

核准日期：2007年04月17日
 修改日期：2019年12月01日
 修改日期：2020年12月30日
 修改日期：2023年07月12日



吡拉西坦注射液说明书

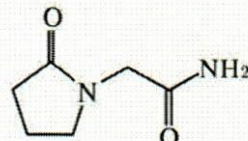
请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

【药品名称】

通用名称：吡拉西坦注射液
 英文名称：Piracetam Injection
 汉语拼音：Bilaxitan Zhusheyeye

【成份】本品主要成份为吡拉西坦。其化学名称为：
 2-氧代-1-吡咯烷基乙酰胺。

化学结构式：



分子式：C₆H₁₀N₂O₂ 分子量：142.16
 辅料为注射用水。

【性状】本品为无色的澄明液体。

【适应症】适用于急、慢性脑血管病、脑外伤、各种中毒性脑病等多种原因所致的记忆减退及轻、中度脑功能障碍。也用于儿童智能发育迟缓。

【规格】5ml:1g

【用法用量】静脉滴注。每次4~8g（以吡拉西坦计），一日1次，用5%或10%葡萄糖注射液、0.9%氯化钠注射液稀释至250ml后静脉滴注。

【不良反应】根据文献报道，安慰剂盲法对照临床试验和药物临床试验包括3000多例接受吡拉西坦的受试者（不论适应症、剂型、日剂量和人群特点）。下表列出了临床试验及上市后使用经验中报告的不良反应发生率。发生率定义如下：非常常见（≥1/10），常见（≥1/100至<1/10），不常见（≥1/1000至<1/100），罕见（≥1/10000至<1/1000），非常罕见（<1/10000），未知（现有数据无法对发生频率进行估计，如上市后监测数据）。
血液和淋巴系统疾病：未知。
免疫系统疾病：未知：过敏反应，超敏反应，过敏性休克。
精神疾病：常见：紧张；不常见：抑郁；未知：激动，焦虑，困惑，幻觉，失眠，兴奋，烦躁，精神障碍，易激惹，情绪不稳定。
神经系统疾病：常见：运动过度；不常见：嗜睡；未知：共济失调，平衡障碍，癫痫加重，头痛，头晕，麻木，抽搐，震颤，记忆减退，意识丧失，诱发癫痫发作，锥体外系症状。
耳及迷路类疾病：未知：眩晕。
血管及淋巴管类疾病：罕见：血栓性静脉炎（仅适用于可注射形式），低血压，潮红，静脉炎。
胃肠疾病：未知：腹痛，上腹部疼痛，腹泻，恶心，呕吐，口干，腹胀，腹部不适，纳差，便秘，胃部不适，反酸，胃灼热。
皮肤和皮下组织疾病：未知：斑丘疹、荨麻疹、红斑疹等各种皮疹，瘙痒，皮炎，血管神经性水肿，皮肤肿胀，局部皮肤反应。
全身性疾病及给药部位各种反应：不常见：虚弱；罕见：注射部位疼痛（仅适用于注射剂），发热；未知：注射部位反应（肿胀、发红、瘙痒等），疼痛，畏寒，寒战，胸闷，乏力，水肿。
各类检查：常见：体重增加；未知：血压升高，血压降低，转氨酶升高。
肝胆系统疾病：未知：肝功能异常，肝细胞损害。
心脏器官反应：未知：心悸，心动过速，心律失常。
其他：未知：呼吸困难，呼吸急促，视物模糊，食欲减退，厌食。

【禁忌】对本品任何成份过敏者禁用。脑出血患者禁用。严重肾功能损害患者禁用。重度肝功能障碍患者禁用。锥体外系疾病，Huntington舞蹈症者禁用，以免加重症状。孕妇禁用。新生儿禁用。

【注意事项】1.由于吡拉西坦对于血小板聚集的影响，在下列患者应谨慎使用：严重出血或存在出血风险的患者，如消化性溃疡、潜在凝血障碍、出血性脑血管病史、接受重大手术（包括牙科手术）、使用抗凝剂或抗血小板聚集药物（包括小剂量阿司匹林）的患者。2.肾功能损害。由于吡拉西坦通过肾脏排泄，因此轻、中度肾功能障碍者慎用并适当减少剂量。严重肾功能损害患者禁用。3.肝功能障碍者慎用并应适当减少剂量。4.长期应用的老年人，应定期监测肾功能，如需要应适时进行剂量调整。

【孕妇及哺乳期妇女用药】怀孕动物研究未显示对妊娠，胚胎或胎儿发育，分娩和产后发育的任何直接或间接的有害影响。吡拉西坦可穿过胎盘屏障。在新生儿中，该药物约为母体的70%-90%。怀孕期间禁用吡拉西坦。哺乳期 吡拉西坦可从母乳中排泄。因此，在母乳喂养期间不应使用吡拉西坦。应在权衡母乳喂养对儿童的益处和妇女治疗的益处后，决定停止使用吡拉西坦或停止母乳喂养。

82X145 双面印 80克纸

【儿童用药】新生儿禁用。本品用于儿童患者的疗效、安全性尚未建立。

【老年用药】1.老年病人肌酐清除率降低，当肌酐清除率<60ml/min，或血浆肌酐浓度>1.25mg/100ml时，给药剂量应酌减。2.肾功能受损的老年患者应调整剂量。长期应用的老年人，应定期监测肾功能，如需要应适时进行剂量调整。

【药物相互作用】本品与华法林联合应用时，可延长凝血酶原时间，可诱导血小板聚集的抑制。

药代动力学相互作用 导致吡拉西坦药代动力学变化的药物相互作用潜力预计很低，因为约90%剂量的吡拉西坦在尿中以原型药物形式排泄。在体外，在142、426和1422 μ g/ml的浓度下，吡拉西坦不会抑制人体肝脏细胞色素P450亚型如CYP1A2、2B6,2C8,2C9,2C19,2D6,2E1和4A9/11。浓度为1422 μ g/ml时，观察到轻微抑制CYP2A6（21%）和3A4/5（11%）的作用。然而这两种CYP亚型的抑制作用Ki值可能远超过1422 μ g/ml。因此，预计不会出现吡拉西坦与其它药物之间的代谢相互作用。甲状腺激素 与甲状腺激素（T₃+T₄）合并治疗会引起意识模糊，易怒和睡眠障碍。醋硝香豆素 在一项已发表的关于严重复发性静脉血栓形成患者的单盲研究中，9.6g/d的吡拉西坦不会改变达到2.5-3.5INR（国际标准化比值）所需的醋硝香豆素剂量，但与单用醋硝香豆素的作用相比，加入9.5g/d吡拉西坦能显著减少血小板聚集，减少β-血小板球蛋白释放，降低纤维蛋白原水平和血管性假血友病因子（VIII：C；VIII：vW：Ag；VIII：vW：RCO），降低血液和血浆的总粘度。在接受抗凝治疗的患者中，同时应用吡拉西坦时应特别注意凝血时间、防止出血危险，并调整抗凝治疗的药物剂量和用法。抗癫痫药 在接受稳定剂量的癫痫患者中，4周内每日20克的吡拉西坦剂量不会改变抗癫痫药物（卡马西平，苯妥英钠，苯巴比妥，丙戊酸钠）的峰谷血清水平。酒精 同时饮用酒精并未改变吡拉西坦的血清浓度，口服吡拉西坦1.6g后酒精浓度并未改变。

【药物过量】尚不明确。

【药理毒理】1.药理 本品为脑代谢改善药，属于γ-氨基丁酸的环形衍生物。有抗物理因素、化学因素所致的脑功能损伤的作用。能促进脑内ADP转化为ATP，可促进乙酰胆碱合成并能增强神经兴奋的传导，具有促进脑内代谢作用。可以对抗由物理因素、化学因素所致的脑功能损伤。对缺氧所致的逆行性健忘有改进作用。可以增强记忆，提高学习能力。2.毒理 动物实验的急性毒理试验表明，小鼠灌胃剂量大于10g/kg，未见死亡。静脉给药的半数致死量LD₅₀为9.2g/kg。亚急性和慢性毒理实验均未发现对大鼠、狗的生长发育有任何不良影响。对血液、心、肝、肾、脑等重要内脏器官和功能均无影响。

【药代动力学】本品进入血液后，透过血脑屏障到达脑和脑脊液，大脑皮层和嗅球的浓度较脑干中浓度更高。易通过胎盘屏障。半衰期（T_{1/2}）为5~6小时，表观分布容积为0.6L/kg，肾脏消除速度为86ml/分钟。

【贮 藏】遮光，密闭保存。

【包 装】低硼硅玻璃安瓿装，5支/盒。

【有 效 期】24个月

【执行标准】《中华人民共和国药典》2020年版二部

【批准文号】国药准字H20067957

【上市许可持有人】

上市许可持有人：上海现代哈森（商丘）药业有限公司

地 址：商丘市梁园产业集聚区新兴路166号

【生产企业】

企业名称：上海现代哈森（商丘）药业有限公司

生产地址：商丘市梁园产业集聚区新兴路166号

邮政编码：476000

销售电话：0370-2611749

服务电话：0370-3060778

传真号码：0370-2617031