

核准日期: 2006年12月29日

修改日期: 2011年12月27日

2013年12月01日

2015年01月07日

2015年12月01日

2020年12月30日

2025年10月01日

茶碱缓释胶囊说明书

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: 茶碱缓释胶囊

商品名称: ETIPRAMID 迪帕米®

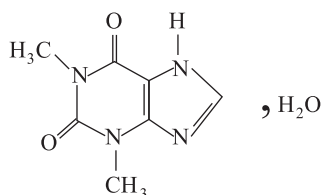
英文名称: Theophylline Sustained-release Capsules

汉语拼音: Chajian Huanshi Jiaonang

[成份]

化学名称: 1,3-二甲基-3,7-二氢-1H-嘌呤-2,6-二酮一水合物。

化学结构式:



分子式: C₇H₈N₄O₂ • H₂O

分子量: 198.18

[性状]

本品为胶囊剂, 内容物为类白色的球形小丸。

[适应症]

(1) 用于缓解或预防各年龄组成人和3岁以上儿童的支气管哮喘的发作。本品用于哮喘急性发作后的维持治疗,能有效地防止再次发作。与β₂受体激动剂或糖皮质激素合用其疗效比单用任何一种药物更佳,且不良反应降低,耐受性更好。

(2) 也适用于慢性支气管炎和肺气肿伴有的支气管痉挛的症状。

[规格]

(1) 50mg (2) 0.1g (3) 0.2g (4) 0.3g (按无水茶碱计)。

[用法用量]

口服。每日给药1次,由于哮喘往往在凌晨发作或在凌晨加重,服药时间最好选在晚上8~9点钟。

(1) 成人患者:一般每日1次(200mg),病情较重者或慢性患者加服1次(200mg,早上8~9点钟),但须根据个体差异,从小剂量开始,逐渐增加用药量,最大用量不宜超过每日600mg。剂量较大时,可每日早晚2次分服,并尽量进行血药浓度测定调节剂量。

(2) 3岁以上的儿童患者可以按100mg开始治疗,每日最大剂量不应超过10mg/kg。

[不良反应]

不良反应与个体对茶碱清除速率的快慢有关,毒性常出现在药物血清浓度15~20μg/ml时,当少数病人茶碱血药浓度超过20μg/ml时,常见头痛、恶心、呕吐和失眠,较少见的有消化不良、震颤和眩晕。多为轻至中度,重度罕见。当血药浓度超过40μg/ml时可发生发热、失水、惊厥等,严重者甚至呼吸心跳停止。

[禁忌]

对茶碱不能耐受的病人禁用,未治愈的潜在癫痫患者及急性心肌梗死伴有血压降低者禁用。

[注意事项]

(1) 茶碱缓释胶囊不可咀嚼服用,不应超过医生的处方剂量。

(2) 本品不适用于哮喘发作状态或急性支气管痉挛发作的患者。

(3) 茶碱可致心律失常可使原有的心律失常恶化,对患者心律异常或心律有任何显著变化者均应进行监测和研究。

(4) 有消化性溃疡,肝肾功能不全、肝病、任何原因引起的心力衰竭、持续高烧的及使用某些药物的患者、有低氧血症、高血压患者应慎用。并注意监测血清茶碱浓度。

(5) 吸烟者茶碱的肝代谢加强,需增加用药剂量。

[孕妇及哺乳期妇女用药]

孕妇和哺乳期妇女尽量避免使用茶碱制剂。

[儿童用药]

儿童的药物消除率较高，达到有效的血药浓度需用较大剂量，用药时应监测其血药浓度。

[老年用药]

老年患者对茶碱的消除率可能会有不同，因此需检测血药浓度并维持在 $7.5 \sim 12.5 \mu\text{g/ml}$ 。

[药物相互作用]

(1) 茶碱与麻黄碱合用可使毒性增强，与其他拟交感胺类支气管扩张药合用亦可使毒性增强。

(2) 茶碱与别嘌呤醇（大剂量）、西咪替丁及口服避孕药合用可使茶碱血清浓度增高。

(3) 茶碱与利福平、苯巴比妥、氨鲁米特、戊巴比妥及异丙肾上腺素（静注）合用可使茶碱血清浓度降低；茶碱与苯妥英钠合用时，二者血药浓度均降低。

(4) 对于需用茶碱的患者，最好避免使用非选择性β受体阻滞剂，因它们的药理作用相互拮抗。

(5) 与克林霉素、林可霉素及某些大环内酯类（红霉素、罗红霉素、克拉霉素）、喹诺酮类抗菌药（依诺沙星、环丙沙星）合用时，可降低本品在肝脏的代谢，血药浓度升高，甚至出现毒性，应在给药前后调整本品的用量。

(6) 与锂盐合用时，可加速肾脏对锂的排出，后者疗效降低。

[药物过量]

应立即紧急处理，处理原则同普通茶碱制剂中毒。

[药理毒理]

茶碱可直接松弛支气管平滑肌，对处于收缩痉挛状态的支气管作用尤为明显，并可抑制肥大细胞和嗜碱性粒细胞释放组胺，具有一定的抗炎作用。能加强膈肌收缩力，降低易疲劳性，从而改善慢性阻塞性肺疾病（COPD）患者膈肌收缩力。茶碱还有增强心肌收缩和轻微的利尿作用。

[药代动力学]

本品口服后，其活性成分在胃肠道定量释放，可被人体完全吸收，吸收后与血浆蛋白结合率约50%，分布容积（ V_d ）为 0.5L/kg ，一次口服 400mg 本品，药物血浆浓度达峰时间（ t_{max} ）和峰浓度（ c_{max} ）、平均血浓度分别为 (8.12 ± 0.22) 小时， (13.82 ± 1.46) mg/L， (5.80 ± 0.83) mg/L，稳态有效血药浓度维持在 $5 \sim 15 \mu\text{g/ml}$ 之间。本品90%经肝脏代谢，其余10%以原形由尿液排出。

[贮藏]

密封保存。

[包装] 直接接触药品的包装材料：药用铝箔、聚氯乙烯固体药用硬片

包装规格：10粒/板/盒；2x10粒/板/盒。

[有效期] 36个月。

[执行标准] 《中国药典》2025年版二部

[批准文号] (1) 50mg 国药准字H20030602

(2) 0.1g 国药准字H20010412

(3) 0.2g 国药准字H20010413

(4) 0.3g 国药准字H20030601

[药品上市许可持有人]

名称：上海爱的发制药有限公司

注册地址：上海市青浦区徐泾318国道16号桥南首前云路278号地块

[生产企业]

企业名称：上海爱的发制药有限公司

生产地址：上海市青浦区徐泾318国道16号桥南首前云路278号地块

邮政编码：201702

电话号码：021-59898898 021-62375707

传真号码：021-59898195 021-62375708

网址：<http://www.ethypharm.com.cn>

