

核准日期：2006年12月04日
修改日期：2009年12月09日
修改日期：2011年02月23日
修改日期：2011年07月14日
修改日期：2015年12月01日



苯巴比妥片说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

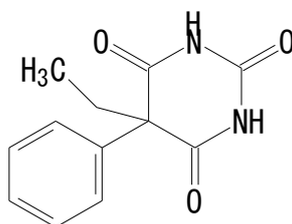
严重肺功能不全、肝硬化、血卟啉病史、贫血、哮喘史、未控制的糖尿病、过敏者等禁用。
严禁用于食品和饲料加工

【药品名称】

通用名称：苯巴比妥片
英文名称：Phenobarbital Tablets
汉语拼音：Benbabituo Pian

【成份】

本品的主要成份为：苯巴比妥。
化学名称：5-乙基-5-苯基-2,4,6-(1H,3H,5H)-嘧啶三酮。
化学结构式：



分子式： $C_{12}H_{12}N_2O_3$

分子量：232.24

【性状】

【适应症】

主要用于治疗焦虑、失眠（用于睡眠时间短早醒患者）、癫痫及运动障碍。是治疗癫痫大发作及局限性发作的重要药物。也可用作抗高胆红素血症药及麻醉前用药。

【规格】

【用法用量】

成人常用量：催眠，30-100mg（约1/4片-1片），晚上一次顿服；镇静，一次15-30mg（约1/4片），每日2-3次；抗惊厥，每日90-180mg（约1-2片），可在晚上一次顿服，或每次30-60mg（约半片），每日3次；极量一次250mg（2.5片），一日500mg（5片）；抗高胆红素血症，一次30-60mg（约半片），每日3次。小儿常用量：用药应个体化，镇静，每次按体重2mg/kg，或按体表面积60mg/m²，每日2-3次；抗惊厥，每次按体重3-5mg/kg；抗高胆红素血症，每次按体重5-8mg/kg，分次口服，3-7天见效。

【不良反应】

1. 用于抗癫痫时最常见的不良反应为镇静，但随着疗程的持续，其镇静作用逐渐变得不明显。
2. 可能引起微妙的情感变化，出现认知和记忆的缺损。
3. 长期用药，偶见叶酸缺乏和低钙血症。
4. 罕见巨幼红细胞性贫血和骨软化。
5. 大剂量时可产生眼球震颤、共济失调和严重的呼吸抑制。
6. 用本品的患者中约1%-3%的人出现皮肤反应，多见者为各种皮疹，严重者可出现剥脱性皮炎和多形红斑（或Stevens-Johnson综合征），中毒性表皮坏死极为罕见。
7. 有报道用药者出现肝炎和肝功能紊乱。
8. 长时间使用可发生药物依赖，停药后易发生停药综合征。

【禁忌】

禁用于以下情况：严重肺功能不全、肝硬化、血卟啉病史、贫血、哮喘史、未控制的糖尿病、过敏等。

【注意事项】

1. 对一种巴比妥过敏者，可能对本品过敏；
2. 作抗癫痫药应用时，可能需10-30天才能达到最大效果，需按体重计算药量，如有可能应定期测定血药浓度，以达最大疗效；
3. 肝功能不全者，用量应从小量开始；
4. 长期用药可产生精神或躯体的药物依赖性，停药需逐渐减量，以免引起撤药症状。
5. 与其他中枢抑制药合用，对中枢产生协同抑制作用，应注意。
6. 下列情况慎用：轻微脑功能障碍（MBD）症、低血压、高血压、贫血、甲状腺功能低下、肾上腺功能减退、心肝肾功能损害、高空作业、驾驶员、精细和危险工种作业者。

【孕妇及哺乳期妇女用药】

本药可通过胎盘，妊娠期长期服用，可引起依赖性致新生儿撤药综合征；可能由于维生素K含量减少引起新生儿出血；妊娠晚期或分娩期应用，由于胎儿肝功能尚未成熟引起新生儿（尤其是早产儿）的呼吸抑制；可能对胎儿产生致畸作用。哺乳

期应用可引起婴儿的中枢神经系统抑制。

【儿童用药】

可能引起反常的兴奋，应注意。

【老年用药】

对本药的常用量可引起兴奋神经错乱或抑郁，因此用量宜较小。

【药物相互作用】

1. 本品为肝药酶诱导剂，提高药酶活性，长期用药不但加速自身代谢，还可加速其他药物代谢。如在应用氟烷、恩氟烷、甲氧氟烷等制剂麻醉之前有长期服用巴比妥类药物者，可增加麻醉剂的代谢产物，增加肝脏毒性的危险。巴比妥类与氯胺酮(ketamine)同时应用时，特别是大剂量静脉给药，增加血压降低、呼吸抑制的危险。
2. 与口服抗凝药合用时，可降低后者的效应，这是由于肝微粒体酶的诱导，加速了抗凝药的代谢，应定期测定凝血酶原时间，从而决定是否调整抗凝药的用量。
3. 与口服避孕药或雌激素合用，可降低避孕药的可靠性，因为酶的诱导可使雌激素代谢加快。
4. 与皮质激素、洋地黄类(包括地高辛)、土霉素或三环抗抑郁药合用时，可降低这些药物的效应，因为肝微粒体酶的诱导，可使这些药物代谢加快。
5. 与环磷酰胺合用，理论上可增加环磷酰胺烷基化代谢产物，但临床上的意义尚未明确。
6. 与奎尼丁合用时，由于增加奎尼丁的代谢而减弱其作用，应按需调整后者的用量。
7. 与钙离子拮抗剂合用，可引起血压下降。
8. 与氟哌啶醇合用治疗癫痫时，可引起癫痫发作形式改变，需调整用量。
9. 与吩噻嗪类和四环类抗抑郁药合用时可降低抽搐阈值，增加抑制作用；与布洛芬类合用，可减少或缩短半衰期而减少作用强度。

【药物过量】

15-20 倍的过量药物可能引起昏迷、严重的呼吸和心血管抑制、低血压和休克继而引发肾衰竭、死亡。深度呼吸抑制是急性中毒的直接死亡原因。可致严重中毒，中毒致死的血药浓度为 6-8mg/100ml。解救措施中最重要的是维持呼吸和循环功能，施行有效的人工呼吸，必要时行气管切开，并辅之以有助于维持和改善呼吸和循环的相应药物。经口服中毒者，在 3-5 小时内可用高锰酸钾(1:2000)溶液洗胃。用 10-15g 硫酸钠溶液导泻(禁用硫酸镁)。为加速排泄可给甘露醇等渗透压利尿药，如肾功能正常可用速尿。可用碳酸氢钠、乳酸钠碱化尿液加速排泄，严重者可透析。极度过量时，大脑一切电活动消失，脑电图变为一条平线，并不一定代表为临床死亡，若不并发缺氧性损害，尚有挽救的希望。

【药理毒理】

本品为镇静催眠药、抗惊厥药，是长效巴比妥类的典型代表。对中枢神经的抑制作用随着剂量加大，表现为镇静、催眠、抗惊厥及抗癫痫。大剂量对心血管系统、呼吸系统有明显的抑制。过量可麻痹延髓呼吸中枢致死。体外电生理实验见苯巴比妥使神经细胞的氯离子通道开放，细胞过极化，拟似 γ -氨基丁酸(GABA)的作用。治疗浓度的苯巴比妥可降低谷氨酸的兴奋作用、加强 γ -氨基丁酸的抑制作用，抑制中枢神经系统单突触和多突触传递，抑制痫灶的高频放电及其向周围扩散。可减少胃液分泌，降低胃张力。通过诱导葡萄糖醛酸转移酶结合胆红素从而降低胆红素的浓度。可产生依赖性，包括精神依赖和身体依赖。

【药代动力学】

口服后在消化道吸收完全但较缓慢，0.5-1 小时起效，一般 2-18 小时血药浓度达到峰值。吸收后分布于体内各组织，血浆蛋白结合率约为 40% (20%-45%)，表观分布容积为 0.5-0.9L/kg，脑组织内浓度最高，骨骼肌内药量最大，并能透过胎盘。有效血药浓度约为 10-40 μ g/ml，超过 40 μ g/ml 即可出现毒性反应。成人半衰期($t_{1/2}$)约为 50-144 小时，小儿约为 40-70 小时，肝肾功能不全时半衰期($t_{1/2}$)延长。约 48%-65%的苯巴比妥在肝脏代谢，转化为羟基苯巴比妥。本品为肝药酶诱导剂，提高药酶活性，不但加速自身代谢，还可加速其他药物代谢。大部分与葡萄糖醛酸或硫酸盐结合，由肾脏排出，有 27%-50%以原形从肾脏排出。可透过胎盘和分泌入乳汁。

【贮藏】 密封保存。

【包装】 固体药用聚烯烃塑料瓶或玻璃药瓶装，每瓶 100 片。

【有效期】 36 个月

【执行标准】《中国药典》2015 年版二部

【批准文号】国药准字 H32020798

【生产企业】

企业名称：精华制药集团股份有限公司

生产地址：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 0513-85609126

传真号码：0513-85609115

网 址：www.ntjhz.com

中国药品电子监管码

电话查询：95001111

短信查询：106695001111

网站查询：www.drugadmin.com