

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 出现肾病综合症，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



中孚药业
ZHONGFU PHARMA