

核准日期: 2007年04月20日  
修改日期: 2008年08月04日, 2011年04月25日, 2011年04月29日,  
2012年03月21日, 2014年01月23日, 2014年09月05日,  
2016年02月29日, 2016年07月05日, 2019年07月09日,  
2020年07月27日, 2020年09月27日, 2021年03月02日



# 匹维溴铵片说明书

## 请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

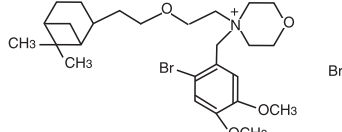
### 【药品名称】

通用名称: 匹维溴铵片  
商品名称: 得舒特 Dicetel  
英文名称: Pinaverium Bromide Tablets  
汉语拼音: Piweixuan Pian

### 【成份】

化学名称: 溴化N-(2-溴-4,5-二甲氧基苄基)-N-[2-[2-(6,6-二甲基-2-去甲烷基)乙氧基]乙基]吗啉

### 化学结构式:



分子式: C<sub>26</sub>H<sub>41</sub>Br<sub>2</sub>NO<sub>4</sub>

分子量: 591.45

辅料: 疏水性胶态二氧化硅, 微晶纤维素, 滑石粉, 硬脂酸镁, 预胶化淀粉, 乳糖一水合物, 硬脂酸, 薄膜包衣橙色2(丁基丙烯酸甲酯共聚物、十二烷基硫酸钠、羟丙甲纤维素、氧化铁黄、氧化铁红)

### 【性状】

本品为薄膜衣片, 去除包衣后显白色。

### 【适应症】

- 对症治疗与肠道功能紊乱有关的疼痛、排便异常和胃肠不适。
- 对症治疗与胆道功能紊乱有关的疼痛。
- 为钡灌肠做准备。

### 【规格】

50mg

### 【用法用量】

成人: 常用推荐剂量为每次 50mg (1 片), 每日三次; 或增至每次 100mg (2 片), 每日两次。少数情况下, 如有必要可增至每次 100mg (2 片), 每日三次。  
为钡灌肠做准备时, 应于检查前三天开始用药, 剂量为每次 100mg (2 片), 每日两次。  
宜在进餐时用水整片吞服, 切勿咀嚼或掰碎或含化药片, 以避免匹维溴铵与食管黏膜接触。不要在卧位时或睡前服用。

### 【不良反应】

不按照推荐方法服用药物可导致吞咽困难、食管炎或者包括食管溃疡在内的上消化道溃疡的风险(见【用法用量】和【注意事项】)。基于来自公司申办的 46 项包括 3755 名接受匹维溴铵治疗的患者的研究数据, 报告了以下不良反应。不良反应根据频率和系统器官的分类进行分类。频率定义为: 十分常见(≥1/10)、常见(≥1/100, <1/10)、偶见(≥1/1,000, <1/100)、罕见(≥1/10,000, <1/1,000) 或十分罕见(<1/10,000)。

MedDRA 系统器官分类	频率分类	
	常见	偶见
胃肠系统疾病	腹痛 *#、便秘 #、口干 #、消化不良、恶心	腹泻、呕吐
全身性疾病及给药部位反应		衰弱
神经系统疾病	头痛	嗜睡

\* 合并的首选术语: “腹痛”、“下腹痛”和“上腹痛”

# 胃肠道疾病主要与基础疾病有关。与安慰剂相比, 报告的“腹痛”、“便秘”和“口干”的发生率相似或更低。

本品在上市后使用期间自发报告了以下不良反应。

根据现有数据无法估计准确的频率。

### 胃肠道疾病

观察到胃肠道紊乱, 如腹痛、腹泻、恶心、呕吐和吞咽困难。

### 皮肤和皮下组织疾病

观察到皮肤反应, 如皮疹、瘙痒、荨麻疹和红斑。

### 免疫系统疾病

超敏反应。

### 【禁忌】

对本品中任何成分过敏者禁用。

### 【注意事项】

本品含有乳糖。不建议患有半乳糖不耐症、乳糖酶缺乏症或葡萄糖半乳糖吸收不良(罕见遗传病)的患者服用该药物。  
由于存在上消化道损伤的风险, 包括食管病变, 应该谨慎遵循给药方法的指导说明。有既存食管损伤和/或食管裂孔疝的患者应特别注意匹维溴铵的正确服用方法(见【用法用量】和【不良反应】)。  
由于安全性和有效性数据尚未充分建立, 不建议儿童服用本品。  
尚未进行本品对驾驶和使用机器能力影响的相关研究。本品可能还会发生药物不良反应, 如嗜睡(见【不良反应】)。在这种情况下, 反应能力可能降低。

### 【孕妇及哺乳期妇女用药】

#### 妊娠

在临床前研究中, 未证明产品的胚胎毒性及致畸作用。

在临床应用方面, 现有数据不充分, 无法对妊娠过程中服用匹维溴铵的致畸作用或胎儿毒性进行评估。

由于溴的存在, 妊娠晚期匹维溴铵的给药确实可能影响新生儿的神经系统。虽然在发生上述情况的报告病例中, 医师所观察到的病人溴摄入量大概是正常的 20 倍以上。  
因此, 在妊娠过程中禁止服用匹维溴铵。

#### 哺乳

尚无该物质是否分泌进入母乳中的数据, 哺乳期妇女应避免服用匹维溴铵。

### 【儿童用药】

由于安全性和有效性数据尚未充分建立, 不建议儿童服用本品。

### 【老年用药】

据现有资料, 本品可用于老年患者。

### 【药物相互作用】

临床试验已表明匹维溴铵和洋地黄类药物、口服抗糖尿病药、胰岛素、口服抗凝药(即醋硝香豆素[抗维生素 K])和肝素之间不存在任何相互作用。  
合并给予抗胆碱能药物可以增强解痉作用。  
未观察到干扰药物水平检测的实验室检查结果。

### 【药物过量】

在剂量超过 600 mg 的情况下, 可能出现腹泻、恶心、呕吐及腹痛等消化道症状。在药品上市后, 报告了一例意外药物过量病例, 该病例未出现不良反应。至今没有特殊的解毒剂。建议采用对症治疗。

### 【药理毒理】

#### 药理作用

匹维溴铵是作用于胃肠道的解痉剂。匹维溴铵是一种钙拮抗剂, 通过抑制钙离子流入肠道平滑肌细胞发挥作用。动物试验中可见匹维溴铵直接或间接地减低敏感影响的刺激作用。匹维溴铵未见明显的抗胆碱能作用, 对心血管系统也未见明显影响。

#### 毒理研究

##### 遗传毒性:

匹维溴铵 Ames 试验、小鼠淋巴瘤细胞试验、人外周血淋巴细胞染色体畸变试验或叙利亚仓鼠胚胎细胞转化试验、小鼠微核试验结果均为阴性。

##### 生殖毒性:

匹维溴铵剂量达 50 mg/kg 剂量时, 对雄性大鼠生育力未见影响。雌性大鼠中, 50 mg/kg 剂量下可见妊娠率下降、不孕数量增加、胎盘吸收数量增加, 但对胚胎和子代发育未见明显影响。

在大鼠和兔胚胎-胎仔发育毒性试验中, 可见母体毒性和死亡, 大鼠 150 mg/kg 和兔 180 mg/kg 剂量下可见胎仔数量减少, 吸收胎数量增加, 着床后流产增加, 胎仔体重和胎盘重量降低, 变异率增加。大鼠 25 和 50 mg/kg 剂量下未见明显影响。兔在 60 mg/kg 剂量下可见腹泻, 未见其它毒性反应。在大鼠和兔中未见致畸作用。在一项大鼠围产期毒性试验中, 母鼠于妊娠第 16 天至哺乳期第 21 天给予匹维溴铵 50 或 150 mg/kg。150 mg/kg 剂量下, 可见因母体毒性继发的生殖毒性, 子代体重增加减慢, 毛发生长、耳朵展开和眼睛张开的发育延迟。50 mg/kg 剂量下未见母体毒性和发育毒性。致癌性:

匹维溴铵在小鼠(30、120、480 mg/kg, 给药 111 周)和大鼠(20、60/80、180/320 mg/kg, 雄鼠给药 126 周, 雌鼠 145 周)致癌性试验中, 未见致癌作用。

### 【药代动力学】

口服给药后, 匹维溴铵迅速吸收, 在 1 小时内达到血药浓度峰值。药物通过肝脏进行广泛代谢和消除。消除半衰期为 1.5 小时。口服制剂的绝对生物利用度非常低(<1%)。排泄的主要途径是通过粪便。

匹维溴铵的血浆蛋白结合率高(95-97%)。

### 【贮藏】

避光, 干燥处保存。

### 【包装】

铝塑包装: 15 片, 30 片 / 盒。

### 【有效期】

24 个月。

### 【执行标准】

进口药品注册标准: JX20160115

### 【批准文号】

药品批准文号: 国药准字 HJ 20160396

### 【上市许可持有人】

名 称: ABBOTT LABORATORIES LIMITED  
注册地址: NO.1 Q.HOUSE LUMPINI BUILDING,  
30TH&33RD FLOOR, SOUTH SATHORN ROAD,  
THUNGMAHAMEK, SATHORN,  
BANGKOK 10120, THAILAND 泰国

### 【生产企业】

企业名称: MYLAN LABORATORIES SAS  
生产地址: ROUTE DE BELLEVILLE, LIEU-DIT MAILLARD,  
01400 CHATILLON-SUR-CHALARONNE,  
FRANCE 法国

### 【境内联系机构】

名 称: 雅培贸易(上海)有限公司  
地 址: 上海市南京西路388号仙乐斯广场32楼  
邮 政 编 码: 200003  
联 系 方 式: 021-23204200  
传 真: 021-63346311

50077264 CL 4301

pharmacode  
>  
>  
>  
>  
>

50