

晕可平颗粒 YUN KE PING KE LI



精华制药

股票代码：002349

临床运用

LIN CHUANG YUN YONG

1. 眩晕症（其中主要是美尼尔氏病、颈椎病、中耳疾病及中耳手术后遗症等）

典型病例：上海第二医科大学医学系二部利用晕可平颗粒对眩晕症（其中主要是美尼尔氏病、颈椎病、中耳疾病及中耳手术后遗症等）进行治疗。32 例患者，其中美尼尔氏病患者 18 人，颈椎病患者 10 人，中耳疾病及中耳手术后遗症 4 人。服晕可平颗粒每日三次，每次一包，连续七天。治疗结果：18 例美尼尔氏患者总有效率为 88.9%；10 例各类颈椎病患者总有效率为 90%。

2. 颈性眩晕（CV）

典型病例：山东省聊城市人民医院门诊及住院颈性眩晕（CV）患者 60 例，随机分为两组。治疗组 30 例，平均 51 岁；疗程最短 10d，最长 20 年，平均 29 个月。对照组 30 例，平均 50.8 岁；疗程最短 7d，最长 18 年，平均 27.9 个月。两组年龄、性别、病程无显著性差异（ $P>0.05$ ），具有可比性。治疗组口服晕可平颗粒，每次 10g，每日 3 次。对照组给予盐酸氟桂利嗪，每日 10mg，睡前口服。两组均以 2 周为 1 疗程，连续观察 2 个疗程。晕可平颗粒组总有效率为 96.67%，盐酸氟桂利嗪组总有效率为 80%。

3. 脑动脉供血不足

典型病例：潘××，女，27 岁，反复眩晕恶心已有数年，左耳鸣，但听力和前庭功能检查均在正常范围。X 片示颈椎退变，脑动脉供血不足，常因此不能坚持上班，服用晕可平颗粒后，眩晕明显好转，无旋转感觉，恶心消失，耳鸣减轻。

使用说明

SHI YONG SHUO MING

成份：赭石、夏枯草、法半夏、车前草。

功能与主治：潜阳镇肝。用于内耳眩晕症，头晕，目眩症。

用法与用量：开水冲服，一次 10 克，一日 3 次。

规格：10g×6 袋 / 盒，每袋重 10 克。

批准文号：国药准字 Z32020363

●江苏医保 江苏基药 全国独家

宁星®

晕可平颗粒

YUN KE PING KE LI



用晕可平 眩晕可平

精华制药集团股份有限公司

◎公司地址：江苏省南通市港闸经济开发区兴泰路 9 号

◎邮政编码：226005

◎电话号码：(0513) 85609111 85609126

◎传真号码：(0513) 85609115

◎网址：www.ntjhz.com

◎电子邮箱：ntjh@jhoa.net



精华制药集团股份有限公司

Jinghua Pharmaceutical Group Co., Ltd.



产品介绍

CHAN PIN JIE SHAO

晕可平颗粒系全国名老中医、中日友好医院博士生导师史载祥教授经验方，由赭石、夏枯草、法半夏、车前草 4 味中药按照 2.5 : 1 : 1 : 1 比例配制而成，具有潜阳镇肝、利湿化痰的作用。应用于临床 40 余年。

药理作用

YAO LI ZUO YONG

1. 镇静

以三种不同剂量的晕可平一次口服小鼠，对戊巴比妥钠阈下剂量诱导小鼠睡眠未见明显协同作用，但连续给药 3d，中剂量 19.0g/kg 组能明显延长戊巴比妥钠诱导的睡眠时间，表明晕可平在多次给药的情况下有一定的镇静作用。结果见表 1 和表 2。

表1 晕可平对戊巴比妥钠诱导小鼠入睡的影响

制剂	剂量 (g/kg)	动物数 (只)	睡眠数 (只)	入睡率 (%)	P值
对照组	—	39	23	58.97	
晕可平	9.5	39	31	79.49	> 0.05
	19.0	39	25	64.10	> 0.05
	38.0	39	28	71.49	> 0.05

表2 晕可平对戊巴比妥钠所致小鼠睡眠时间的影响

制剂	剂量 (g/kg)	动物数 (只)	睡眠时间 (M±SD)	延长率 (%)	P值
对照组	—	9	45.11±21.37		
晕可平	9.5	9	54.22±28.25	20.20	
	19.0	10	86.60±52.83	91.97	< 0.05
	38.0	10	66.30±42.80	46.97	

结果表明：晕可平颗粒在多次给药的情况下有一定的镇静作用。

2. 镇痛

小鼠分别口服不同剂量的药液后 1h 腹腔注射 1.2% 冰醋酸 0.2ml，5min 后开始计数小鼠因醋酸刺激腹膜而引起的扭体次数，共计 15min。表 3 结果表明，晕可平 3 种剂量均能显著抑制小鼠扭体次数，提示此药有一定的镇痛作用。结果见表 3。

表3 晕可平的镇痛作用（扭体法）

制剂	剂量 (g/kg)	动物数 (只)	扭体次数 (M±SD)	减少率 (%)	P值
对照组	—	15	24.87±12.62		
晕可平	9.5	15	10.60±5.22	57.37	< 0.01
	19.0	15	15.13±7.76	39.14	< 0.05
	38.0	14	12.50±7.90	49.73	< 0.01

结果表明：晕可平 3 种剂量均能显著抑制小鼠扭体次数，提示此药有一定的镇痛作用。

3. 增强对缺血缺氧的耐受力

连续给小鼠灌服药 3d，分别取不同剂量和对照组相同数目的小鼠固定于自制手摇离心机的转盘上，使其离心力的方向由头向脚呈正加速，以 12g(g=980cm/s) 加速度旋转，每次持续 1min，直至动物死亡，计算各鼠的存活时间。两次实验结果表明，给予小鼠 19.0g/kg 的晕可平药液，其存活时间均比对照组明显延长 (P<0.05)。提示，此剂量有显著的抗正加速导致死亡的作用。结果见表 4。

表4 晕可平的镇痛作用（扭体法）

制剂	剂量 (g/kg)	动物数 (只)	扭体次数 (M±SD)	减少率 (%)	P值
对照组	—	25	1.92±0.95		
晕可平	19.0	24	2.58±0.97	34.55	< 0.05
对照组	—	18	1.77±0.73	25.00	< 0.05
晕可平	9.5	18	2.22±1.00	40.62	
	19.0	18	2.50±1.15	15.62	
	38.0	18	2.06±1.11		

结果表明：晕可平对抗旋转所引起的病理变化，能够增强动物脑组织对缺血、缺氧的耐受力。

毒理作用

DU LI ZUO YONG

南通医学院药理学教研室的急性毒性试验结果表明：小鼠灌服晕可平颗粒，最大耐受量大于人临床推荐用量的 100 倍 (50g/Kg)。