

批号: 2010年10月01日
2015年11月30日
2020年11月09日
2022年08月30日
2022年12月26日

注射用头孢呋辛钠说明书

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: 注射用头孢呋辛钠

商品名称: 达力新

英文名称: Cefuroxime Sodium for Injection

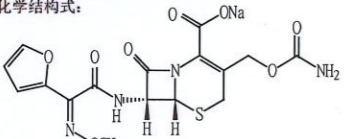
汉语拼音: Zhusheyong Toubaofuxinna

【成份】

本品的主要成分为头孢呋辛钠。

化学名称: (6R,7R)-7-[2-呋喃-2-基]-2-(甲氧亚氨基)乙酰氨基]-3-氨基甲酰氨基-8-氧代-5-硫杂-1-氮杂双环[4.2.0]辛-2-烯-2-甲酸盐

化学结构式:

分子式: $C_{14}H_{15}N_3O_5S$

分子量: 446.37

辅料: 本品处方中无辅料。

【性状】

本品为白色或类白色粉末或结晶性粉末。

【适应症】

本品适用于治疗以下疾病中特定微生物敏感菌株引起的感染:

1. 呼吸道感染: 由肺炎链球菌、流感嗜血杆菌(包括氨基西林耐药菌株)、克雷伯菌属、甲氧西林敏感金黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)、化脓性链球菌和大肠埃希菌引起。例如: 急性和慢性支气管炎、感染性支气管扩张、细菌性肺炎、肺囊肿和手术后的胸部感染等。

2. 耳鼻喉感染: 由肺炎链球菌、流感嗜血杆菌(包括产 β -内酰胺酶菌株)、卡他莫拉菌(包括产 β -内酰胺酶菌株)和化脓性链球菌敏感菌株引起。例如: 鼻窦炎、扁桃体炎、咽炎和中耳炎等。

3. 淋巴系统感染: 由大肠埃希菌和克雷伯菌属细菌引起。例如: 急性和慢性肾盂肾炎、膀胱炎和无症状的菌尿等。

4. 皮肤和软组织感染: 由甲氧西林敏感金黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)、化脓性链球菌、大肠埃希菌、克雷伯菌属和肠道杆菌属细菌引起。例如: 疱疹性炎、丹毒、腹膜炎和伤口感染等。

5. 血液感染: 由甲氧西林敏感金黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)、肺炎链球菌、大肠埃希菌、流感嗜血杆菌(含氨基西林耐药菌株)和克雷伯菌属细菌引起。

6. 肺部感染: 由肺炎链球菌、流感嗜血杆菌(含氨基西林耐药菌株)、脑膜炎奈瑟菌和甲氧西林敏感金黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)引起。

7. 淋病: 由淋病奈瑟菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)引起的男性和女性中的无合并症和播散性淋球菌感染, 特别是不适宜使用青霉素治疗者。

8. 骨和关节感染: 由黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)引起。例如: 骨髓炎和深部组织感染等。

9. 产褥期和妇科感染: 由淋病奈瑟菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)、金黄色葡萄球菌(产青霉素酶和非产青霉素酶菌株)、拟杆菌属(不包括脆弱拟杆菌)、大肠埃希菌和克雷伯菌属引起。例如: 盆腔炎等。

在皮肤和软组织感染的临床微生物研究中, 经常观察到需氧和厌氧微生物的敏感菌株共同生长。本品可有效治疗这些已分离出数种微生物的混合性感染。

对于某些已确诊或疑似革兰氏阳性菌或革兰氏阴性菌感染的病例以及尚未确定致病微生物的其它严重感染患者, 可使用本品与氨基糖苷类药物联合治疗(参见【注意事项】)。可根据感染严重程度和患者自身状况制定这2种抗生素的建议剂量。

为减少耐药细菌的产生并保持本品及其它抗菌药的有效性, 本品应仅用于治疗或预防确诊或高度怀疑由敏感细菌引起的感染。在选择或调整抗感染治疗时, 应考虑有关培养和敏感性的现有信息。如果没有此类数据, 可根据当地流行病学和敏感性特征凭经验选择适当的治疗。



2. 临床应用头孢菌素患者用斑氏或费氏或 Clintest Tablets 试验检查尿糖时会出现假阳性反应, 但用酶的方法试验则不会出现假阳性。在查血糖时如用铁氰酸方法可出现假阴性结果, 头孢呋辛钠不会干扰用碱性苦味酸方法测定尿和肌酐值。

3. 头孢呋辛与下列药物有配伍禁忌: 硫酸阿米卡星、庆大霉素、卡那霉素、妥布霉素、新霉素、盐酸金霉素、盐酸四环素、盐酸土霉素、枯草杆菌甲磺酸钠、硫酸多粘菌素B、葡萄糖酸红霉素、乳糖酸红霉素、林可霉素、磷酰异𫫇唑、氯霉素、可溶性巴比妥类、氯化钙、葡萄糖酸钙、盐酸苯海拉明和其他抗组胺药、利多卡因、去甲肾上腺素、间羟胺、哌甲酯、琥珀胆碱等。偶亦可能与下列药品发生配伍禁忌: 青霉素、甲氧西林、琥珀酸氢化可的松、苯妥英钠、丙氨酸拉嗪、维生素B族和维生素C、水解蛋白。

4. 对头孢呋辛等抗肿瘤药以及氨基糖苷类抗生素与头孢呋辛合用有增加肾毒性的可能。

5. 棕酸可强头孢呋辛对某些因产生内酰胺酶而对之耐药的革兰阴性杆菌的抗菌活性。

6. 和其他抗生素一样, 本品可能影响肠道菌群, 导致雌激素重吸收减少并降低合并使用口服避孕药的疗效。

【药物过量】

服用过大剂量的头孢菌素会导致大脑受刺激及引起惊厥。血液透析法或腹膜透析法可降低头孢呋辛的血清浓度。

【药理毒理】

药理作用

头孢呋辛是一种杀菌性的头孢菌素类抗生素, 可抵抗大多数的 β -内酰胺酶, 并对多种革兰阳性和革兰阴性细菌有效。

虽然与肾功能相关的生化实验结果会发生改变, 但并不具有临床意义。但对于肾功能已有损害的患者, 作为预防, 应对其肾功能进行监测。

对于合用高效利尿剂如呋喃苯胺酸或氨基糖苷类抗生素进行治疗的患者, 给予大剂量的头孢菌素类抗生素时应特别注意, 曾有报告合并治疗引起肾功能损害。对于此类型患者、老年人患者及已有肾功能损害的患者应监测肾功能(参见【用法用量】)。

与其他疗法相同, 头孢呋辛用于治疗脑膜炎时, 曾报告少数儿童患者出现轻度至中度听力丧失。采用头孢呋辛注射液, 以及其他抗生素治疗后, 还注意到脑脊液培养物中流感嗜血杆菌呈阳性持续18~36小时, 但该临床意义未知。

和其他抗生素一样, 使用本品会引起念珠菌的过度生长, 长期使用会使其他非敏感性细菌(如: 脓液菌和非产β-内酰胺酶的革兰阴性菌)过度生长, 此时需要中断治疗。

有报道在使用抗生素时曾出现伪膜性结肠炎, 其严重程度从轻度至危及生命。因此, 对于在使用抗生素过程中或使用抗生素后出现腹泻的患者, 很重要的一点是应该考虑到上述诊断。

如果患者出现长期或严重腹泻或出现腹部绞痛, 应立即停止治疗并对患者做进一步检查。

相容性和稳定性:

本品不可与氨基糖苷类抗生素在同一容器中给药; 与万古霉素混合可发生沉淀。

肌内注射: 用灭菌注射用水配制时, 本品稀释后溶液在室温24小时, 冰箱冷藏(2~8℃)保存24小时可保持活性。

静脉注射: 用灭菌注射用水配制时, 0.75g配制后的溶液在室温24小时, 冰箱冷藏(2~8℃)保存24小时可保持活性。

本品与0.18%氯化钠-1%葡萄糖注射液、0.9%氯化钠-5%葡萄糖注射液、10%葡萄糖注射液、10%转化糖注射液、乳酸钠林格注射液等溶液在室温和/或冰箱冷藏(2~8℃)可存放24小时。

对驾驶及操作机械的影响:

尚未就使用本品对驾驶和操作机械的影响进行研究。但结合头孢呋辛已知的不良反应, 使用本品不太可能对驾驶及操作机器产生影响。

【孕妇及哺乳期妇女用药】没有实验证据表明头孢呋辛可能会引起胚胎致畸或胎儿畸形, 但是正如所有药物一样, 妊娠初期应谨慎使用。

头孢呋辛可能通过乳汁分泌, 所以哺乳母亲应用头孢呋辛时应加以小心。

【儿童用药】参见【用法用量】。

【老年用药】参见【用法用量】。

1. 有报道氨基糖苷类抗生素与头孢菌素联合用药可导致肾毒性。

【药代动力学】

根据 Physicians, Desk Reference 介绍, 对正常受试者肌注 0.75g 剂量的头孢呋辛, 平均血药峰浓度为 27 μg/ml, 达峰时间为 45 分钟(范围从 15~60 分钟)。静注给予 0.75g 和 1.5g 剂量后, 15 分钟时的血药浓度分别达 50 μg/ml 和 100 μg/ml 左右, 并分别维持 5.3 小时和 8 小时或更长时间或更高的有效血药浓度。每隔 8 小时经静脉注射给予正常受试者 1.5g 剂量后, 未出现血液中头孢呋辛的蓄积作用。经静注或肌注给药的半衰期约为 80 分钟。

约 89% 的药物在给药后 8 小时内经肾排泄, 故导致尿药浓度较高。

单剂量 0.75g 肌注头孢呋辛后 8 小时, 尿药浓度平均可达 1300 μg/ml。单剂量 0.75g 和 1.5g 静注头孢呋辛后 8 小时, 尿药浓度平均可达 1150 μg/ml 和 2500 μg/ml。

若同时口服丙磺舒, 则可延长头孢呋辛的肾小管排泄时间, 降低肾清除率约 40%, 提高血药浓度约 30%, 延长血浆半衰期约 30%。头孢呋辛在胸膜液、关节液、胆汁、痰液、骨和滑液水中达到治疗浓度。

研究表明成人和儿童脑膜炎患者的脑脊液中, 头孢呋辛可达到治疗浓度。多次用药的脑膜炎患者的脑脊液中可测到头孢呋辛。

头孢呋辛的血清蛋白结合率约 50%。

【贮藏】

避光, 不超过 25℃ 保存。

【包装】

中硼硅玻璃管制注射剂瓶、注射用无菌粉末用溴化丁基橡胶塞和抗生素瓶用铝塑组合盖包装。每盒 10 瓶。

【有效期】

24 个月。

【执行标准】

国家药品监督管理局标准 YBH0712022

【批准文号】

国药准字 H19990004

【药品上市许可持有人】

名 称: 国药集团致君(深圳)制药有限公司

注册地址: 深圳市龙华新区观澜高新区澜清一路 16 号

【生产企业】

企业名称: 国药集团致君(深圳)制药有限公司

生产地址: 深圳市龙华新区观澜高新区澜清一路 16 号

邮政编码: 518110

电话号码: 400-880-2335

传真号码: (0755) 82263799

服务信箱: vip@szzhijun.com

网 址: www.szzhijun.com

成年人(肌酐清除率 10~20ml/min), 推荐剂量为每次 750mg, 每日两次。而对于肾功能严重损害患者(肌酐清除率小于 10ml/min), 适宜用量为每日一次, 每次 750mg。参见下表, 肾功能不全的患儿, 亦应参照下表进行调整。

肌酐清除率 (ml/min)	剂量	间隔
>20	0.75~1.5g	每 8 小时
10~20	0.75g	每 12 小时
<10	0.75g	每 24 小时

对于接受透析的患者, 在每次透析结束时再给予本品 750mg, 对于连续腹膜透析, 适宜的剂量为每日两次, 每次 750mg。对于透析腹膜透析, 适宜的剂量为每日两次, 每次 1.5g。对于慢性肾衰竭患者, 透析后可深部肌内注射。

对于接受透析的患者, 在透析结束时再给予本品 750mg, 对于透析腹膜透析, 适宜的剂量为每日两次, 每次 1.5g。对于慢性肾衰竭患者, 透析后可深部肌内注射。