



00311373

5. 使用本品期间,如出现任何不良反应事件和/或不良反应,请咨询医生。
6. 同时使用其他药品,请告知医生。
7. 请放置于儿童不能够触及的地方。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

本品对胎盘绒毛滋养叶细胞有细胞毒(杀灭作用),故孕妇禁用。

【儿童用药】

小儿酌减或遵医嘱。

【老年用药】

尚不明确。

【药物相互作用】

1. 本品忌与酸、碱性药物或含有亚硫酸氢钠、焦亚硫酸钠为抗氧化剂的药物配伍。
2. 本品不宜与氨基糖苷类、喹诺酮类药物配伍。

【药物过量】

尚不明确。

【药理毒理】

1. 药理 本品能抑制早期毛细血管通透性增高与炎性渗出和水肿,能特异性地兴奋垂体-肾上腺皮质功能,促进ACTH释放,增加垂体前叶中ACTH的生物合成;体外具有灭活腺病毒、流感病毒、呼吸道病毒等多种病毒的作用,动物实验有抗早、中孕作用。

2. 毒理 本品静注和腹腔注射LD₅₀分别为(600±20)mg/kg和(675±30)mg/kg,给大白鼠腹腔注射本品,剂量分别为36mg/kg和84mg/kg,每日1次,连续10日,结果在上述剂量下本品对动物生长、食欲、毛色、活动、肝肾功及主要脏器病理检查等均无明显影响,是安全的。

【药代动力学】

尚不明确。

【贮藏】

密闭,在阴凉(不超过20℃)干燥处保存。

【包装】

规格:40mg,其包装为:低硼硅玻璃管制注射剂瓶,注射用无菌粉末用卤化丁基橡胶塞;5瓶/盒,10瓶/盒;规格:80mg,其包装为:低硼硅玻璃管制注射剂瓶,注射用无菌粉末用卤化丁基橡胶塞;2瓶/盒,5瓶/盒,10瓶/盒

【有效期】

24个月

【执行标准】

国家药品监督管理局国家药品标准WS-10001-(H)-0043-2002-2019及国家食品药品监督管理局标准YBH06272009

【批准文号】

40mg,国药准字H50021628;80mg,国药准字H50021641

【药品上市许可持有人/生产企业】

企业名称:重庆药友制药有限责任公司

注册地址:重庆市渝北区人和镇星光大道100号

生产地址:重庆市北碚区京东方大道66号

电话号码:(023)67518018

传真号码:(023)67527018

邮政编码:400714

网址:www.yaopharma.com



00311373



00311373

核准日期:2007年01月19日

修改日期:2018年04月18日,2019年08月09日,

2020年03月05日

沙多力卡®

注射用炎琥宁说明书

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:注射用炎琥宁

英文名称:Potassium Sodium Dehydroandrographolide Succinate for Injection

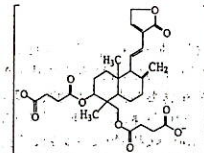
汉语拼音:Zhusheyong Yanhuning

【成份】

本品主要成份:炎琥宁

化学名称:14-脱羟-11,12-二脱氢穿心莲内酯-3,19-二琥珀酸半酯钾盐一水物

化学结构式:



分子式: C₂₈H₃₄KN₂O₁₀·H₂O

分子量: 610.68

辅料: 碳酸氢钠, 甘露醇

【性状】

本品为白色至微黄色疏松块状物或粉末。

【适应症】

适用于病毒性肺炎和病毒性上呼吸道感染。

【规格】

40mg, 80mg

【用法用量】

临用前,加灭菌注射用水适量使溶解。

1. 肌内注射,一次40-80mg,一日1-2次。

2. 静脉滴注,用5%葡萄糖注射液或5%葡萄糖氯化钠注射液稀释后滴注,一日0.16-0.4g,一日1-2次,小儿酌减或遵医嘱。

【不良反应】

炎琥宁临床应用偶见皮疹等过敏反应或类热原样反应。

炎琥宁与穿琥宁在体内活性代谢物为同一物质,文献报道穿琥宁上市后观察到的不良反应有:1. 过敏反应 可表现为皮疹、瘙痒,严重甚至呼吸困难、水肿、过敏性休克,多在首次用药出现;2. 消化道反应 恶心、呕吐、腹痛、腹泻,也有肝功能损害的报道;3. 血液系统反应 可见白细胞减少、血小板减少、紫癜等;4. 致热原样反应 寒战、发热,甚至头晕、胸闷、心悸、心动过速、血压下降等。

【禁忌】

1. 对本品过敏者禁用。

2. 孕妇禁用。

【注意事项】

1. 本品需输注前新鲜配制,药物性状发生改变时禁用。

2. 本品忌与酸、碱性或含有亚硫酸氢钠、焦亚硫酸钠为抗氧化剂的药物配伍,如维生素B₆注射液、葡萄糖酸钙注射液、氨茶碱、氨基糖苷类、喹诺酮类药物。

3. 在使用过程中如有发热、气短现象,应立即停止用药。

4. 一旦出现过敏性休克表现,立即采取相应的急救措施。



00311373

