

核准日期: 2007 年 05 月 28 日 修订日期: 2008 年 12 月 11 日 修订日期: 2010 年 10 月 01 日 修订日期: 2015 年 12 月 01 日 修订日期: 2019 年 12 月 01 日 修订日期: 2020 年 12 月 30 日 修订日期: 2025 年 10 月 01 日

葛根素注射液说明书 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: 葛根素注射液

英文名称: Puerarin Injection 汉语拼音: Gegensu Zhusheye

【成份】本品的主要成份为葛根素,

化学名称: $8-\beta-D$ -葡萄吡喃糖-4',7-二羟基异黄酮。 化学结构式:

分子式: C₂₁H₂₀O₉ 分子量: 416.38

辅料为: 丙二醇、注射用水。

【性状】本品为无色至微黄色的澄明液体。

【适应症】 用于辅助治疗冠心病、心绞痛、心肌梗塞,视网膜动、静脉阻塞,突发性耳聋。

【规格】2m1:50mg

【用法用量】静脉滴注。每次 200~400mg, 加入 5%葡萄糖液 500ml 中静脉滴注, 每日一次, 10~20 天为一疗程, 可连续使用 2~3 个疗程。超过 65 岁的老年人连续使用总剂量不超过 5 克。

【不良反应】1、个别病人在用药开始时出现暂时性腹胀、恶心等消化道反应,继续用药自行消失。2、少数病人可出现皮疹、过敏性哮喘、过敏性休克、发热等过敏反应,极少数病人出现溶血反应。一旦出现上述不良反应,应立即停药并对症治疗。3、偶见急性血管内溶血:寒战、发热、黄疸、腰痛、尿色加深等。

【禁忌】1、严重肝、肾功能不全,心力衰竭及其它严重器质性疾病患者禁用。2、对本品过敏或过敏体质者禁用。

【注意事项】1、使用本品者应定期监测胆红素、网织红细胞、血红蛋白及尿常规;2、出现寒战、发热、黄疸、腰痛、尿色加深等症状者,需立即停药,及时治疗。3、有出血倾向者慎用。4、本品长期低温(10℃以下)存放可能析出结晶,此时可将安瓿置温水中,待结晶溶解后仍可使用。5、血容量不足者应在短期内

补足血容量后使用本品。6、合并糖尿病患者,应用生理盐水稀释本品后静滴。

【孕妇及哺乳期妇女用药】在尚未通过验证葛根素对胎儿是否有毒性的情况下, 孕妇慎用。由于葛根素在组织分布广,在尚未清楚葛根素是否可以通过母乳排出的情况下,不建议在哺乳期使用。

【儿童用药】葛根素虽然具有体内吸收快、分布快、消除快的特点,但考虑到儿童的生理特点,在剂量减少的情况下,慎用。

【老年用药】对肝、肾功能正常的患者,本品适用老年患者使用,但超过 65 岁的老年人连续使用总剂量不超过 5 克,考虑到老年患者肾功能下降,应在医生的监护下使用。

【药物相互作用】本药为含酚羟基的化合物,遇碱溶液变黄,与金属离子形成络合物等。因此,使用过程中,不宜在碱液中长时间放置,应避免与金属离子接触。 【药物过量】无相关资料。

【药理毒理】葛根素系从豆科植物野葛或甘葛藤根中提出的一种黄酮苷,为血管扩张药,有扩张冠状动脉和脑血管、降低心肌耗氧量,改善微循环和抗血小板聚集的作用。动物试验表明: (1) 葛根中的多种总黄酮化合物有舒张平滑肌的作用,而收缩成分则可能为胆碱、乙酰胆碱和卡塞因 R 等物质; (2) 葛根对正常和高血压的动物有一定的降压作用; (3) 葛根总黄酮和葛根素有明显的扩张冠状动脉作用,可使正常和痉挛状态的冠状动脉扩张,于静脉注射 30mg/Kg 后,冠脉血流量可增加 40%,血管阻力降低 29%; (4) 葛根素还可抑制凝血酶诱导的血小板中 5-HT释放。小鼠静脉、腹腔注射葛根素的 LD50分别为 634. 3mg/Kg、1412. 2 mg/Kg。动物长期毒理实验表明,葛根素无蓄积毒性,对心、肝、脾、肺、肾等无明显毒性。致突变试验显示,葛根素无任何致突活性。致畸试验表明,葛根素对雌性大鼠胚胎及雄性大鼠生殖细胞均无致畸作用。

【药代动力学】动物实验表明,小鼠静脉注射葛根素后,随着给药剂量的增加,药物的消除半衰期($t_{1/2\beta}$)依次降低(11.80,10.37,4.65hr),分布半衰期($t_{1/2}$ 。)依次增加(0.53,0.64,0.67hr);葛根素静脉注射 5mg/Kg,健康志愿者的分布半衰期($t_{1/2\alpha}$)、消除半衰期($t_{1/2\beta}$)分别为 10.3,74.0min,平均滞留时间(MRT)为 1.28hr,稳态表观容积(Vss)为 0.298L/Kg。属于开放二室模型。血浆蛋白结合率为 24.6%。药物在各组织的分布以肝、肾、心脏和血浆中较高;睾丸、肌肉和脾脏次之;并可通过血脑屏障进入脑内,但含量较低。

【贮藏】遮光,密闭保存。

【包装】低硼硅玻璃安瓿、纸盒,10支/盒。

【有效期】24个月。

【执行标准】中国药典2025年版二部。

【批准文号】国药准字 H20044924

【上市许可持有人】海南制药厂有限公司制药二厂

【地 址】林州市史家河工业园区

【生产企业】

企业名称:海南制药厂有限公司制药二厂

生产地址: 林州市史家河工业园区

邮政编码: 456592

电话号码: 0372-6515111 传真号码: 0372-6515111



最新版药品说明书请扫描二维码