1 Femmes enceintes

Le calcium traverse la barrière placentaire. Aucune étude comparative adéquate n'a été menée chez la femme enceinte. On ne sait donc pas si le traitement par le chlorure de calcium pourrait

avoir des effets toxiques sur le développement du fœtus. Il n'existe pas de données provenant d'études sur les animaux qui évaluent les risques associés au médicament. Il ne faut donc administrer du chlorure de calcium à une femme enceinte que si elle en a visiblement besoin.

7.1.2 Femmes qui allaitent

On ignore si le chlorure de calcium pourrait avoir un effet sur la teneur en calcium du lait maternel. Le chlorure de calcium ne doit donc être administré à une femme qui allaite que s'il est clairement indiqué. Aucune étude n'a été menée sur les effets du chlorure de calcium chez les nourrissons allaités. Des études évaluant les effets du chlorure de calcium sur la production de lait et la lactation n'ont pas non plus été menées. Il faut prendre en considération les bienfaits de l'allaitement sur le développement et la santé du nourrisson ainsi que le besoin clinique du traitement de la mère par le chlorure de calcium et tout effet indésirable possible du médicament ou de l'affection sousjacente de la mère sur l'enfant allaité.

7.1.3 Enfants

Enfants (< 18 ans) : Santé Canada ne dispose d'aucune donnée et n'a donc pas autorisé d'indication pour cette population.

7.1.4 Personnes âgées

Patients âgés de plus de 65 ans : Un examen des publications actuelles n'a pu repérer aucune expérience clinique ayant fait état de différences de réponse entre les patients âgés et les plus jeunes. De façon générale, il faut être prudent au moment d'établir la posologie chez un patient âgé et entreprendre le traitement aux doses les plus faibles de l'éventail posologique, vu la fréquence plus élevée d'insuffisance hépatique, rénale ou cardiaque, de maladie concomitante ou d'autre traitement médicamenteux dans cette population.

8 EFFETS INDÉSIRABLES

8.2 Effets indésirables observés au cours des études cliniques

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

8.2.1 Effets indésirables observés au cours des études cliniques – enfants

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

8.3 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

8.3.1 Effets indésirables peu fréquents observés au cours des études cliniques – enfants

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

8.4 Résultats anormaux aux épreuves de laboratoire : données hématologiques, données biochimiques et autres données quantitatives

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

8.5 Effets indésirables observés après la commercialisation

Affections du système nerveux : paresthésie (après injection rapide), goût de calcium

Troubles généraux et anomalies au site d'administration : sensation d'oppression, bouffée de chaleur, sensation de brûlure locale, extravasation, réaction au point d'injection

Affections vasculaires : vasodilatation périphérique

Examens et épreuves de laboratoire : baisse de la tension artérielle

9 INTERACTIONS MÉDICAMENTEUSES

9.4 Interactions médicament-médicament

Le tableau ci-dessous se fonde sur des études d'interactions médicamenteuses ou des rapports de cas, ou sur d'éventuelles interactions dont on s'attend qu'elles soient intenses et graves (c. - à-d. mettant en cause des associations contre-indiquées).

Tableau 3 – Interactions médicament-médicament établies ou possible

Dénomination commune	Source des données	Effet	Commentaire clinique
Bloqueurs des canaux calciques	É	L'administration de calcium peut réduire la réponse aux bloqueurs des canaux calciques.	Les produits contenant du calcium, comme Chlorure de calcium injectable BP, peuvent réduire l'efficacité des bloqueurs des canaux calciques.
Ceftriaxone	É	Le chlorure de calcium ne doit pas être mélangé à une solution de ceftriaxone pour voie intraveineuse ni	Les solutions intraveineuses de chlorure de calcium et de ceftriaxone peuvent toutefois être administrées

		1	
		être administré en même	successivement si les
		temps que celle- ci, même	tubulures d'administration
		au moyen de tubulures	mises en place à des points
		d'administration	d'injection différents sont
		différentes ou à des	employées ou encore si la
		points d'injection	tubulure est remplacée ou
		différents, car des	rincée à fond avec une
		précipités de ceftriaxone	solution saline
		pourraient se former (voir	physiologique entre les
		2 CONTRE-	perfusions dans le but
		INDICATIONS).	d'éviter la précipitation.
Digitaliques ou	É		Le calcium, à cause de son
substances analogues			effet additif, doit être
			administré avec une
			extrême prudence au
			patient qui reçoit un
			digitalique ou des doses
			efficaces d'un digitalique
			ou d'une substance
			analogue (voir <mark>7 MISES EN</mark>
			GARDE ET PRÉCAUTIONS).

Légende : É = étude de cas

9.5 Interactions médicament-aliment

Les interactions avec les aliments n'ont pas été établies.

9.6 Interactions médicament-plante médicinale

Les interactions avec des produits à base de plante médicinale n'ont pas été établies.

9.7 Interactions médicament-épreuves de laboratoire

Les interactions avec les épreuves de laboratoire n'ont pas été établies.

10 PHARMACOLOGIE CLINIQUE

10.1 Mode d'action

Le chlorure de calcium dans de l'eau se dissocie pour donner des ions calcium (Ca⁺⁺) et des ions chlorure (Cl⁻). Ces ions sont des constituants normaux des liquides organiques et dépendent de différents mécanismes physiologiques pour le maintien d'un équilibre entre les entrées et les

sorties de calcium.

10.2 Pharmacodynamie

Les concentrations sériques normales de calcium se situent entre 8,8 et 10,4 mg/dL (de 2,2 à 2,6 mM).

10.3 Pharmacocinétique

Distribution

Dans l'organisme, le calcium est stocké à deux principaux endroits : le squelette, qui contient 99 % de la quantité totale de calcium, et les liquides, qui en contiennent seulement 1 %. Le calcium se trouve dans les liquides de l'organisme sous trois formes : ionisé (environ 50 %), lié à des protéines (environ 40 %) et regroupé en complexes avec d'autres anions (environ 10 %). Les principales protéines auxquelles le calcium se lie dans le sérum sont l'albumine et la globuline.

Métabolisme

Le calcium ne subit pas de métabolisme direct.

Élimination

Approximativement 80 % du calcium de l'organisme est excrété dans les selles sous forme de sels insolubles; les 20 % restants sont excrétés dans l'urine.

Populations particulières et états pathologiques

Les effets de l'âge, du sexe, de la race et des insuffisances rénale et hépatique sur les paramètres pharmacocinétiques du calcium n'ont pas été évalués dans le cadre d'essais cliniques.

11 CONSERVATION, STABILITÉ ET MISE AU REBUT

Conserver entre 15 °C et 30 °C. Protéger du gel et de la chaleur excessive.

Si la nature du contenant le permet, il faut inspecter les solutions parentérales avant de les administrer afin de s'assurer qu'elles ne renferment pas de particules et n'ont pas changé de couleur. N'utiliser que si la solution est limpide, et le contenant et le sceau, intacts. Ne pas employer si la solution contient un précipité.

Usage unique; jeter toute portion inutilisée.

12 PARTICULARITÉS DE MANIPULATION DU PRODUIT

Contenant de verre renfermant du liquide. Manipuler avec soin. S'assurer que le tube n'est pas endommagé avant le montage.

PARTIE II: RENSEIGNEMENTS SCIENTIFIQUES

13 RENSEIGNEMENTS PHARMACEUTIQUES

Substance pharmaceutique

Dénomination commune : chlorure de calcium

Dénomination chimique : calcium; dichlorure; dihydraté

Formule moléculaire et masse moléculaire : CaCl₂ 2H₂O (dihydraté), 147,01 g/mol

Formule développée :



Propriétés physicochimiques :

Calcium Chloride Injection BP est une solution hypertonique apyrogène stérile contenant 100 mg / mL (0,7 mmol/mL ou 1,4 mEq/mL) de chlorure de calcium dihydraté (0,7 mmol/mL ou 1,4 mEq/mL de Ca⁺⁺ et 1,4 mmol/mL ou 1,4 mEq/mL de Cl⁻) dans de l'eau pour injection USP . Il est fourni en seringue préremplie de 10 mL, à usage unique, pour faciliter l'injection intraveineuse. On n'administre la solution que par injection intraveineuse ou intraventriculaire comme supplément calcique.

La solution ne renferme ni agent bactériostatique ou antimicrobien ni tampon, sauf pour l'ajustement du pH; elle n'est prévue que pour un usage unique. Lorsque de plus petites doses sont requises, il faut jeter toute portion non utilisée. Le pH du chlorure de calcium injecté est de 6,5 (5,5 à 7,5). Peut contenir de l'acide chlorhydrique et / ou de l'hydroxyde de calcium pour l'ajustement du pH. La concentration osmolaire est de 2,04 mOsm/mL (valeur calculée).

Le chlorure de calcium dihydraté USP, de formule chimique CaCl₂ • 2H₂O (dihydraté), se présente en fragments ou granulés blancs et inodores, spontanément solubles dans l'eau.

14 ÉTUDES CLINIQUES

14.1 Plan et caractéristiques démographiques de l'étude

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

14.2 Résultats de l'étude

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

14.3 Études de biodisponibilité comparatives

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

14.4 Immunogénicité

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

15 MICROBIOLOGIE

Aucune information microbiologique n'est requise pour ce produit pharmaceutique.

16 TOXICOLOGIE NON CLINIQUE

On ne dispose d'aucun renseignement à ce sujet pour ce médicament.

17 MONOGRAPHIES DE PRODUITS SUPPLÉMENTAIRES

1. Chlorure de calcium injectable USP, solution 100 mg/mL, numéro de contrôle de la présentation : 262054, Monographie avec renseignements destinés aux patients, Pfizer Canada SRI. (25 août 2022).

RENSEIGNEMENTS DESTINÉS AUX PATIENTS

LISEZ CE DOCUMENT POUR UNE UTILISATION SÉCURITAIRE ET EFFICACE DE VOTRE MÉDICAMENT

CALCIUM CHLORIDE INJECTION BP

Lisez attentivement ce qui suit avant de commencer à recevoir **Calcium Chloride Injection BP** et chaque fois que vous recevez une injection. Ce feuillet est un résumé et il ne contient donc pas tous les renseignements pertinents au sujet de ce produit. Discutez avec votre professionnel de la santé de votre maladie et de votre traitement et demandez-lui si de nouveaux renseignements sur **Calcium Chloride Injection BP** sont disponibles.

Pourquoi utilise-t-on Calcium Chloride Injection BP?

Calcium Chloride Injection BP est utilisé chez les adultes :

- pour le traitement d'un faible taux de calcium dans le sang;
- pour le traitement de l'intoxication au magnésium due à un surdosage de sulfate de magnésium;
- pour le traitement d'un taux élevé de potassium dans le sang;
- dans le cadre d'une intervention de réanimation à la suite d'un arrêt cardiaque (lorsque le cœur reste faible à la suite d'une défibrillation ou que l'épinéphrine n'est pas efficace).

Comment Calcium Chloride Injection BP agit-il?

Calcium Chloride Injection BP agit en fournissant à votre organisme une quantité additionnelle de calcium et de minéraux de chlorure lorsqu'il y a un déséquilibre dans votre corps.

Quels sont les ingrédients de Calcium Chloride Injection BP?

Ingrédient médicinal : chlorure de calcium dihydraté

Ingrédients non médicinaux : acide chlorhydrique et/ou hydroxyde de sodium pour l'ajustement du pH, eau pour injection USP

Calcium Chloride Injection BP se présente sous la forme pharmaceutique suivante :

Solution à 100 mg/mL, dans une seringue préremplie à usage unique

N'utilisez pas Calcium Chloride Injection BP dans les cas suivants :

- si vous êtes allergique au chlorure de calcium ou à l'un des composants du produit;
- si vous souffrez de fibrillation ventriculaire (irrégularité dangereuse des battements du

cœur);

- si vous présentez un risque d'intoxication digitalique;
- si vous êtes actuellement traité pour une asystole et une dissociation électromécanique;
- en injection dans les tissus corporels, car ce médicament est irritant pour les veines et cela pourrait provoquer une réaction grave de mort des tissus et de desquamation (peau qui pèle);
- si vous recevez actuellement des injections de ceftriaxone (un antibiotique).

Consultez votre professionnel de la santé avant de recevoir Calcium Chloride Injection BP, afin d'aider à éviter les effets secondaires et assurer la bonne utilisation du médicament. Informez votre professionnel de la santé de tous vos problèmes et états de santé, notamment si:

- vous avez des problèmes rénaux;
- vous prenez ou vous avez pris récemment un digitalique ou une préparation semblable en raison de problèmes cardiaques;
- vous prenez un bloqueur des canaux calciques;
- vous êtes enceinte ou pensez l'être;
- vous allaitez.

Mentionnez à votre professionnel de la santé tous les médicaments et produits de santé que vous prenez, y compris : médicaments d'ordonnance et en vente libre, vitamines, minéraux, suppléments naturels et produits de médecine douce.

Les produits ci-dessous pourraient interagir avec Calcium Chloride Injection BP:

- ceftriaxone (un antibiotique)
- digitaliques ou préparations semblables aux digitaliques pour le traitement de problèmes cardiaques
- médicaments appelés « bloqueurs des canaux calciques »

Comment Calcium Chloride Injection BP s'administre-t-il?

- Calcium Chloride Injection BP est administré par un professionnel de la santé dans un établissement de santé.
- Calcium Chloride Injection BP est administré par une injection lente dans une veine.
- Si vous ressentez un inconfort pendant l'injection, dites-le à votre professionnel de la santé.

Dose habituelle

La dose de Calcium Chloride Injection BP est déterminée par un professionnel de la santé.

Surdose

Comme l'injection est réalisée par un professionnel de la santé, il est peu probable que vous receviez une dose trop élevée. Toutefois, les symptômes d'un surdosage peuvent comprendre les suivants :

- Anorexie
- Nausées ou vomissements
- Constipation ou maux d'estomac
- Faiblesse musculaire
- Troubles mentaux
- Soif
- Besoin fréquent d'uriner
- Douleur aux os
- Calculs rénaux
- Battements cardiaques irréguliers
- Coma

Si vous pensez qu'une personne dont vous vous occupez ou que vous-même avez reçu une trop grande quantité de Calcium Chloride Injection BP, communiquez immédiatement avec un professionnel de la santé, le service des urgences d'un hôpital ou le centre antipoison de votre région, même en l'absence de symptômes.

Quels sont les effets secondaires qui pourraient être associés à Calcium Chloride Injection BP ? Lorsque vous recevez Calcium Chloride Injection BP , vous pourriez ressentir des effets secondaires qui ne sont pas mentionnés ci-dessous. Si c'est le cas, communiquez avec votre professionnel de la santé.

- Goût de calcium dans la bouche
- Bouffées de chaleur
- Sensation de brûlure au point d'injection
- Baisse temporaire de la tension artérielle
- Sensation d'engourdissement ou de picotements

Si vous présentez un symptôme ou un effet secondaire incommodant qui n'est pas mentionné ici ou qui s'aggrave au point de perturber vos activités quotidiennes, parlez-en à votre professionnel de la santé.

Déclaration des effets secondaires

Vous pouvez déclarer à Santé Canada les effets secondaires soupçonnés d'être associés à l'utilisation des produits de santé de l'une des deux façons suivantes :

- en consultant la page Web sur la déclaration des effets secondaires
 (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicaments-produits-sante/medeffet-canada/declaration-effets-indesirables.html) pour savoir comment faire une déclaration en ligne, par courrier ou par télécopieur; ou
- en composant le numéro sans frais 1-866-234-2345.

REMARQUE: Consultez votre professionnel de la santé si vous souhaitez obtenir des renseignements sur la prise en charge des effets secondaires. Le Programme Canada Vigilance ne donne pas de conseils médicaux.

Conservation

Calcium Chloride Injection BP est conservé par un professionnel de la santé à une température comprise entre 15 et 30 °C. Protéger du gel et de la chaleur excessive. Gardez hors de la portée et de la vue des enfants.

Pour en savoir plus sur Calcium Chloride Injection BP:

- Communiquez avec votre professionnel de la santé.
- Consultez la monographie intégrale rédigée à l'intention des professionnels de la santé, qui renferme également les Renseignements destinés aux patients. Ce document est disponible sur le site Web de Santé Canada (https://www.canada.ca/fr/sante-canada/services/medicamentsproduits-sante/medicaments/base-donnees-produits-pharmaceutiques.html), le site Web du fabricant [www.sterimaxinc.com], ou peut être obtenu en composant le 1-800-881-3550.

Le présent feuillet a été rédigé par

SteriMax Inc.
Oakville, Ontario
L6H 6R4

Date de révision : 18 septembre 2024