

商品名 ヒダントールF配合錠 添付文書情報

一般名	フェニトイン・フェノバルビタール配合剤 (3) 錠	薬価	6.10
規格	1錠	区分	(劇) (向)
製造メーカー	藤永製薬	販売メーカー	藤永製薬 第一三共
薬効	1. 神経系及び感覚器官用医薬品 11. 中枢神経系用薬 113. 抗てんかん剤 1139. その他の抗てんかん剤		

ヒダントールF配合錠の組成・成分

1錠中

フェニトイン：25mg

フェノバルビタール：8.333mg

安息香酸ナトリウムカフェイン：16.667mg

ヒダントールF配合錠の用法・用量

通常成人1日6～12錠を分割経口投与する。なお、年齢、症状により適宜増減する。

【用法及び用量に関連する注意】

眼振、構音障害、運動失調、眼筋麻痺等の症状はフェニトインの過量投与の徴候であることが多いので、このような症状があらわれた場合には、至適有効量まで徐々に減量すること（用量調整をより適切に行うためには、フェニトインの血中濃度測定を行うことが望ましい）。

ヒダントールF配合錠の効能・効果

- [1] てんかんのけいれん発作：強直間代発作（全般けいれん発作、大発作）、焦点発作（ジャクソン型発作を含む）。
- [2] 自律神経発作、精神運動発作。

ヒダントールF配合錠の副作用

次の副作用があらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常が認められた場合には投与を中止するなど適切な処置を行うこと。

1. 重大な副作用：

- 1) 中毒性表皮壊死融解症（Toxic Epidermal Necrolysis：TEN）、皮膚粘膜眼症候群（Stevens-Johnson症候群）、紅皮症（剥脱性皮膚炎）（いずれも頻度不明）：発熱、紅斑、水疱・びらん、そう痒感、咽頭痛、眼充血、口内炎等の異常が認められた場合には、投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 2) 過敏症症候群（頻度不明）：初期症状として発疹、発熱がみられ、さらにリンパ節腫脹、肝機能障害等の臓器障害、白血球増加、好酸球増多、異型リンパ球出現等を伴う遅発性の重篤な過敏症状があらわれることがある（なお、ヒトヘルペスウイルス6再活性化（HHV-6再活性化）等のウイルス再活性化を伴うことが多く、発疹、発熱、肝機能障害等の症状が、投与中止後も再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること）。
- 3) SLE様症状（頻度不明）：発熱、紅斑、関節痛、肺炎、白血球減少、血小板減少、抗核抗体陽性等のSLE様症状があらわれることがある。
- 4) 依存性（頻度不明）：連用により薬物依存を生じることがあるので、観察を十分に行い、用量及び使用期間に注意し慎重に投与すること。また、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、不安、不眠、けいれん、悪心、幻覚、妄想、興奮、錯乱又は抑うつ状態等の離脱症状があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。
- 5) 再生不良性貧血、汎血球減少、無顆粒球症、単球性白血病、血小板減少、溶血性貧血、赤芽球癆（いずれも頻度不明）。
- 6) 劇症肝炎、肝機能障害、黄疸（いずれも頻度不明）：劇症肝炎、著しいAST上昇、著しいALT上昇、著しいγ-GTP上昇等を伴う重篤な肝機能障害、黄疸があらわれることがある。
- 7) 間質性肺炎（頻度不明）：発熱、咳嗽、呼吸困難、胸部X線異常、好酸球増多等を伴う間質性肺炎（肺臓炎）があらわれることがあるので、このような症状があらわれた場合には、投与を中止し、副腎皮質ホルモン剤の投与等の適切な処置を行うこと。
- 8) 呼吸抑制（頻度不明）。
- 9) 悪性リンパ腫、リンパ節腫脹（いずれも頻度不明）。
- 10) 小脳萎縮（頻度不明）：長期投与例であらわれることがある。
- 11) 横紋筋融解症（頻度不明）：筋肉痛、脱力感、CK上昇、血中ミオグロビン上昇及び尿中ミオグロビン上昇等があらわれることがある。また、横紋筋融解症による急性腎障害の発症に注意すること。
- 12) 急性腎障害、間質性腎炎（いずれも頻度不明）。
- 13) 悪性症候群（頻度不明）：発熱、意識障害、筋強剛、不随意運動、発汗、頻脈等があらわれた場合には、本剤の投与中止、体冷却、水分補給、呼吸管理等の適切な処置を行うこと（本症発症時には、白血球増加や血清CK上昇がみられることが多く、また、ミオグロビン尿を伴う腎機能低下がみられることがある）。

2. その他の副作用：

- [1] 過敏症：（頻度不明）猩紅熱様発疹、麻疹様発疹、中毒疹様発疹。
- [2] 血液：（頻度不明）血小板減少、巨赤芽球性貧血。
- [3] 肝臓：（頻度不明）AST上昇・ALT上昇・γ-GTP上昇等の肝機能障害、黄疸。
- [4] 腎臓：（頻度不明）蛋白尿等の腎障害〔連用によりあらわれることがある〕。
- [5] 精神神経系：（頻度不明）不随意運動〔ジスキネジア、舞蹈病アテトーゼ、アステリキシス（asterixis）等〕、ニューロパシー、眩暈、運動失調、注意力低下・集中力低下・反射運動能力低下等、眠気、不眠、頭痛、せん妄、昏迷、鈍重、構音障害、知覚異常、精神機能低下、神経過敏、けいれん増悪・てんかん増悪、興奮、多動。
- [6] ＊眼：（頻度不明）複視、視覚障害、眼振、白内障。
- [7] 消化器：（頻度不明）歯肉増殖〔連用によりあらわれることがある〕、食欲不振、悪心・嘔吐、便秘。
- [8] 骨・歯：（頻度不明）※くる病、※骨軟化症、歯牙形成不全〔連用によりあらわれることがあるので、異常（血清アルカリフォスファターゼ値上昇、血清カルシウム低下・血清無機リン低下等）があらわれた場合には、減量又はビタミンDの投与等適切な処置を行うこと〕、低カルシウム血症。
- [9] 内分泌系：（頻度不明）甲状腺機能検査値異常（血清T3値異常、血清T4値異常等）、高血糖。

[10] その他：（頻度不明）発熱、多毛、血清葉酸値低下、※※ヘマトポルフィリン尿 [※※：連用によりあらわれることがある]、CK上昇、免疫グロブリン低下（IgA低下、IgG低下等）。

＊）。※）。

ヒダントールF配合錠の使用上の注意

【禁忌】

1. 本剤の成分、ヒダントイン系化合物又はバルビツール酸系化合物に対して過敏症の患者。
2. 重篤な心障害のある患者 [血圧降下や心拍数減少するおそれがある]。
3. 重篤な腎機能障害のある患者。
4. 重篤な肝機能障害のある患者。
5. 重篤な肺障害のある患者 [呼吸抑制を起こすおそれがある]。
6. 急性間欠性ポルフィリン症の患者 [ポルフィリン合成が増加し、症状が悪化するおそれがある]。
7. ボリコナゾール投与中、タダラフィル投与中＜肺高血圧症を適応とする場合＞、マシテンタン投与中、チカグレロル投与中、アルテメテル・ルメファントリン投与中、ダルナビル・コビススタット投与中、ドラビリン投与中、イサブコナゾニウム投与中、ルラシドン投与中、エンシトレルビル投与中、ミフェプリストン・ミソプロストール投与中、リルピビリン投与中、ニルマトレルビル・リトナビル投与中、リルピビリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン投与中、ビクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビルアラフェナミド投与中、DRV・COBI・FTC・TAF投与中（ダルナビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド）、EVG・COBI・FTC・TAF投与中（エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド）、ソホスブビル・ペルパタスビル投与中、ソホスブビル投与中、レジパスビル・ソホスブビル投与中、ドルテグラビル・リルピビリン投与中、カボテグラビル投与中、レナカパビル投与中の患者。

【重要な基本的注意】

1. 混合発作型では、単独投与により小発作の誘発又は増悪を招くことがある。
2. 連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、てんかん重積状態があらわれることがあるので、投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと。
3. 連用中は定期的に肝機能・腎機能、血液検査を行うことが望ましい。
4. 眠気、注意力・集中力・反射運動能力等の低下が起こることがあるので、本剤投与中の患者には自動車の運転など危険を伴う機械の操作に従事させないよう注意すること。
5. 長期投与例で、小脳萎縮があらわれることがあり、持続した血中濃度上昇との関連が示唆されているので、小脳症状（眼振、構音障害、運動失調等）に注意し、定期的に検査を行うなど観察を十分に行うこと。
6. 複視、視覚障害、眼振、白内障があらわれることがあるので、定期的に視力検査を行うことが望ましい。

【合併症・既往歴等のある患者】

1. 虚弱者：呼吸抑制を起こすことがある。また、虚弱者の場合、連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、てんかん重積状態があらわれることがある。
2. 呼吸機能低下している患者：呼吸抑制を起こすことがある。
3. 頭部外傷後遺症又は進行した動脈硬化症の患者：本剤の作用が強くあらわれることがある。
4. 心障害＜重篤な心障害を除く＞のある患者：血圧降下や心拍数減少するおそれがある。
5. 血液障害のある患者：血液障害が悪化するおそれがある。

6. 消化性潰瘍のある患者：潰瘍が悪化するおそれがある。
7. 甲状腺機能低下症の患者：甲状腺機能の異常をきたすおそれがある。
8. アルコール中毒のある患者：中枢抑制作用が増強される。
9. 薬物依存傾向又は薬物依存の既往歴のある患者：精神依存及び身体依存を示すおそれがある。
10. 重篤な神経症の患者：依存を示すおそれがある。
11. 糖尿病の患者：2型糖尿病の患者で、高血糖を起こしたとの報告がある。

【腎機能障害患者】

- 1) 重篤な腎機能障害のある患者：投与しないこと（症状の悪化、血中濃度上昇のおそれがある）。
- 2) 腎機能障害＜重篤な腎機能障害を除く＞のある患者：症状の悪化、血中濃度上昇のおそれがある。

【肝機能障害患者】

- 1) 重篤な肝機能障害のある患者：投与しないこと（症状の悪化、血中濃度上昇のおそれがある）。
- 2) 肝機能障害＜重篤な肝機能障害を除く＞のある患者：症状の悪化、血中濃度上昇のおそれがある。

【妊婦】

- 1) 妊婦又は妊娠している可能性のある女性には、治療上の有益性（母体のてんかん発作頻発を防ぎ、胎児を低酸素状態から守る）が危険性を上回ると判断される場合にのみ投与すること（妊娠中にフェニトイン、フェノバルビタールを投与された患者の中に、奇形を有する児（口唇裂、口蓋裂、心奇形、大動脈縮窄症等）を出産した例が多いとの疫学的調査報告がある）。
- 2) 妊娠中にやむを得ず本剤を投与する場合には、可能な限り他の抗てんかん剤と併用しないことが望ましい（妊娠中にフェニトインを他の抗てんかん剤（特にブリミドン）と併用して投与された患者群に、奇形を有する児を出産した例がフェニトイン単独投与群と比較して多いとの疫学的調査報告がある）。
- 3) 妊娠中の投与により、児に腫瘍（神経芽細胞腫等）がみられたとの報告がある。
- 4) 妊娠中の投与により、新生児に出血傾向、呼吸抑制等を起こすことがある。
- 5) 分娩前に連用した場合、出産後新生児に離脱症状（多動、振戦、反射亢進、過緊張等）があらわれることがある。
- 6) 妊娠中の投与により、葉酸低下が生じるとの報告がある。

【授乳婦】

授乳を避けさせること（フェノバルビタールはヒト乳汁中へ移行し、新生児、乳児に傾眠、哺乳量低下を起こすことがある）。

【高齢者】

- 1) 少量から投与を開始するなど慎重に投与し、なお、投与を中止する場合には、徐々に減量するなど慎重に行うこと（呼吸抑制、興奮、抑うつ、錯乱等があらわれやすい）。
- 2) 連用中における投与量の急激な減少ないし投与の中止により、てんかん重積状態があらわれることがある。

【相互作用】

フェニトインは、主として薬物代謝酵素CYP2C9及び一部CYP2C19で代謝され、また、CYP3A、CYP2B6及びP糖蛋白の誘導作用を有する。フェノバルビタールは、CYP3A等の誘導作用を有する。

1. 併用禁忌：

[1] ポリコナゾール：

- ①. ポリコナゾール＜ブイフェンド＞〔フェニトインの血中濃度が上昇することがある（ポリコナゾールが肝代謝を抑制する）〕。
 - ②. ポリコナゾール＜ブイフェンド＞〔ポリコナゾールの代謝が促進され血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A4）誘導作用による）〕。
- [2] タダラフィル＜肺高血圧症を適応とする場合＞＜アドシルカ＞、マシテンタン＜オプスミット＞、チカグレロル＜ブリリント＞、アルテメテル・ルメファントリン＜リアメット配合錠＞、ダルナビル・コビススタット＜プレジコビックス配合錠＞、ドラビリン＜ピフェルトロ＞、イサブコナゾニウム＜クレセンバ＞〔これらの薬剤の代謝が促進され血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導による）〕。
 - [3] ルラシドン＜ラツーダ＞、エンシトレルビル＜ゾコーバ＞〔これらの薬剤の代謝が促進され血中濃度が低下することがある（フェニトインの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導による）〕。
 - [4] ミフェプリストン・ミソプロストール＜メフィーゴ＞〔ミフェプリストンの代謝が促進され血中濃度が低下し効果が減弱するおそれがあるので、本剤の影響がなくなるまで投与しないこと（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用による）〕。
 - [5] リルピビリン＜エジュラント＞〔リルピビリンの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用による）〕。
 - [6] ニルマトレルビル・リトナビル＜パキロビッド＞〔ニルマトレルビル及びリトナビルの血中濃度が低下し抗ウイルス作用の消失や耐性出現のおそれがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用による）〕。
 - [7] リルピビリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタビン＜オデフシィ配合錠＞〔リルピビリン及びテノホビル アラフェナミドの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [8] ビクテグラビル・エムトリシタビン・テノホビル アラフェナミド＜ビクタルビ配合錠＞〔ビクテグラビル及びテノホビル アラフェナミドの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [9] ダルナビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビルアラフェナミド＜シムツーザ配合錠＞〔ダルナビル・コビススタット及びテノホビルアラフェナミドの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [10] EVG・COBI・FTC・TAF（エルビテグラビル・コビススタット・エムトリシタビン・テノホビルアラフェナミド）＜ゲンボイヤ配合錠＞〔エルビテグラビル・コビススタット・テノホビルアラフェナミドの血中濃度低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [11] ソホスブビル・ベルパタスビル＜エブクルーサ配合錠＞〔ソホスブビル及びベルパタスビルの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [12] ソホスブビル＜ソバルディ＞、レジパスビル・ソホスブビル＜ハーボニー配合錠＞〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがある（フェニトインのP糖蛋白誘導作用による）〕。
 - [13] ドルテグラビル・リルピビリン＜ジャルカ配合錠＞〔ドルテグラビル及びリルピビリンの血中濃度が低下することがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用及びUGT1A1誘導作用による）〕。
 - [14] カボテグラビル＜ボカブリア＞〔カボテグラビルの代謝が促進され血中濃度が低下するおそれがある（フェニトイン、フェノバルビタールのUGT1A1誘導作用によると考えられる）〕。
 - [15] レナカパビル＜シュンレンカ＞〔レナカパビルの血中濃度が低下するため効果が減弱し耐性発現のおそれがある（フェニトイン、フェノバルビタールの肝薬物代謝酵素（CYP3A）誘導作用、P糖蛋白誘導作用及びUGT1A1誘導作用による）〕。

2. 併用注意：

[1] ゾニサミド、トピラマート、クロラムフェニコール、タクロリムス、テラプレビル：

- ①. ゾニサミド、トピラマート、クロラムフェニコール [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（これらの薬剤が肝代謝を抑制すると考えられている）]。
- ②. ゾニサミド、トピラマート、クロラムフェニコール [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用によると考えられている）]。
- ③. タクロリムス、テラプレビル [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（機序は不明である）]。
- ④. タクロリムス、テラプレビル [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用によると考えられている）]。

[2] ルフィナミド：

- ①. ルフィナミド [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（機序不明）]。
- ②. ルフィナミド [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（機序不明）]。

[3] クロバザム：

- ①. クロバザム [フェニトイン・フェノバルビタールの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（機序不明）]。
- ②. クロバザム [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）]。

[4] スチリペントール：

- ①. スチリペントール [フェニトイン・フェノバルビタールの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（スチリペントールが肝代謝を抑制する）]。
- ②. スチリペントール [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）]。

[5] カルバマゼピン：

- ①. カルバマゼピン [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（カルバマゼピンが肝代謝を抑制する）]。
- ②. カルバマゼピン [フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの血中濃度の上昇に注意すること（カルバマゼピンの肝薬物代謝酵素誘導作用による）]。
- ③. カルバマゼピン [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）]。

[6] ネルフィナビル：

- ①. ネルフィナビル [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（ネルフィナビルが肝代謝を抑制すると考えられている）]。
- ②. ネルフィナビル [フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの

血中濃度の上昇に注意すること（機序不明）】。

- ③. ネルフィナビル [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（機序は不明であるが、本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用等が考えられている）】。

[7] バルプロ酸：

- ①. バルプロ酸 [フェニトイン・フェノバルビタールの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（バルプロ酸が肝代謝を抑制する）】。
- ②. バルプロ酸 [フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの血中濃度の上昇に注意すること（バルプロ酸による蛋白結合からの置換により、遊離フェニトイン濃度が上昇し、肝代謝が促進すると考えられている）】。
- ③. バルプロ酸 [バルプロ酸の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）】。
- ④. バルプロ酸 [バルプロ酸による高アンモニア血症の発現リスクが高まるおそれがある（機序不明）】。

[8] 中枢神経抑制剤（フェノチアジン誘導体、バルビツール酸誘導体、トランキライザー等）、抗ヒスタミン剤（ジフェンヒドラミン等）、アルコール [相互に作用が増強されることがあるので、減量するなど注意すること（フェノバルビタールとの相加的中枢神経抑制作用による）】。

[9] MAO阻害剤 [相互に作用が増強されることがあるので、減量するなど注意すること（機序不明）】。

[10] 三環系抗うつ剤、四環系抗うつ剤、トラゾドン：

- ①. 三環系抗うつ剤（イミプラミン等）、四環系抗うつ剤（マプロチリン等）、トラゾドン [相互に作用が増強されることがあるので、減量するなど注意すること（フェノバルビタールとの相加的中枢神経抑制作用による）】。
- ②. 三環系抗うつ剤（イミプラミン等）、四環系抗うつ剤（マプロチリン等）、トラゾドン [フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（機序不明）】。
- ③. 三環系抗うつ剤（イミプラミン等）、四環系抗うつ剤（マプロチリン等）、トラゾドン [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）】。

[11] クマリン系抗凝血剤：

- ①. クマリン系抗凝血剤（ワルファリン） [フェニトインの血中濃度が上昇することがあるので、通常より頻回に血液凝固時間の測定を行い、クマリン系抗凝血剤の用量を調整すること；フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（クマリン系抗凝血剤が肝代謝を抑制する）】。
- ②. クマリン系抗凝血剤（ワルファリン） [クマリン系抗凝血剤の作用が増強することがあるので、通常より頻回に血液凝固時間の測定を行い、クマリン系抗凝血剤の用量を調整すること（フェニトインによる蛋白結合からの置換により、クマリン系抗凝血剤の血中濃度が上昇する）】。
- ③. クマリン系抗凝血剤（ワルファリン） [クマリン系抗凝血剤の作用が減弱することがあるので、通常より頻回に血液凝固時間の測定を行い、クマリン系抗凝血剤の用量を調整すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）】。

[12] メチルフェニデート [フェニトイン・フェノバルビタールの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（メチルフェニデートが肝代謝を抑制するためと考えられている）】。

[13] CYP2C9を阻害する薬剤又はCYP2C19を阻害する薬剤（アミオダロン、シメチジン、スルファメトキサゾール・トリメトプリム、チクロピジン、フルコナゾール、フルボキサミン、ホスフルコナゾール、ミコナゾール、セリチ

ニブ、アシミニブ、ニチシノン）、アロプリノール、イソニアジド、エトスクシミド、オメブラゾール、ジスルフィラム、ジルチアゼム、スルチアム、パラアミノサリチル酸、エソメブラゾール〔フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（これらの薬剤又は代謝物が肝代謝を抑制すると考えられている）〕。

[14] フルオロウラシル系薬剤（テガフル製剤、ドキシフルリジン等）〔フェニトインの血中濃度が上昇することがあり、フェニトインの中毒症状があらわれることがあるので、このような場合には、減量するなど注意すること（機序不明）〕。

[15] テオフィリン、アミノフィリン水和物：

①. テオフィリン、アミノフィリン水和物〔フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの血中濃度の上昇に注意すること（機序不明）〕。

②. テオフィリン、アミノフィリン水和物〔テオフィリンの血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）〕。

[16] リファンピシン、アパルタミド、レテルモビル〔フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの血中濃度の上昇に注意すること（これらの薬剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）〕。

[17] ジアゾキシド、シスプラチン、ビンカルカロイド（ピンクリスチン等）、シプロフロキサシン、ピガバトリン〔フェニトインの血中濃度が低下することがあり、本剤の作用が減弱することがあるので、けいれん等のてんかん発作の発現に注意し、また、これらの薬剤を減量又は中止する場合には、フェニトインの血中濃度の上昇に注意すること（機序不明）〕。

[18] イリノテカン〔イリノテカンの活性代謝物の血中濃度が低下し作用が減弱することがあるので、併用を避けることが望ましい（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）〕。

[19] 主にCYP3Aの基質となる薬剤（アゼルニジピン、イグラチモド、イトラコナゾール、イマチニブ、オンダンセトロン、キニジン、クエチアピン、ジソピラミド、ニソルジピン、ニフェジピン、フェロジピン、ブラジカンテル、ベラパミル、モンテルカスト等、副腎皮質ホルモン剤（デキサメタゾン等）、卵胞ホルモン剤・黄体ホルモン剤（ノルゲストレル・エチニルエストラジオール等）、PDE5阻害剤（タダラフィル＜勃起不全・前立腺肥大症に伴う排尿障害を適応とする場合＞＜シアリス、ザルティア＞、シルデナフィル、バルデナフィル））、パロキセチン、フレカイニド、メキシレチン〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）〕。

[20] CYP3A及びP糖蛋白の基質となる薬剤（アピキサパン、ミラベグロン、レンバチニブ等）〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による）〕。

[21] P糖蛋白の基質となる薬剤（グレカプレビル・ピブレンタスビル、テノホビル アラフェナミド、ニンテダニブ等）〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤のP糖蛋白誘導作用による）〕。

[22] ラモトリギン、デフェラシロクス、カナグリフロジン、ラルテグラビル〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤がこれらの薬剤のグルクロン酸抱合を促進する）〕。

[23] ポサコナゾール〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（フェニトインのUGT1A4誘導作用及び/又はP糖蛋白誘導作用による）〕。

[24] シクロスポリン〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用、又はフェニトインの吸収阻害作用が考えられている）〕。

[25] 甲状腺ホルモン剤（レボチロキシン等）〔これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が

減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（機序不明）】。

- [26] カスポファンギン [これらの薬剤の血中濃度が低下することがあり、これらの薬剤の作用が減弱することがあるので、用量に注意し、また、本剤を減量又は中止する場合には、これらの薬剤の血中濃度の上昇に注意すること（フェニトインがカスポファンギンの取り込み輸送過程に影響し、カスポファンギンのクリアランス誘導が起こると考えられている）】。
- [27] ドルテグラビル、ドルテグラビル・ラミブジン、ドルテグラビル・アバカビル・ラミブジン [ドルテグラビルの血中濃度が低下することがある（本剤の肝薬物代謝酵素（CYP3A4）誘導作用及びUGT1A1誘導作用による）】。
- [28] アルペンダゾール [アルペンダゾールの活性代謝物の血中濃度が低下し効果が減弱することがある（機序不明）】。
- [29] ドキシサイクリン [ドキシサイクリンの血中濃度半減期が短縮することがある（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による）】。
- [30] 非脱分極性筋弛緩剤（ベクロニウム等） [フェニトインを長期前投与した場合、非脱分極性筋弛緩剤の作用が減弱することがある（機序不明）】。
- [31] 血糖降下剤（インスリン、経口血糖降下剤） [血糖降下剤の作用が減弱され高血糖を起こすことがあるので、血糖の上昇に注意すること（フェニトインのインスリン分泌抑制作用による）】。
- [32] 利尿剤（チアジド系降圧利尿剤等） [起立性低血圧が増強されることがあるので、減量するなど注意すること（機序は不明であるが、高用量のフェノバルビタールは血圧を低下させることがある）】。
- [33] アセタゾラミド [くる病、骨軟化症があらわれやすい（本剤によるビタミンDの不活性化促進、又はアセタゾラミドによる腎尿細管障害、代謝性アシドーシス等が考えられている）】。
- [34] アセトアミノフェン [本剤の長期連用者は、アセトアミノフェンの代謝物による肝障害を生じやすくなる（本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用により、アセトアミノフェンから肝毒性を持つN-アセチル-p-ベンゾキノニンイミンへの代謝が促進されることが考えられている）】。
- [35] セイヨウオトギリソウ＜セント・ジョーンズ・ワート＞含有食品（St.John's Wort） [フェニトイン・フェノバルビタールの代謝が促進され血中濃度が低下するおそれがあるので、本剤投与時はセイヨウオトギリソウ含有食品を摂取しないよう注意すること（セイヨウオトギリソウの肝薬物代謝酵素誘導作用によると考えられている）】。

【過量投与】

1. 症状：過量投与時、初期症状は、呼吸抑制、眼振、構音障害、運動失調、眼筋麻痺等であり、その他の徴候として振戦、過度の緊張亢進、嗜眠、言語障害、嘔気、嘔吐がみられる（重症の場合は、昏睡状態、血圧低下になり、呼吸障害、血管系抑制、肺合併症、腎障害により死亡することがある）。
2. 処置：過量投与時、炭酸水素ナトリウム投与による尿アルカリ化、利尿剤投与により薬物の排泄を促進させる（重症の場合は、血液透析や血液灌流を考慮すること）。

【適用上の注意】

1. 薬剤交付時：PTP包装の薬剤はPTPシートから取り出して服用するよう指導すること（PTPシートの誤飲により、硬い鋭角部が食道粘膜へ刺入し、更には穿孔をおこして縦隔洞炎等の重篤な合併症を併発することがある）。

【その他の注意】

1. 臨床使用に基づく情報：
 - 1) 血清免疫グロブリン異常（IgA異常、IgG異常等）があらわれることがある。
 - 2) 経腸栄養剤投与中の患者で、フェニトインの血中濃度が低下したとの報告がある。
 - 3) フェニトイン、フェノバルビタールと他の抗てんかん薬（カルバマゼピン）との間に交差過敏症（過敏症候群を含む皮膚過敏症）を起こしたとの報告がある。

- 4) 海外で実施された複数の抗てんかん薬における、てんかん、精神疾患等を対象とした199のプラセボ対照臨床試験の検討結果において、自殺念慮及び自殺企図の発現のリスクが、抗てんかん薬の服用群でプラセボ群と比較して約2倍高く（抗てんかん薬服用群：0.43%、プラセボ群：0.24%）、抗てんかん薬の服用群では、プラセボ群と比べ1000人あたり1.9人多いと計算された（95%信頼区間：0.6-3.9）。また、てんかん患者のサブグループでは、プラセボ群と比べ1000人あたり2.4人多いと計算されている。
2. 非臨床試験に基づく情報：フェノバルビタールをラット及びマウスに長期間大量投与（ラット：25mg/kg、マウス：75mg/kg）したところ、対照群に比較して肝腫瘍の発生が有意に増加したとの報告がある。

【保険給付上の注意】

1. 投薬期間制限に関する情報：本剤は厚生労働省告示第97号（平成20年3月19日付）に基づき、1回90日分を限度として投薬する。

【保管上の注意】

室温保存。



薬学をはじめとする専門知識と情報処理技術が実現する高い信頼性と豊富な情報量

医薬品データベースの決定版 『 DIR 』

Copyright© 2005-2025 e-pharma All rights reserved.