

核准日期：2006 年 12 月 12 日

修改日期：2010 年 11 月 03 日

盐酸倍他司汀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

警示语：对本品过敏者和儿童禁用。

【药品名称】

通用名称：盐酸倍他司汀氯化钠注射液

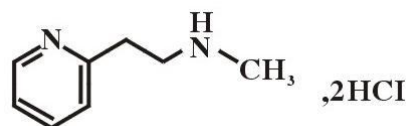
英文名称：Betahistine Hydrochloride and Sodium Chloride Injection

汉语拼音：Yansuan Beitasiting Lühuana Zhushuye

【成份】盐酸倍他司汀、氯化钠。

化学名称：N-甲基-2-吡啶乙胺二盐酸盐。

化学结构式：



分子式：C₈H₁₂N₂ · 2HCl

分子量：209.12

【性状】本品为无色的澄明液体。

【适应症】用于内耳眩晕症，亦可用于动脉硬化、缺血性脑血管疾病及高血压所致体位性眩晕、耳鸣。

【规格】250ml：盐酸倍他司汀 20mg 与氯化钠 2.25g。

【用法用量】静脉滴注。一日 250ml（含盐酸倍他司汀 20mg，氯化钠 2.25g）或遵医嘱。

【不良反应】

- 1、口干、食欲不振、胃部不适、心悸、皮肤瘙痒、加重消化性溃疡等。
- 2、个别病例有头晕、头胀、出汗等。
- 3、偶见出血性膀胱炎、发热。

【禁忌】

- 1、对本品过敏者禁用。
- 2、儿童禁用。

【注意事项】

- 1、消化性溃疡、支气管哮喘、嗜铬细胞瘤患者慎用。
- 2、注意出现发热情况，防止不良后果。
- 3、如发现本品性状改变、渗漏、漏气、瓶身破损或有异物者均禁止使用。

【孕妇及哺乳期妇女用药】孕妇慎用。

【儿童用药】儿童禁用。

【老年用药】老年患者使用注意调整剂量。

【药物相互作用】与抗组织胺类药物合用，本品药效降低。与其他药物的相互作用尚不明确。

【药物过量】未进行该项实验且无可靠参考文献。

【药理毒理】

1、药理 本品为 H1 受体激动剂。对脑血管、心血管，特别是对椎底动脉系统有较明显的扩张作用，显著增加心、脑及周围循环血流量，改善血循环，并降低全身血压，此外能增加耳蜗和前庭血流量，从而消除内耳性眩晕，耳鸣和耳闭感，还能增加毛细血管通透性，促进细胞外液的吸收，消除淋巴内水肿；能对抗儿茶酚胺的缩血管作用并降低动脉压，并有抑制血液凝固及 ADP 诱导的血小板凝集作用，能延长大白鼠体外血栓形成时间，还有轻微的利尿作用。

2、毒理 LD50 大鼠（口服）3.04 g/kg。

【药代动力学】未进行该项实验且无可靠参考文献。

【贮藏】遮光，密闭保存。

【包装】玻璃输液瓶装，250ml/瓶。

【有效期】暂定 24 个月。

【执行标准】WS-10001-(HD-0663)-2002

【批准文号】国药准字 H23023509

【生产企业】

企业名称：黑龙江中桂制药有限公司

生产地址：黑龙江省庆安县东城区

邮政编码：152400

电话号码：0455-4313333

传真号码：0455-4313355

网 址：www.zhongguizy.com