诺氟沙星胶囊说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

【药品名称】

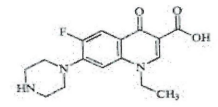
品 名: 诺氟沙星胶囊

英文名: Norfloxacin Capsules

汉语拼音: Nuofushaxing Jiaonang

【成 份】本品主要成分为诺氟沙星。

化学名称: 为 1-乙基-6-氟-1,4-二氢-4-氧代-7-(1-哌嗪基)-3-喹啉羧酸, 化学结构式:



分子式: C₁₆H₁₈FN₃O₃



【性 状】本品内容物为白色至淡黄色颗粒或粉末。

【适 应 症】适用于敏感菌所致的尿路感染、淋病、前列腺炎、肠道感染和伤寒及其他沙门菌感染。

【用法用量】

- 1、大肠埃希菌、肺炎克雷伯菌及奇异变形菌所致的急性单纯性下尿路感染 一次 400mg(4 粒),一日 2 次,疗程 3 日。
- 2、其他病原菌所致的单纯性尿路感染 剂量同上,疗程 7~10 日。
- 3、复杂性尿路感染 剂量同上,疗程10~21日。
- 4、单纯性淋球菌性尿道炎 单次 800~1200mg(8~12 粒)。
- 5、急性及慢性前列腺炎 一次 400mg(4 粒), 一日 2 次, 疗程 28 日。
- 6、肠道感染 一次 300~400mg (3~4 粒), 一日 2 次, 疗程 5~7 日。
- 7、伤寒沙门菌感染 一日 800~1200mg(8~12 粒),分 2~3次服用,疗程 14~21 日。
- 【禁 忌】对本品及氟喹诺酮类药过敏的患者禁用。
- 【不良反应】1、胃肠道反应,较为常见,可表现为腹部不适或疼痛、腹泻、恶心或呕吐。2、中枢神经系统反应,可有头昏、头痛、嗜睡或失眠。3、过敏反应,皮疹、皮肤瘙痒,偶可发生渗出性多性红斑及血管神经性水肿。少数患者有光敏反应。4、偶可发生: (1)癫痫发作、精神异常、烦躁不安、意识障碍、幻觉、震颤。(2)血尿、发热、皮疹等间质性肾炎表现。(3)静脉炎。(4)结晶尿,多见于高剂量应用时。(5)关节疼痛。5、少数患者可发生血清氨基转移酶升高、血尿素氮增高及周围血象白细胞降低,多属轻度,并呈一过性。
- 【注意事项】1、本品宜空腹服用,并同时饮水 250ml。2、由于目前大肠埃希菌对诺氟沙星耐药者多见,应在给药前留取尿标本培养,参考细菌药敏结果调整用药。3、本品大剂量应用或尿 PH 值在 7 以上时可发生结晶尿。为避免结晶尿的发生,宜多饮水,保持 24 小时排尿量在 1200ml 以上。4、肾功能减退者,需根据肾功能调整给药剂量。5、应用氟喹诺酮类药物可发生中、重度光敏反应。应用本品时应避免过

度暴露于阳光,如发生光敏反应需停药。6、葡萄糖-6-磷酸脱氢酶缺乏患者服用本品,极个别可能发生溶血反应。7、喹诺酮类包括本品可致重症肌无力症状加重,呼吸肌无力而危及生命。重症肌无力患者应用喹诺酮类包括本品应特别谨慎。8、肝功能减退时,如属重度(肝硬化腹水)可减少药物清除,血药浓度增高,肝、肾功能均减退者尤为明显,均需权衡利弊后应用,并调整剂量。9、原有中枢神经系统疾病患者,例如癫痫及癫痫病史者均应避免应用,有指征时需仔细权衡利弊后应用。

【孕妇及哺乳期妇女用药】曾用猴进行繁殖研究,剂量高达人用量的 10 倍,发现本品可致流产。该剂量在猴的血浆峰浓度(Cmax)约为人的 2 倍。本品在动物中并未证实有致畸作用。然而,在孕妇并未进行合适的、有良好对照的研究,因此本品不宜用于孕妇。

本品是否经乳汁分泌尚缺乏资料。当乳妇应用 200mg 本品时,乳汁中不能检出该药。然而,由于研究剂量较小,且本类药物的其他品种经乳汁分泌,加之对新生儿及婴幼儿潜在的严重不良反应,乳妇应避免应用本品或于应用时停止哺乳。

【儿童用药】18岁以下的患者禁用。

【老年用药】老年患者常有肾功能减退,因本品部分经肾排出,需减量应用。

- 【药物相互作用】1、尿碱化剂可减少本品在尿中的溶解度,导致结晶尿和肾毒性。2、本品与茶碱类合用时可能由于与细胞色素 P450 结合部位的竞争性抑制,导致茶碱类的肝清除明显减少,血消除半衰期(t_{1.28})延长,血药浓度升高,出现茶碱中毒症状,如恶心、呕吐、震颤、不安、激动、抽搐、心悸等,故合用时应测定茶碱类血药浓度和调整剂量。3、环孢素与本品合用,可使前者的血药浓度升高,必须监测环孢素血浓度,并调整剂量。4、本品与抗凝药华法林同用时可增强后者的抗凝作用,合用时应严密监测患者的凝血酶原时间。5、丙磺舒可减少本品自肾小管分泌约 50%,合用时可因本品血浓度增高而产生毒性。6、本品与呋喃妥因有拮抗作用,不推荐联合应用。7、多种维生素,或其他含铁、锌离子的制剂及含铝或镁的制酸药可减少本品的吸收,建议避免合用,不能避免时在本品服药前 2 小时,或服药后 6 小时服用。8、去羟肌苷可减少本品的口服吸收,因其制剂中含铝及镁,可与氟喹诺酮类螯合,故不宜合用。9、本品干扰咖啡因的代谢,从而导致咖啡因清除减少,血消除半衰期(t_{1/28})延长,并可能产生中枢神经系统毒性。
- 【药物过量】小鼠及大鼠单剂口服本品剂量达 4g/kg,未发现致死作用。急性药物过量时需进行催吐或洗胃促使胃排空,仔细观察病情变化,予以对症处理及支持疗法,必须维持适当的补液量。
- 【药理毒理】本品为氟喹诺酮类抗菌药,具广谱抗菌作用,尤其对需氧革兰阴性杆菌的抗菌活性高,对下列细菌在体外具良好抗菌作用: 肠杆菌科的大部分细菌,包括枸橼酸杆菌属、阴沟肠杆菌、产气肠杆菌等肠杆菌属、大肠埃希菌、克雷伯菌属、变形菌属、沙门菌属、志贺菌属、弧菌属、耶尔森菌等。诺氟沙星体外对多重耐药菌亦具抗菌活性。对青霉素耐药的淋病奈瑟菌、流感嗜血杆菌和卡他莫拉菌亦有良好抗菌作用。

诺氟沙星为杀菌剂,通过作用于细菌 DNA 螺旋酶的 A 亚单位,抑制 DNA 的合成和复制而导致细菌死亡。 【药代动力学】空腹时口服吸收迅速但不完全,约为给药量的 30%~ 40%;广泛分布于各组织、体液中,如肝、肾、肺、前列腺、睾丸、子宫及胆汁、痰液、水疱液、血、尿液等,但未见于中枢神经系统。血清蛋白结合率为 10%~15%,血消除半衰期(t_{1/28})为 3~4 小时,肾功能减退时可延长至 6~9 小时。

单次口服本品 400mg 和 800mg, 经 1~2 小时血药浓度达峰值, 血药峰浓度(Cmax)分别为 1.4~ 1.6mg/L 和 2.5mg/L。肾脏(肾小球滤过和肾小管分泌)和肝胆系统为主要排泄途径, 26%~32%以原形和小于 10%以代谢物形式自尿中排出, 自胆汁和(或)粪便排出占 28%~30%。

_ 尿液 pH 影响本品的溶解度。尿液 pH7.5 时溶解最少,其他 pH 时溶解增多。

【规 格】0.1g

【贮 藏】遮光,密封保存。

【包 装】铝塑包装,12粒/板。每盒24粒。

【有效期】24个月

【执行标准】《中华人民共和国药典》2015年版二部

【批准文号】国药准字 H35020631

【生产企业】

企业名称: 福建新武夷制药股份有限公司

生产地址:福建省建瓯市城东工业园 D 区 7-8 号

公司邮编: 353100

电话号码: 0599-3739555

传真号码: 0599-3728390

