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<sup>-1</sup>;第 2,3周可加至150 mg.d<sup>-1</sup>;第4周可再增加75 mg.d<sup>-1</sup>,最大剂量不超过225 mg.d<sup>-1</sup>,平均(142.5±36.0) mg.d<sup>-1</sup>. 对照组给予舍曲林,开始50 mg.d<sup>-1</sup>,2周后渐增加剂量,最大剂量不超过100 mg.d<sup>-1</sup>. 对照组给予舍曲林,开始50 mg.d<sup>-1</sup>,2周后渐增加剂量,最大剂量不超过100 mg.d<sup>-1</sup>. 对照组给予舍曲林,开始50 mg.d<sup>-1</sup>. 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(X2=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
- ► <u>PDF</u>(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

▶ <u>本刊中 包含"文拉法辛"的 相关</u> 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