核准日期: 2006年07月10日 修改日期: 2011年01月24日 修改日期: 2015年12月01日



头孢克洛胶囊说明书

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: 头孢克洛胶囊 英文名称: Cefaclor Capsules

汉语拼音: Toubaokeluo Jiaonang 【成份 】本品主要成份为头孢克洛.

化学名称: (6R,7R)-7-[(R)-2-氨基-2-苯乙酰氨基]-3-氯-8-氧代-5-硫杂-1-氮杂 双环[4.2.0]辛-2-烯-2-甲酸一水合物。

化学结构式:

分子式: C15H14CIN3O4S·H2O 分子量: 385.82

【性状】

本品内容物为类白色至微黄色粉末。

【适应症】

本品主要适用于敏感菌所致的呼吸系统、泌尿系统、耳鼻喉科及皮肤、软组织感染等。 【规格】

按C₁₅H₁₄CIN₃O₄S计 0.25g

【用法用量】

本品适宜空腹后口服。

成人 常用量一次0.25g, 一日3次。严重感染时剂量可加倍, 但一日总量不超过4g, 或 遵医嘱。

小儿 一般按体重一日20mg/kg,分3次给予,严重感染可增至40mg/kg,但一日总量不 超过1g。

【不良反应】

与头孢克洛治疗有关的不良反应如下

过敏反应:根据报道,约占病人的1.5%, 包括荨麻疹样皮疹(1/100)。瘙痒、荨麻疹和 库姆斯试验阳性,

注阳性,发生率均在1/200以下。 使用头孢克洛会发生血清病样反应。 曾有报道,使用头孢克洛会发生血清病样 疹及其它伴有关节炎/关节痛的皮肤表现, 这种反应的特点是出现多形性红斑。 发热或无发热。与典型的血清病不同之处在于 很少与淋巴结病和蛋白尿有关,没有进入循环的免疫复合物,并且无反应后遗症的迹象。人们正在进行深入的研究,血清病样反应似乎是由于过敏,常常发生于头孢克洛第二次 血清病样反应似乎是由于过敏,常常发生于头形时。据报道,儿童比成年人更常发生此类反应, 于好,则用的日本。 三疗程时。据报道,儿童比成年人更常友生此实及以,心本上,三 有1例(0.5%),在总的临床试验8346例中有2例(0.024%)[在 程期间或正在进入第二 不住的,但在他的问题中很短(我就在上的自由两侧的大手分压的时间对至一分人)。在这事需要住院的病人中,入院时其综合症从轻度至严重程度不等,儿童中严重反应发生率等大。抗组胺剂和糖皮质激素似乎可用来缓解症状,未见有严重后遗症的报道。 更为严重的过敏反应(包括Steverns Johnson 综合症、毒性上皮坏死溶解和过敏症) 儿童中严重反应发生率较

罕见报道, 有青霉素过敏史的病人,可能更常发生过敏反应。

胃肠道症状:发生率约为2.5%,软便、胃部不适、 食欲不振、恶心、呕吐、嗳气, 其中 包括腹泻(70例中占1例)

伪膜性结肠炎:可能在抗生素治疗期间或之后出现。暂时性肝炎和胆汁淤积性黄疸,罕 见于报道

其它与治疗有关的副作用包括:嗜酸性粒细胞增多(50例中有1例) 生殖器瘙痒或阴道 炎(100例中不足1例), 血小板减少或可逆性间质性肾炎则罕见于报道。

尚不能确定是否与头孢克洛有关的不良反应:

中枢神经系统:活动增多,神经质,失眠,精神失常,高血压、头晕、幻觉和嗜睡,这 些均罕见于报道。

曾有报道。 临床实验室试验结果可出现短暂性异常值。虽然其病因未明, 仍列举于下, 作为提请医师注意的信息

肝脏:AST、ALT或碱性磷酸酶值稍微升高(后者40例中有1例)

造血系统:正如对其它β-内酰胺酶类抗生素的报道一样,本品可引起短暂性淋巴细胞增 是一次,不知识之后, 多,白细胞减少。 军见引起溶血性贫血、再生障碍性贫血,粒细胞缺乏症和可能有临床 意义的可逆性中性白细胞减少。

肾脏:BUN或血清肌酐水平稍微升高(后者人数不到1/500)或尿分析异常,如蛋白尿、 管型尿等(人数不到1/200)

某些头孢菌素可以引起癫痫病,应停药,如果临床需要,可给予抗惊厥药。

【禁忌】

对头孢克洛和其它头孢菌素过敏者禁用。

【注意事项】

在使用头孢克洛之前, 要注意确定病人以前是否对头孢克洛或其它头孢菌素。 素或其它药物过敏。如果本面用了对用等分分分分分 报道在β-内酰胺类抗生素中存在交叉过敏反应。 报道在β-内酰胺类抗生素中存在交叉过敏反应。 素或其它药物过敏。如果本品用于对青霉素过敏的病人,要加以注意,因为文献清楚地

如果友生对关论记名的过敏反应,应立即停约。如果有必要,应来用急救指施,包括 吸氧、静脉注射抗组胺剂及肾上腺素、气管插管等。 对于以往有某种类型过敏(尤其对药物)的病人,应慎用抗生素(包括头孢克洛)。 2. 存在严重肾功能不全时要慎用头孢克洛,因为头孢克洛在无尿症病人体内的半衰期 为2.3—2.8小时。对于中度至重度肾功能受损病人,剂量通常可含30。但在这种情况下

应用头孢克洛的临床经验有限, 因此,应进行仔细的临床观察和实验室检查 23. 已有报道,实际上使用所有的广谱抗生素(包括大环内酯类抗生素、半合成青霉素和头孢菌素)都会产生伪膜性结肠炎。因此,若使用抗生素的病人发生腹泻,考虑到这一诊断是很重要的。其程度可能从轻度至危及生命不等,对于轻度的伪膜性结肠炎

A. 一般注意事项: 长期使用头孢克洛, 会使不敏感菌株土繁好察是必要的。如果治疗期间发生二重感染, 必须采取适当措施 5. 曾有报道, 在头孢菌素类抗生素治疗期间, 直接库姆氏试验 直接库姆氏试验呈阳性。 例如在血液学 检查或在输血的次要交叉配血过程中(当进行抗球蛋白试验时)或对其母亲在分娩前服 用过头孢菌素的新生儿进行库姆氏试验,其阳性结果均可能与药物有关。

对实验室检查指标的干扰:硫酸铜尿糖试验可呈假阳性,但葡萄糖酶试验法不受影响; 血清丙氨酸氨基转移酶、门冬氨酸氨基转移酶、碱性磷酸酶和血尿素氮可升高;采用Jaffe 反应进行血清和尿肌酐值测定时可有假性增高。

哺乳期妇女:哺乳妇女一次口服头孢克洛500mg后,在母乳中可测出少量的头孢克洛, 在服后2、3、4和5小时的平均水平分别是0.18,0.20,0.21和0.16mg/L,在第1小时测出 本品对乳婴的作用未知。给哺乳妇女应用头孢克洛要谨慎。

服用的750mg头孢克洛,40分份下健康风入支风者,健康老牛支瓜者(60分以上)手纸服用的750mg头孢克洛,40-50%患者有高AUC,且20%患者有低的肾脏清除率。这些不同主要是由与年龄有关的肾脏功能性疾病引起。在临床研究上,当老年患者按成人推荐剂量服用时,临床效果和安全性类似于成人患者,老年患者服用剂量并无不同。因此,除非老年患者虚弱、营养不良和严重肾功能损害,一般不需要调整剂量。

抗酸剂:在使用氢氧化铝或氢氧化镁1小时内服用本品,则本品的吸收程度会降低。H。

华法令:本品与华法令合用时,临床上很少有报道凝血酶原时间延长,产生或不产生

实验室试验:使用本品会导致尿中出现葡萄糖的假阳性反应。当试验在Benedict

服用过量的头孢克洛后发生的毒性症状包括:恶心、呕吐、上腹不适和腹泻,上腹不适 和腹泻的严重程度与剂量有关。如果存在其它症状,可能是继发于原来的疾病,过敏反

在治疗约物过重时,应考虑多种约物过重的可能性,约物间的相互作用以及病人约代动力学方面的个体差异。 除非服用了头孢克洛正常剂量的五倍,否则没有必要清除胃肠道中的过量药物。注意 保护病人气道通畅,维持换气和灌注。在可接受的范围内,严密监测和维持病人生命体 征、血气和血清电解质等。给予活性碳,可以降低药物经胃肠道的吸收,活性碳在许多 情况下比呕吐和灌洗更有效。考虑用活性碳代替胃排空,或除胃排空外还加用活性碳。 多次给予活性碳,可能加速某些已经吸收的药物的消除。进行胃排空或给予活性碳处

约理作用 本品为第二代头孢菌素,属口服半合成抗菌素,具有广谱抗革兰阳性菌和革兰阴性菌的作用,其作用机理与其它头孢菌素相同,主要通过抑制细胞壁的合成达到杀菌作用。本部 对某些细菌的β-内酰胺酶稳定,所以某些产β-内酰胺酶的微生物可能对本品是敏感的。 体外和临床研究已证实本品对以下多数微生物有抗菌活性: 革兰阳性菌:金黄色葡萄球菌、化脓链球菌、肺炎链球菌;本品对抗甲氧西林钠的葡萄

革兰阴性菌:流感嗜血杆菌(仅针对非产β-内酰胺酶的菌株)、卡他莫拉菌(包括β-

尚无本品的遗传毒性、致癌性和对生育力影响的研究资料。小鼠、大鼠和白鼬生殖毒性试验结果表明,在给药剂量达推荐人用最高剂量的3~5倍(按体表面积计算)时,未出现明显毒性反应,但是由于动物试验并不能完全对临床用药的结果进行预测,所以孕

头孢克洛空腹吸收良好,不管本品是否与食物同时服用,总吸收量相同。然而,当本品与食物同服时,达到的峰浓度为空腹者服用后观察到的峰浓度的50-70%,而且通常 延缓45-60分钟才出现。本品在体内分布广泛,在中耳脓液中可达到有效浓度,在唾液 数数40-000 种为国态。 和泪液中浓度也高。血清蛋白结合率低,约25%。约给药量的15%在体内代谢,在8时内,约60-85%的药物以原形经肾从尿中排泄,尿药中浓度高,少量自胆汁排泄,

部份药物在服药2小时内排出。本品在正常人的半衰期为0.6-0.9小时。对于肾功能受损 部的對例在旅對2개時內採出。本語往上常人的十級初次1.6-0.3개時。对于自功能交換的病人,头孢克洛的血清半衰期稍延长。对于肾功能严重受损的病人,本品的排泄途径尚未测出,血液透析可使其半衰期缩短25-50%。对血清肌酐值正常的老年健康人群(大于65岁),可知其有较高的血浆药物浓度峰和AUC值,这一现象被认为是与年龄有关的肾功能下降引起的,但其没有明显的临床特征。所以,对于血清肌酐值正常的老

药品包装用PTP铝箔泡罩包装,每板8粒,每盒1板。

密封,在凉暗(避光并不超过20℃)干燥处保存。

【有效期】24个月 【执行标准】《中国药典》2015年版二部 【批准文号】国药准字H20067033 【生产企业】

企业名称:四川制药制剂有限公司 生产地址:四川省成都市高新西区百叶路18号

尚未证实强制性导尿、腹膜透析、血液透析或碳血灌注对头孢克洛的过量有利。

目前,尚无特别的研究来探讨这万面的作用。 噻咪、依他尼酸、布美他尼等强效利尿药,卡氮芥、链佐星等抗肿瘤药及氨基糖

s溶液中进行时,这种现象也会在使用头孢菌素的患者身上出现,也会在

应考虑多种药物过量的可能性, 药物间的相互作用以及病人药代

7. 本品宜空腹口服,因食物可延迟其吸收。牛奶不影响本品吸收。

本品应放到儿童触摸不到的地方。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

-个月内的婴儿使用本品的疗效和安全性,尚未确立。

受体拮抗剂不会改变本品的吸收程度和速率。 2. 丙磺舒:丙磺舒可降低本品的肾排泄率

痕量药物。 【儿童用药】

【老年用药】 据文献资料报道,

【药物相互作用】

4. 呋噻咪、

Clinitest片上出现。 【药物过量】

应或其它中毒作用。 在治疗药物过量时,

【药理毒理】 药理作用

球菌无效。

内酰胺酶的菌株)。 毒理研究

【药代动力学】

年人没有必要调整剂量。

邮政编码: 611731 电话号码: 028-62808555 传真号码: 028-62808550

【贮藏】 遮光,

【包装】 药用PVC硬片、

注意保护病人的气道。

妇仅在确实需要时才能服用本品。

3

6 和Fehling'

孕妇:对小鼠和大鼠进行多次的生殖研究,剂量高达人用量的12倍,对白鼬的研究剂量为人最大用量的三倍。结果表明没有头孢克洛损害生育力或危及胎儿的任何证据。然而,对孕妇尚无充分的严格对照的临床研究。因为动物生殖研究并不能完全预测人体的反应, 所以除非确有必要,孕妇是不宜使用本品的。 分娩:共和克洛对分娩的影响尚不清楚。

相对于45岁以下健康成人受试者,

健康老年受试者(65岁以上)单独

在8小