

核准日期: 2007年04月23日
 修改日期: 2008年01月31日
 修改日期: 2010年10月01日
 修改日期: 2015年12月01日
 修改日期: 2016年09月20日
 修改日期: 2020年12月01日



复方卡托普利片说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

【药品名称】

通用名称: 复方卡托普利片

英文名称: Compound Captopril Tablets

汉语拼音: Fufang Katuopuli Pian

【成份】本品为复方制剂, 其组分为: 卡托普利 10mg; 氢氯噻嗪 6 mg。

【性状】本品为白色或类白色片。

【适应症】1、高血压, 可单独应用或与其他降压药合用。2、心力衰竭, 可单独应用或与强心利尿药合用。

【规格】(1) 含卡托普利 10mg (2) 氢氯噻嗪 6mg

【用法用量】视病情或个体差异而定。本品宜在医师指导下或监护下服用, 给药剂量的须遵循个体化原则, 按疗效而予以调整。

1、成人常用量: (1) 高血压, 口服一次一片, 每日 2-3 次, 按需要 1-2 周内增至 2 片, 每日 2-3 次, 疗效仍不满意时可加用其他降压药。(2) 心力衰竭, 开始一次口服 1 片, 每日 2-3 次, 必要时逐渐增至 2 片, 每日 2-3 次, 若需进一步加量, 宜观察疗效 2 周后再考虑; 对近期大量服用利尿剂, 处于低钠/低血容量, 而血压正常或偏低的患者, 初始剂量宜用一片, 每日 3 次, 以后通过测试逐步增加至常用量。

2、小儿常用量: 降压与治疗心力衰竭, 均开始按体重 0.3mg/kg, 每日 3 次, 必要时, 每隔 8-24 小时增加 0.3mg/kg, 求得最低有效量。

【不良反应】1、较常见的有:

(1) 皮疹, 可能伴有瘙痒和发热, 常发生于治疗 4 周内, 呈斑丘疹或荨麻疹, 减量、停药或给抗组胺药后消失, 7%-10% 伴嗜酸性细胞增多或抗核抗体阳性。

(2) 心悸, 心动过速, 胸痛。

(3) 咳嗽。

(4) 味觉迟钝。

2、较少见的有:

(1) 蛋白尿, 常发生于治疗开始 8 个月内, 其中 1/4 出现肾病综合征, 但蛋白尿在 6 个月内逐渐减少, 疗程不受影响。

(2) 眩晕、头痛、昏厥。由低血压引起, 尤其在缺钠或血容量不足时。

(3) 血管性水肿, 见于面部及手脚。

(4) 心率快而不齐。

(5) 面部潮红或苍白。

3、少见的有: 白细胞与粒细胞减少, 有发热、寒战, 白细胞减少与剂量相关, 治疗开始后 3-12 周出现, 以 10-30 天最显著, 停药后持续 2 周。

【禁忌】对本品或其他血管紧张素转换酶抑制剂过敏者禁用。

【注意事项】

1、胃中食物可使本品吸收减少 30-40%, 故宜在餐前 1 小时服药。

2、本品可使血尿素氮、肌酐浓度增高, 常为暂时性, 在有肾病或长期严重高血压而血压迅速下降后易出现, 偶有血清肝酶增高; 可能增高血钾, 与保钾利尿剂合用时尤应注意检查血钾。

3、下列情况慎用本品: (1) 自身免疫性疾病如严重系统性红斑狼疮, 此时白细胞或粒细胞减少的机会增多。(2) 骨髓抑制。(3) 脑动脉或冠状动脉供血不足, 可因血压降低而缺血加剧。(4) 血钾过高。(5) 肾功能障碍而致血钾增高, 白细胞及粒细胞减少, 并使本品滞留。(6) 主动脉瓣狭窄, 此时可能使冠状动脉灌注减少。(7) 严

格饮食限制钠盐或进行透析者, 此时首剂本品可能发生突然而严重的低血压。

4、用本品期间随访检查: (1) 白细胞计数及分类计数, 最初 3 个月每 2 周一次, 此后定期检查, 有感染迹象时随即检查。(2) 尿蛋白检查每月一次。

5、肾功能差者应采用小剂量或减少给药次数, 缓慢递增; 若须同时用利尿药, 建议用呋塞米而不用噻嗪类, 血尿素氮和肌酐增高时, 将本品减量或同时停用利尿剂。

6、用本品时蛋白尿若渐增多, 暂停本品或减少用量。

7、用本品时若白细胞计数过低, 暂停用本品, 可以恢复。

8、用本品时出现血管神经水肿, 应停用本品, 迅速皮下注射 1: 1000 肾上腺素 0.3-0.5ml。

9、运动员慎用。

【孕妇及哺乳期妇女用药】1、本品能通过胎盘。

2、本品可排入乳汁, 其浓度约为母体血药浓度的 1%, 故授乳妇女应用必须权衡利弊。

3、孕妇吸收 ACE I 可影响胎儿发育, 甚至引起胎儿死亡, 孕妇禁用。

【儿童用药】曾有报告本品在婴儿可引起血压过度与持久降低伴少尿与抽搐, 故应用本品仅限于其他降压治疗无效者。

【老年用药】老年人对降压作用较敏感, 应用本品须酌减剂量。

【药物相互作用】与利尿药同用使降压作用增高, 但应避免引起严重低血压, 故原用利尿药者宜停药或减量。本品开始用小剂量, 逐渐调整剂量。

1、与其他扩血管药同用可能致低血压, 如拟合用, 应从小剂量开始。

2、与潴钾药物如螺内酯、氨苯喋啶、阿米洛利同用可能引起血钾过高。

3、与内源性前列腺素合成抑制剂如吲哚美辛同用, 将使本品降压作用减弱。

4、与其他降压药合用, 降压作用加强; 与引起肾素释出或影响交感活性的药物呈相加作用; 与阻滞剂呈小于相加的作用。

【药物过量】过量可致低血压, 应立即停药, 并扩容以纠正, 在成人还可用血液透析清除。

【药理毒理】本品为竞争性血管紧张素转换酶抑制剂, 使血管紧张素 I 不能转化为血管紧张素 II, 从而降低外周血管阻力, 并通过抑制醛固酮分泌, 减少水钠潴留。本品还可通过干扰缓激肽的降解扩张外周血管。对心力衰竭患者, 本品也可降低肺毛细血管楔压及肺血管阻力, 增加心输出量及运动耐受时间。本品可通过乳汁分泌, 可以通过胎盘。

【药代动力学】本品口服后吸收迅速, 吸收率在 75% 以上。口服后 15 分钟起效, 1-1.5 小时达血药峰浓度。持续 6-12 小时。血循环中本品的 25%-30% 与蛋白结合。半衰期短于 3 小时, 肾功能损害时会产生药物蓄留。降压作用为进行性, 约数周达最大治疗作用。在肝内代谢为二硫化物等。本品经肾脏排泄, 约 40%-50% 以原形排出, 其余为代谢物, 可在血液透析时被清除。本品不能通过血脑屏障。

【贮藏】遮光, 密封, 在 30℃ 以下干燥处保存。

【包装】聚乙烯塑料瓶包装, 100 片 / 瓶。

【有效期】24 个月

【执行标准】《中国药典》2020 年版二部

【批准文号】国药准字 H37020956

【上市许可持有人】

名称: 中孚药业股份有限公司

注册地址: 山东省潍坊市寒亭区禹王北街 2709 号

【生产企业】企业名称: 中孚药业股份有限公司

生产地址: 山东省潍坊市寒亭区

禹王北街 2709 号

邮政编码: 261100

电话: 0536-2206826

网址: <http://www.zhongfupharm.com>

