

普鲁泊福 PDF转换可能丢失图片或格式，建议阅读原文

[https://www.100test.com/kao\\_ti2020/311/2021\\_2022\\_\\_E6\\_99\\_AE\\_E9\\_B2\\_81\\_E6\\_B3\\_8A\\_E7\\_c22\\_311057.htm](https://www.100test.com/kao_ti2020/311/2021_2022__E6_99_AE_E9_B2_81_E6_B3_8A_E7_c22_311057.htm) 药品名称普鲁泊福 英文名称propofol 类别静脉麻醉药制剂注射液：每支200mg

(20ml)；500mg(50ml)。分子式成分药理及应用本品为烷基酚类的短效静脉麻醉药。静注后迅速分布于全身，40秒钟内可产生睡眠状态，进入麻醉迅速、平稳。 $t_{1/2}$  为1.8~8.3分钟。可能在肝中经过主要与葡萄糖醛酸结合而代谢，代谢物由尿排出， $t_{1/2}$  为34~60分钟。 $v_d$ 为2.83l/kg，血浆蛋白结合率97%~98%。如与芬太尼合用，则本品的血药浓度升高。本品的镇痛效应较弱，可使颅内压降低、脑耗氧量及脑血流量减少。对呼吸系统有抑制作用，可出现暂时性呼吸停止；对循环系统也有抑制作用，可出现血压降低。本品的麻醉恢复迅速，约8分钟，恢复期可出现恶心、呕吐和头痛。主要用于全身麻醉的诱导和维持。常与硬膜外或脊髓麻醉同时应用，也常与镇痛药、肌松药及吸入性麻醉药同用。适用于门诊患者。贮存3~25℃保存。有效期2年用法用量静脉注射。诱导麻醉：每10秒钟注射40mg，直至产生麻醉。大多数成人用量约2~2.5mg/kg。维持麻醉：常用量为每分钟0.1~0.2mg/kg。注意事项(1)诱导麻醉时有时可出现轻度兴奋现象。(2)如产生低血压或暂时性呼吸停止时，需加用静脉输液或减慢给药速度。(3)静注局部可产生疼痛，但罕见血栓形成或静脉炎。(4)心脏病、呼吸系统疾病、肝肾疾病及衰弱患者应慎用，大于55岁的患者用量宜减少20%。(5)不用于颅内压升高和脑循环障碍的患者；不用于产科麻醉。(6)由于本品的注射液为脂肪乳剂，脂肪代谢紊

乱者慎用。 100Test 下载频道开通，各类考试题目直接下载。  
详细请访问 [www.100test.com](http://www.100test.com)