

药物与临床

文拉法辛治疗躯体形式障碍30例

赵彩云, 顾冬云, 狄良保, 潘凤英, 管元瑞

(江苏省常熟市第三人民医院精神科, 215558)

收稿日期 2011-5-4 修回日期 2011-6-9 网络版发布日期 接受日期

摘要 目的 对比文拉法辛与舍曲林治疗躯体形式障碍的临床疗效与安全性. 方法将60例躯体形式障碍患者随机分为治疗组和对照组各30例. 治疗组给予文拉法辛缓释胶囊, 第1周75 mg·d⁻¹; 第2,3周可加至150 mg·d⁻¹; 第4周可再增加75 mg·d⁻¹, 最大剂量不超过225 mg·d⁻¹, 平均(142.5±36.0) mg·d⁻¹. 对照组给予舍曲林, 开始50 mg·d⁻¹, 2周后渐增加剂量, 最大剂量不超过100 mg·d⁻¹, 平均(70.8±23.7) mg·d⁻¹. 两组均以汉密尔顿抑郁量表(HAMD)、汉密尔顿焦虑量表(HAMA)、临床疗效总评量表(CGI-SI)、不良反应症状量表(TESS)评定观察8周. 结果 治疗后, 两组患者 HAMD、HAMA评分显著下降 (P<0.01), 组间同期比较差异无统计学意义 (P>0.05). 治疗组与对照组的总有效率分别为 76.7%和73.3%, 差异无统计学意义 (P>0.05). 两组患者治疗后各时点 HAMD总分、HAMA总分及与各自基线评分比较, 均有明显下降, 且差异有统计学意义 (P<0.01), 两组间各时点比较差异无统计学意义 (P>0.05). 两组患者治疗8周后CGI-SI减分值, 组内比较差异均有统计学意义, 组间比较差异均无统计学意义. 治疗组不良反应发生率为56.7%(17/30), 对照组为40.0%(12/30), 差异无统计学意义 (χ²=0.869, P>0.05). 结论 文拉法辛与舍曲林治疗躯体形式障碍疗效相当, 且均较为安全.

关键词 [文拉法辛](#) [舍曲林](#) [躯体形式障碍](#)

分类号 [R971.43](#) [R749.2](#)

DOI: 10.3870/yydb.2012.01.022

对应的英文版文章: [1004-0781\(2012\)01-0055-02](#)

扩展功能

本文信息

- ▶ [Supporting info](#)
- ▶ [PDF\(1080KB\)](#)
- ▶ [\[HTML全文\]\(OKB\)](#)
- ▶ [参考文献\[PDF\]](#)
- ▶ [参考文献](#)

服务与反馈

- ▶ [把本文推荐给朋友](#)
- ▶ [加入我的书架](#)
- ▶ [加入引用管理器](#)
- ▶ [引用本文](#)
- ▶ [Email Alert](#)
- ▶ [文章反馈](#)
- ▶ [浏览反馈信息](#)

相关信息

- ▶ [本刊中 包含“文拉法辛”的 相关文章](#)

▶ 本文作者相关文章

- [赵彩云](#)
- [顾冬云](#)
- [狄良保](#)
- [潘凤英](#)
- [管元瑞](#)