

核准日期: 2008.03.27
修改日期: 2020.12.01
修改日期: 2021.04.28
修改日期: 2024.03.13

精神
药品

盐酸曲马多氯化钠注射液说明书

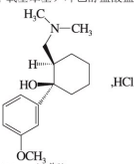
请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

警告语

- 使用曲马多的患者,可能发生成瘾、滥用和误用的风险,严重者可能导致用药过量和死亡。医师在开具本品前应仔细评估,并定期监测上述情况。
- 使用曲马多可能发生严重的、威胁生命的或致死性的呼吸抑制。在服用本品初期或剂量增高时,应密切监测呼吸抑制等不良反应。
- 本品可引起过敏性休克。应在有抢救条件的医疗机构使用,用药过程中要密切监测,如果出现皮疹、瘙痒、呼吸困难、血压下降等征状和体征,应立即停药并及时救治。

【药品名称】
通用名称: 盐酸曲马多氯化钠注射液
商品名称: 冰 丁
英文名称: Tramadol Hydrochloride and Sodium Chloride Injection
汉语拼音: Yansuanqumaduo Lihuanua Zhusheyue

【成份】
本品主要成份为: 盐酸曲马多
化学名称: (±)-(1RS,2RS)-2-[(N,N-二甲氨基)亚甲基]-1-(3-甲氧基苯基)环己醇盐酸盐。
化学结构式:



分子式: C₁₆H₁₉NO₂·HCl
分子量: 299.84

辅料为: 氯化钠, 氢氧化钠
性状: 本品为无色的澄明液体。
适应症: 用于缓解疼痛, 骨折或术后疼痛等各种急、慢性疼痛。
规格: 50ml: 盐酸曲马多 50mg 与氯化钠 0.45g
【用法用量】 静脉滴注, 每次 100mg (2 瓶), 必要时可重复, 日剂量不超过 400mg (8 瓶)。
【不良反应】

上市后监测中发现本品有以下不良反应/事件报告:
消化系统损害: 恶心、呕吐、纳差、胃不适、腹痛、腹泻、腹胀、腹部不适、口干、呃逆、便秘、肝功能异常, 肠胃道刺激症状。
神经和精神障碍: 头晕、眩晕、头痛、抽搐、震颤、麻木、嗜睡、失眠、食欲异常(如食欲不振等)、幻觉、谵妄、烦躁、惊厥、癫痫发作、药物依赖、意识障碍, 严重者可能导致昏迷。
皮肤及其附件损害: 瘙痒、皮疹(如红斑疹、荨麻疹、斑丘疹等)、多汗。
全身性损害: 乏力、寒战、发热(高热)、血管神经性水肿, 严重者可能导致晕厥。
泌尿系统损害: 排尿困难、尿潴留、尿频。
心血管系统损害: 心悸、心动过速、心动过缓、血压降低(体位性低血压)、血压升高、紫绀、潮红、静脉炎。
免疫功能紊乱和感染: 过敏反应、过敏反应、过敏性休克。
呼吸系统损害: 胸闷、呼吸急促、呼吸困难、呼吸抑制。
其他: 视力异常、注射部位疼痛、低血糖、肌无力、耳鸣。

【禁忌】

- 对曲马多或本品中其它成分或阿片类药物过敏者。
- 有严重呼吸抑制、严重脑损伤、意识模糊、急性或严重支气管哮喘者(无复苏设备或未进行监测)。
- 已知或疑为胃肠道梗阻者, 包括麻痹性肠梗阻。
- 酒精、安眠药、麻醉剂、中枢镇痛药、阿片类或精神药物急性中毒者, 本品可加重这些患者的中枢、呼吸系统抑制。
- 与单胺氧化酶抑制剂(MAOIs)合用或过去 14 日内曾使用过 MAOIs 的患者。

【注意事项】

- 本品可引起过敏性休克。应在有抢救条件的医疗机构使用, 用药过程中要密切监测, 如果出现皮疹、瘙痒、呼吸困难、血压下降等征状和体征, 应立即停药并及时救治。
- 心脏病患者酌情减量使用或慎用。
- 不得和单胺氧化酶抑制剂同用。
- 有药物滥用或依赖性倾向的病人不宜使用。
- 肝肾功能不全者酌情减量使用或慎用或延长给药时间间隔。
- 长期使用不能排除产生耐药性或药物依赖性的可能。禁止作为对阿片类有依赖性患者的代用品, 因不能抑制吗啡的戒断症状。
- 突然撤药可能导致戒断症状(如: 焦虑, 出汗, 失眠, 寒战, 疼痛, 恶心, 震颤, 腹泻, 上呼吸道症状, 立毛, 幻觉等), 建议缓慢停药。
- 同时服用中枢神经系统抑制剂(如: 酒精、阿片类药物、麻醉剂、吩噻嗪类、镇定剂或镇静催眠药物)时, 治疗必须谨慎, 因为在这些情况下, 不能排除发生呼吸抑制及呼吸加重的可能。
- 18 岁以下行扁桃腺切除术和/或腺样体切除术的儿童和 12-18 岁有其他可能增加曲马多呼吸抑制作用敏感性因素(肥胖、阻塞性睡眠呼吸暂停综合征或严重肺部疾病)的青少年: 应在有抢救条件的医疗机构使用, 密切监测呼吸抑制或戒断、呼吸困难或嗜睡、嗜睡或疲软等存在呼吸问题的征状, 加强监护, 发现不良反应应及时停药。
- 本品有可能影响患者的驾驶和机械操作能力, 尤其是与酒精同时服用时更为严重。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

曲马多用于妊娠人体的安全性尚无充分证据, 有报道显示在妊娠期长期使用本品可能引起新生儿戒断综合征、新生儿癫痫发作等, 不推荐妊娠期妇女使用本品。应权衡利弊慎用。
哺乳期使用本品, 可能导致母乳喂养的婴儿发生严重不良反应的风险, 包括过度嗜睡、哺乳困难或可能导致严重呼吸困难甚至引起死亡, 不推荐哺乳期妇女使用本品。哺乳期妇女慎用。

【儿童用药】
14 岁以上儿童用法用量同成人, 1 周岁以上儿童单次量为 1~2 mg/kg 体重。18 岁以下行扁桃腺切除术和/或腺样体切除术的儿童和 12-18 岁有其他可能增加曲马多呼吸抑制作用敏感性因素(肥胖、阻塞性睡眠呼吸暂停综合征或严重肺部疾病)的青少年: 应在有抢救条件的医疗机构使用, 密切监测呼吸缓慢或表浅、呼吸困难或嗜睡、嗜睡或疲软等有关呼吸问题的征状, 加强监护, 发现不良反应应及时停药。
【老年用药】 老年患者(年龄超过 75 岁)的药物清除时间可能延长, 因此应根据个体需要延长给药间隔时间。

【药物相互作用】

- 本品与乙醇、镇静剂、镇痛药或其他精神药物合用会引起急性中毒, 本品与中枢神经系统抑制剂(如安定)合用时可增强镇静作用和镇痛作用, 特别是增强呼吸抑制作用, 应适当减量, 与巴比妥类药物合用可延长麻醉时间, 与神经阻滞剂合用, 个别病例有发生惊厥的报道。
- 卡马西平为 CYP3A4 诱导剂, 可导致本品镇痛效果及药物有效作用时间的降低, 增加本品相关癫痫发作风险, 故不建议卡马西平与本品联合使用。
- 不建议部分激动剂或混合激动剂/拮抗剂(如丁丙诺啡、纳布啡、喷他佐辛、布托啡诺)与本品联用, 可能会降低本品的镇痛作用, 和/或触发戒断症状。
- 与选择性五羟色胺再摄取抑制剂(SSRIs)、三环类抗抑郁药(TCAs)、抗精神病药和其它降低癫痫发作阈值的药物合用: 极罕见癫痫发作。
- 与选择性五羟色胺再摄取抑制剂(SSRIs)同服, 可导致血清素激活作用的增加(血清素综合征)。
- 有个别报道: 与单胺氧化酶抑制剂相互作用导致国际标准化比值(INR)增加, 所以当患者开始服用曲马多治疗时, 应慎用抗凝剂。
- 已证明曲马多注射液与下列注射液不能配伍使用: 双氧水、消炎痛、保泰松、安定、氟硝西安定和硝酸甘油。

【药物过量】
常规的急救措施为保持呼吸通畅, 维持呼吸和循环, 呼吸抑制的解救剂为纳洛酮。

【药理毒理】

- 药理**
盐酸曲马多为中枢性镇痛药, 其作用机制目前尚不十分明确, 动物试验结果提示, 至少存在两种互补的作用机制, 即曲马多代谢物 M1 与 μ-阿片受体结合, 微弱地阻断去甲肾上腺素和 5-羟色胺的再摄取, 曲马多本身与阿片受体亲和力较低, 其去甲基代谢产物 M1 与阿片受体有较高的亲和力。在动物模型中, M1 的镇痛作用为曲马多的 6 倍, M1 与 μ-阿片受体的结合比曲马多强 200 倍。在多个动物试验中, 曲马多的镇痛作用仅部分被阿片受体拮抗剂纳洛酮所阻断。曲马多和 M1 的镇痛作用与其在人体的血浆浓度成正比。与其他一些阿片类镇痛药相同的是, 曲马多在体外还可以抑制去甲肾上腺素和 5-羟色胺的再摄取, 上述两种机制也可能单独发挥镇痛作用。

除镇痛作用外, 本品与阿片相似, 还可以使病人出现眩晕、嗜睡、恶心、便秘、出汗及瘙痒等症状。与吗啡相比, 曲马多不引起组胺的释放。

- 毒理学**
遗传毒性: Ames 试验、CHO/HPRT 哺乳动物细胞试验、小鼠淋巴瘤试验(无代谢活化剂)、小鼠显性致死试验、中国仓鼠染色体畸变试验, 以及小鼠和中国仓鼠骨髓微核试验结果为阴性。存在代谢活化剂的小鼠淋巴瘤试验和大鼠微核试验结果为弱阳性。对上述试验的总体评价结果提示, 曲马多对人体无明显的遗传毒性。

- 生殖毒性:** 雄性和雌性大鼠分别经口给予曲马多 50mg/kg 和 75mg/kg, 动物的生育力未出现明显异常, 妊娠小鼠、大鼠和家兔分别给予曲马多(剂量为人类等效剂量的 3~15 倍或更高), 动物出现毒性反应, 同时也出现胚胎毒性和胎仔毒性, 但在上述剂量下, 未产生致畸作用。在妊娠动物无毒性反应的剂量下, 未出现胚胎毒性。妊娠小鼠、大鼠和家兔多种给药途径给予曲马多(小鼠 140mg/kg、大鼠 80mg/kg、家兔 300mg/kg), 均未见与药物相关的致畸作用。妊娠动物出现毒性反应时, 动物胚胎和胎仔毒性主要表现在胎仔重量和骨骼骨化程度下降、肋骨数量增加, 大鼠仔鼠出现短尾的发育延迟或行为学相关参数异常。仅有一项研究报道, 给不家兔曲马多 300mg/kg(此剂量下妊娠动物可出现严重的毒性反应)可导致胚胎和胎仔死亡。围产期试验中, 雌性亲代大鼠经口给予曲马多 50mg/kg 或更高剂量时, 其子代体重下降, 80mg/kg(人用最大剂量的 6~10 倍)剂量下, 子代大鼠哺乳初期的存活率下降。雌性亲代大鼠给予曲马多 8、10、20、25 和 40 mg/kg 时, 其子代无毒性反应出现, 但在上述剂量下, 亲代动物均出现毒性反应。只有在更高剂量时, 子代动物才会出现毒性反应, 此时亲代动物的毒性反应更加严重。

- 致癌性:** 小鼠致癌试验中观察到鼠类常见的肺瘤和肝癌的发生率略为升高, 有统计学意义, 尤其是出现在老龄小鼠(连续约 2 年经口给予曲马多 30 mg/kg), 但此结果并不能提示曲马多对人体具有致癌危险性。大鼠致癌性试验中未出现上述结果。

- 【药代动力学】** 本品血浆蛋白结合率 4%, 在肝内代谢, 24 小时约有 80% 的原形及代谢产物从肾排出, T_{1/2} 为 6 小时。
【包装】 50ml 玻璃输液瓶, 1 瓶/盒。
【贮藏】 遮光, 密闭保存。

- 【有效期】** 24 个月。
【执行标准】 YBH16212005-2015Z
【批准文号】 国药准字 H20040679
【药品上市许可持有人】

企业名称: 山东新华制药股份有限公司
注册地址: 淄博市高新技术产业开发区化工区
邮政编码: 255000
电话号码: 0533-2166666
传真号码: 0533-2184991
网 址: www.xhzy.com

【生产企业】
企业名称: 山东新华制药股份有限公司
生产地址: 山东省淄博市高新区鲁泰大道 1 号
邮政编码: 255000
电话号码: 0533-2196361
传真号码: 0533-2196365
网 址: www.xhzy.com

301063001A

品名规格	盐酸曲马多缓释片	改版项目	说明书
包装材质	70g 双胶	版本号	301063001A
成品尺寸	90mm × 130mm	印刷颜色	
修订日期		字体	

签字及日期: 马建华 2024.03.20