

核准日期：2007年03月12日

发布或修订

日期：2014

年02月08

日

注射用长春西汀说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

警示语：对本品中所加成份过敏者禁用。颅内出血后尚未完全止血者禁用。严重缺血性心脏病、严重心律失常者禁用。

孕妇或已有妊娠可能的妇女禁用。

【药品名称】 【通用名称】 注射用长春西汀

【商品名】 百锐得

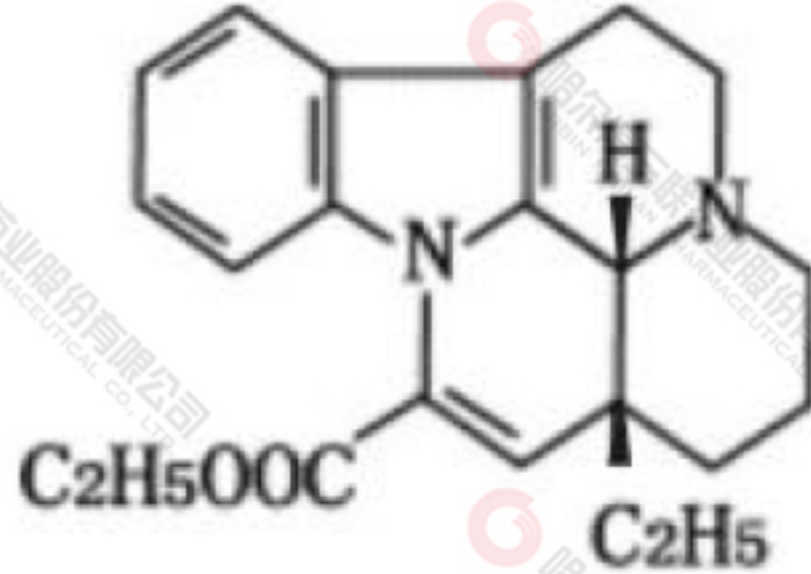
【英文名】 Vinpocetine for Injection

【汉语拼音】 Zhusheyong Changchunxiting

【成份】 【化学名称】 化学名为乙基（13as, 13bs）-13a-乙基-2, 3, 5, 6-13a, 13b-六氢-1H-

吡啶[3, 2, 1-de]吡啶[3, 2, 1-ij][1, 5]-二氮杂萘-12-羧酸。

【化学结构式】



【分子式】 C₂₂H₂₆N₂O₂

【分子量】 350.46

【注射剂辅料】 甘露醇、山梨醇

【性状】 本品为白色或类白色冻干块状物。

【适应症】 改善脑梗死后遗症、脑出血后遗症、脑动脉硬化症等诱发的各种症状。

【规格】 10mg

【用法用量】 静脉滴注。开始剂量每天 20mg，以后根据病情可增至每天 30mg，临用前溶于 500ml 液体内稀释混匀后，缓慢滴注。或遵医嘱。

- 【不良反应】**
- 1、过敏症：有时可出现皮疹，偶有荨麻疹、瘙痒等过敏症状，若出现此症状应停药。
 - 2、精神神经系统：有时头痛、头重、眩晕，偶尔出现困倦感，侧肢的麻木感，若出现此症状应停药。
 - 3、消化道：有时恶心、呕吐，也偶然出现食欲不振、腹痛、腹泻等症状。
 - 4、循环器官：有时可出现颜面潮红、头晕等症状。
 - 5、血液：有时可出现白细胞减少。
 - 6、肝脏：有时可出现 GOT、GPT、r-GTP、Al-P、LDH 升高，偶尔也可出现黄疸等。
 - 7、肾脏：偶尔可出现血尿素氮升高。
- 其他：偶会有倦怠感。

【禁忌】 1、对本品中所加成份过敏者禁用。

2、颅内出血后尚未完全止血者禁用。

3、严重缺血性心脏病、严重心律失常者禁用。

4、孕妇或已有妊娠可能的妇女禁用。

【注意事项】 1、本品禁用于静脉注射或肌肉注射。

2、输液中长春西汀含量不得超过 0.06mg/ml，否则有溶血的可能。

3、长期使用时，应检查血象。

4、本品含山梨醇，糖尿病患者慎用。

5、出现过敏症状时，应立即停药就医。

6、当药品性状发生改变时：如瓶内有异物、颜色改变请勿使用

【孕妇及哺乳期妇女用药】 1、孕妇或已有妊娠可能的妇女禁用。

2、哺乳期妇女慎用，必须使用时应停止哺乳。

【儿童用药】 尚缺乏本品儿童用药的安全性和有效性研究资料。

【老年用药】 老年患者请遵医嘱。

【药物相互作用】 不能与肝素合并使用。

【药物过量】 尚缺乏本品药物过量的研究资料，若发生药物过量，应给予对症和支持治疗。

【药理毒理】 药理作用：

长春西汀为脑血管扩张药，能抑制磷酸二酯酶活性，增加血管平滑肌松弛的信使 c-GMP 的作用，选择性地增加脑血流量，此外还能抑制血小板凝集，降低人体血液粘度，增强红细胞变形力，改善血液流动性和微循环，促进脑组织摄取葡萄糖，增加脑耗氧量，改善脑代谢。

【药代动力学】 本品体内分布广泛，自血浆消除较快，可通过血-脑屏障进入脑组织，脑脊液中浓度为血浓度的 1/30，可进入胎盘。与人血浆蛋白结合率为 66%。肝脏主要代谢产物为阿朴长春胺酸，由肾脏排泄。其药理作用与原型药相似，但药效较低。本品在体内无蓄积倾向。

【贮藏】 遮光，在阴凉处（不超过 20℃）密闭保存。

【包装】 低硼硅玻璃管制注射剂瓶，5 瓶/盒。

【有效期】 24个月

【执行标准】 YBH15452004-2016Z

【批准文号】 国药准字 H20031107

【生产企业】 【企业名称】 哈尔滨三联药业股份有限公司

【生产地址】 哈尔滨市利民开发区北京路

【邮政编码】 150025

【电话号码】 0451-57355668

【传真号码】 0451-57354698

【网址】 www.medisan.com.cn