

\*\*2024年2月改訂(第2版)

\*2023年1月改訂(第1版)

日本標準商品分類番号

871125・871134

貯法: 室温保存

催眠鎮静剤・抗けいれん剤

承認番号 22100AMX00482

有効期間: 3年

日本薬局方

販売開始 1966年2月

劇薬

## フェノバルビタール散10%

向精神薬(第三種向精神薬)

フェノバルビタール散10%「シオエ」

\*注意—習慣性あり

習慣性医薬品\*

処方箋医薬品\*\*

10% Phenobarbital Powder "SIOE"

\*\*注意—医師等の処方箋により使用すること。

### 2. 禁忌(次の患者には投与しないこと)

- 2.1 本剤の成分又はバルビツール酸系化合物に対して過敏症の患者
- 2.2 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。]
- 2.3 ボリコナゾール、タダラフィル(肺高血圧症を適応とする場合)、マシテンタン、チカグレロル、アルテメテル・ルメファントリン、ダルナビル・コピシスタット、ドラビリン、イサブコナゾニウム、ミフェプリストン・ミソプロストール、リルピピリン、ニルマトレルビル・リトナビル、リルピピリン・テノホビル アラフェナミド・エムトリシタピン、ビクテグラビル・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド、ダルナビル・コピシスタット・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド、エルビテグラビル・コピシスタット・エムトリシタピン・テノホビル アラフェナミド、ソホスブビル・ベルパタスビル、ドルテグラビル・リルピピリン、カボテグラビルを投与中の患者[10.1参照]

\*\*

### 6. 用法及び用量

効能又は効果	用法及び用量
不眠症	フェノバルビタールとして、通常成人1回30~200mgを就寝前に経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。
不安緊張状態の鎮静	フェノバルビタールとして、通常成人1日30~200mgを1~4回に分割経口投与する。 なお、年齢、症状により適宜増減する。
てんかんのけいれん発作	
自律神経発作、精神運動発作	

### 7. 用法及び用量に関連する注意

#### 〈不眠症〉

就寝の直前に服用させること。また、服用して就寝した後、睡眠途中において一時的に起床して仕事等をする可能性があるときは服用させないこと。

### 8. 重要な基本的注意

#### 〈効能共通〉

- \*8.1 連用中は定期的に肝・腎機能、血液検査を行うことが望ましい。[9.2、9.3、11.1.4、11.1.5参照]
- \*8.2 連用により薬物依存を生じることがあるので、てんかんの治療に用いる場合以外は、漫然とした継続投与による長期使用を避けること。本剤の投与を継続する場合には、治療上の必要性を十分に検討すること。[9.1.6、9.1.7、11.1.3参照]
- \*8.3 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等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。  
〈てんかんのけいれん発作、自律神経発作、精神運動発作〉
- \*8.4 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。[9.1.1、9.8.2参照]

### 3. 組成・性状

#### 3.1 組成

販売名	フェノバルビタール散10%「シオエ」
有効成分	1g中 日本薬局方フェノバルビタール 0.1g
添加剤	ヒドロキシプロピルセルロース、乳糖水和物、赤色3号アルミニウムレーキ

#### 3.2 製剤の性状

販売名	フェノバルビタール散10%「シオエ」
性状	淡紅色の散剤である。

### 4. 効能又は効果

- 不眠症
- 不安緊張状態の鎮静
- 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)
- 自律神経発作、精神運動発作

9. 特定の背景を有する患者に関する注意

9.1 合併症・既往歴等のある患者

\*9.1.1 虚弱者

呼吸抑制を起こすことがある。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、てんかん重積状態があらわれることがある。[8.4、11.1.6 参照]

9.1.2 呼吸機能の低下している患者

呼吸抑制を起こすことがある。[11.1.6 参照]

9.1.3 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。

9.1.4 心障害のある患者

血圧低下や心拍数減少を起こすおそれがある。

9.1.5 アルコール中毒のある患者

中枢抑制作用が増強される。

\*9.1.6 薬物依存の傾向又は既往歴のある患者

精神依存及び身体依存を示すことがある。  
[8.2、11.1.3 参照]

\*9.1.7 重篤な神経症の患者

依存を示すおそれがある。[8.2、11.1.3 参照]

9.1.8 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。

\*9.2 腎機能障害患者

症状の悪化、また血中濃度上昇のおそれがある。  
[8.1 参照]

\*9.3 肝機能障害患者

症状の悪化、また血中濃度上昇のおそれがある。  
[8.1、11.1.5 参照]

9.5 妊婦

9.5.1 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止、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。妊娠中に本剤を単独、又は併用投与された患者の中に、口唇裂、口蓋裂、心奇形、大動脈縮窄症等を有する児を出産した例が多いとの疫学的調査報告がある。

9.5.2 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。

9.5.3 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。

9.5.4 妊娠中の投与により、葉酸低下が生じるとの報告がある。

9.6 授乳婦

授乳を避けさせること。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。

9.7 小児等

小児等を対象とした臨床試験は実施していない。

9.8 高齢者

9.8.1 少量から投与を開始するなど慎重に投与すること。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。[11.1.3、11.1.6 参照]

\*9.8.2 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。[8.4 参照]

10. 相互作用

本剤は薬物代謝酵素 CYP3A 等の誘導作用を有する。

10.1 併用禁忌（併用しないこと）

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ボリコナゾール (ブイフェンド) 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・ コビシスタット (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) [2.3 参照]	これらの薬剤の代謝が促進され、血中濃度が低下するおそれがある。	本剤の肝薬物代謝酵素 (CYP3A) 誘導作用による。
** ミフェプリストン・ ミソプロストール (メフィーゴ) [2.3 参照]	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。
リルピビリン (エジュラント) [2.3 参照]	リルピビリンの代謝が促進され、血中濃度が低下するおそれがある。	
** ニルマトレルビル・ リトナビル (パキロビッド) [2.3 参照]	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。	
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 (オデフシイ配合 錠) [2.3 参照]	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おそれがある。	本剤の肝薬物代謝酵素 (CYP3A) 誘導作用及び P 糖蛋白誘導作用による。
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) [2.3 参照]	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ため、この薬剤の効果が減弱し、この薬剤に対する耐性が発現する可能性がある。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
ダルナビル・コビシスタット・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) [2.3 参照]	ダルナビル、コビシ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おそれがある。	本剤の肝薬物代謝酵素 (CYP3A) 誘導作用及びP糖蛋白誘導作用による。
エルビテグラビル・コビシスタット・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) [2.3 参照]	エルビテグラビル、コビシ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おそれがある。	
ソホスブビル・ベルパタスビル (エプクルーサ配合錠) [2.3参照]	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おそれがある。	
ドルテグラビル・リルピピリン (ジャルカ配合錠) [2.3 参照]	ドルテグラビル及びリルピピリンの血中濃度が低下するおそれがある。	本剤の肝薬物代謝酵素 (CYP3A) 誘導作用及びUGT1A1 誘導作用による。
** カボテグラビル (ボカブリア) [2.3 参照]	カボテグラビルの血中濃度が低下するおそれがある。	本剤の UGT1A1 誘導作用によると考えられている。

### 10.2 併用注意 (併用に注意すること)

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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、トピラマート等 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。	相加的中枢神経抑制作用による。
MAO 阻害剤		機序不明
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	(1) 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。 (2) これらの抗うつ剤の血中濃度が低下することがある <sup>注)</sup> 。	(1) 相加的中枢神経抑制作用による。 (2) 本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による。
メチルフェニデート	本剤の血中濃度が上昇することがあるので、本剤を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と考えられている。

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
** バルプロ酸	(1) 本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されることがある。 (2) バルプロ酸の血中濃度が低下することがある <sup>注)</sup> 。 (3) 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。	(1) バルプロ酸が肝代謝を抑制する。 (2) 本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による。 (3) 機序不明
** スチリペントール	(1) 本剤の血中濃度が上昇し、作用が増強されることがある。 (2) スチリペントールの血中濃度が低下することがある <sup>注)</sup> 。	(1) スチリペントールが肝代謝を抑制する。 (2) 本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による。
クロバザム	(1) 本剤の血中濃度が上昇することがある。 (2) クロバザムの血中濃度が低下することがある <sup>注)</sup> 。	(1) 機序不明 (2) 本剤の肝薬物代謝酵素誘導作用による。
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。
主に CYP3A の基質となる薬剤 アゼルニジピン イグラチモド イマチニブ カルバマゼピン シクロスポリン ゾニサミド タクロリムス フェロジピン 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 ノルゲステレル・エチニルエストラジオール等	これらの薬剤の血中濃度が低下し、作用が減弱することがあるので、用量に注意すること <sup>注)</sup> 。	

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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 イル、バルデ ナフィル	これらの薬剤の血中 濃度が低下し、作用 が減弱することが あるので、用量に注意 すること <sup>注)</sup> 。	本剤の肝薬物 代謝酵素誘導 作用による。
アミノフィリン 水和物 クロラムフェニ コール テオフィリン パロキセチン フレカイニド メトロニダゾール		
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 とがある <sup>注)</sup> 。	本剤がこれらの 薬剤のグルクロン 酸抱合を促進 する。
ルフィナミド		機序不明
アピキサパン		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。
ソホスブビル レジパスビル・ ソホスブビル 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		本剤の P 糖蛋白 誘導作用による。
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・ アパカビル・ラミ ブジン	ドルテグラビルの 血中濃度が低下す るおそれがある。	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。
レナカパビルナ トリウム	レナカパビルの血 漿中濃度が低下す る可能性があり、レ ナカパビルの効果 が減弱し、レナカパ ビルに対する耐性 が発現する可能性 がある。本剤との併用 は推奨されない。	本剤の中程度の CYP3A、P-gp 及び UGT1A1 誘導作用による。
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。

\*\*

\*\*

薬剤名等	臨床症状・措置方法	機序・危険因子
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。
アルベンダゾール	アルベンダゾールの 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
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 本剤は血圧を低 下させることが ある。
アセタゾラミド	クル病、骨軟化症が あられやすい。	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。
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 進されると考え られている。
セイヨウオトギリ ソウ (St.John's Wort、セント・ ジョーンズ・ワート) 含有食品	本剤の代謝が促進され 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。
リオチロンナト リウム レボチロキシナ トリウム水和物	これらの薬剤の血中 濃度を低下させるこ とがあるので、併用す る場合にはこれらの薬 剤を増量するなど慎重 に投与すること。	本剤は甲状腺ホ ルモンの異化を 促進すると考え られている。

\*\*

\*\*

注) 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。

## 11. 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。

### 11.1 重大な副作用

#### 11.1.1 中毒性表皮壊死融解症 (Toxic Epidermal Necrolysis : TEN) (頻度不明)、皮膚粘膜眼症候群 (Stevens-Johnson 症候群) (頻度不明)、紅皮症 (剥脱性皮膚炎) (頻度不明)

発熱、紅斑、水疱・びらん、痒痒感、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。

#### 11.1.2 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 (HHV-6) 等のウイルスの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再燃あるいは遷延化することがあるので注意すること。

#### \*11.1.3 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。[8.2、9.1.6、9.1.7、9.8.1 参照]

#### 11.1.4 顆粒球減少 (頻度不明)、血小板減少 (頻度不明) [8.1 参照]

#### \*11.1.5 肝機能障害 (頻度不明)

AST、ALT、 $\gamma$ -GTP の上昇等を伴う肝機能障害があらわれることがある。[8.1、9.3 参照]

#### 11.1.6 呼吸抑制 (頻度不明)

[9.1.1、9.1.2、9.8.1 参照]

### 11.2 その他の副作用

	頻度不明
過敏症	猩紅熱様発疹、麻疹様発疹、中毒疹様発疹
血液	血小板減少、巨赤芽球性貧血
肝臓	AST・ALT・ $\gamma$ -GTP の上昇等の肝機能障害、黄疸
腎臓 <sup>注1)</sup>	蛋白尿等の腎障害
精神神経系	眠気、アステリキシス (asterixis)、眩暈、頭痛、せん妄、昏迷、鈍重、構音障害、知覚異常、運動失調、精神機能低下、興奮、多動
消化器	食欲不振
骨・歯	クル病 <sup>注2)</sup> 、骨軟化症 <sup>注2)</sup> 、歯牙の形成不全 <sup>注2)</sup> 、低カルシウム血症
内分泌系	甲状腺機能検査値 (血清 T <sub>4</sub> 値等) の異常
その他	血清葉酸値の低下、ヘマトポルフィリン尿 <sup>注1)</sup> 、発熱

注1) 連用によりあらわれることがある。

注2) 連用によりあらわれることがあるので、観察を十分に行い、異常 (血清アルカリフォスファターゼ値の上昇、血清カルシウム・無機リンの低下等) 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。

## 13. 過量投与

### 13.1 症状

中枢神経系及び心血管系抑制。血中濃度 40～45 $\mu$ g/mL 以上で眠気、眼振、運動失調が起こり、重症の中毒では昏睡状態となる。呼吸は早期より抑制され、脈拍は弱く、皮膚には冷汗があり、体温は下降する。肺の合併症や腎障害の危険性もある。

### 13.2 処置

呼吸管理。消化管に薬物が残留している場合は、胃洗浄、活性炭投与を行う。また、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。

## 15. その他の注意

### 15.1 臨床使用に基づく情報

15.1.1 血清免疫グロブリン (IgA、IgG 等) の異常があらわれることがある。

15.1.2 本剤と他の抗てんかん薬 (フェニトイン、カルバマゼピン) との間に交差過敏症 (過敏症症候群を含む皮膚過敏症) を起こしたとの報告がある。

15.1.3 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。

### 15.2 非臨床試験に基づく情報

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、対照群と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。

## 16. 薬物動態

### 16.8 その他

#### 16.8.1 有効血中濃度

〈てんかんのけいれん発作、自律神経発作、精神運動発作〉

有効血中フェノバルビタール濃度は 10～25 $\mu$ g/mL とされている<sup>1)</sup>。

## 18. 薬効薬理

### 18.1 作用機序

GABA<sub>A</sub> 受容体のサブユニットに存在するバルビツール酸誘導体結合部位に結合することにより、抑制性伝達物質 GABA の受容体親和性を高め、Cl<sup>-</sup>チャネル開口作用を増強して神経機能抑制作用を促進する<sup>2)</sup>。

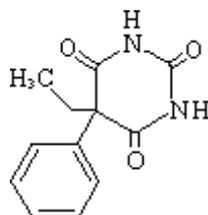
19. 有効成分に関する理化学的知見

一般的名称：フェノバルビタール (Phenobarbital)

化学名：5-Ethyl-5-phenylpyrimidine-2,4,6

(1*H*,3*H*,5*H*) -trione

化学構造式：



分子式：C<sub>12</sub>H<sub>12</sub>N<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

分子量：232.24

性状：白色の結晶又は結晶性の粉末である。

*N,N*-ジメチルホルムアミドに極めて溶けやすく、エタノール (95) 又はアセトンに溶けやすく、アセトニトリルにやや溶けにくく、水に極めて溶けにくい。

水酸化ナトリウム試液に溶ける。

飽和水溶液の pH は 5.0～6.0 である。

融点：175～179℃

20. 取扱い上の注意

本剤は光によって徐々に退色 (主薬の含量に影響はない) することがあるので、外箱開封後は湿気を避け、遮光して保存すること。

22. 包装

500g (ポリ袋)

23. 主要文献

- 1) 伊賀立二ほか：薬物投与設計のための TDM の実際 薬業時報社 1993；168・183
- 2) 第十八改正日本薬局方解説書 廣川書店. 2021：C-4604 - C-4610

24. 文献請求先及び問い合わせ先

シオエ製薬株式会社 製品情報担当

〒661-0976

兵庫県尼崎市潮江 3 丁目 1 番 11 号

TEL 06 (6470) 2102

FAX 06 (6499) 8132

25. 保険給付上の注意

25.1 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。

26. 製造販売業者等

26.1 製造販売元

**シオエ製薬株式会社**

兵庫県尼崎市潮江 3 丁目 1 番 11 号

26.2 販売

**日本新薬株式会社**

京都市南区吉祥院西ノ庄門口町 14