

久裕企業股份有限公司 函

公司地址：新北市中和區中正路 880 號 14 樓之 5

聯絡電話：02-82277999 分機 2203

聯絡人：萬如耘

受文者：醫院/診所/藥局

發文日期：中華民國 111 年 07 月 11 日

發文字號：字第 11106076 號

速別：普通件

密等及解密條件或保密期限：

附件：新包裝照片/新版仿單/仿單變更處

主旨：暉致醫藥藥品 DILANTIN KAPSEALS (癲能停膠囊，內衛藥製字第 000817 號)

一、包裝及仿單變更通知。

說明：

一、本公司為暉致醫藥股份有限公司之經銷商。

二、暉致醫藥藥品 DILANTIN KAPSEALS (癲能停膠囊) 變更要點如下：

1. 自批號 304437、304499 起，瓶身標籤上委託製造者 & 仿單上藥商變更為

暉致醫藥股份有限公司，瓶身及仿單上 Logo 變更為 VIATRIS (詳見照片)。

2. 新仿單版本為 CDS 20181019-3。

三、此次變更係依衛生福利部規定自行辦理更新，是項藥品之成分、健保代碼及

健保售價均無改變，敬請惠予繼續使用，不勝感激！

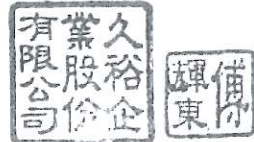
順頌 商祺

正本：醫院/診所/藥局

副本：

久裕企業股份有限公司

負責人：傅 輝 東



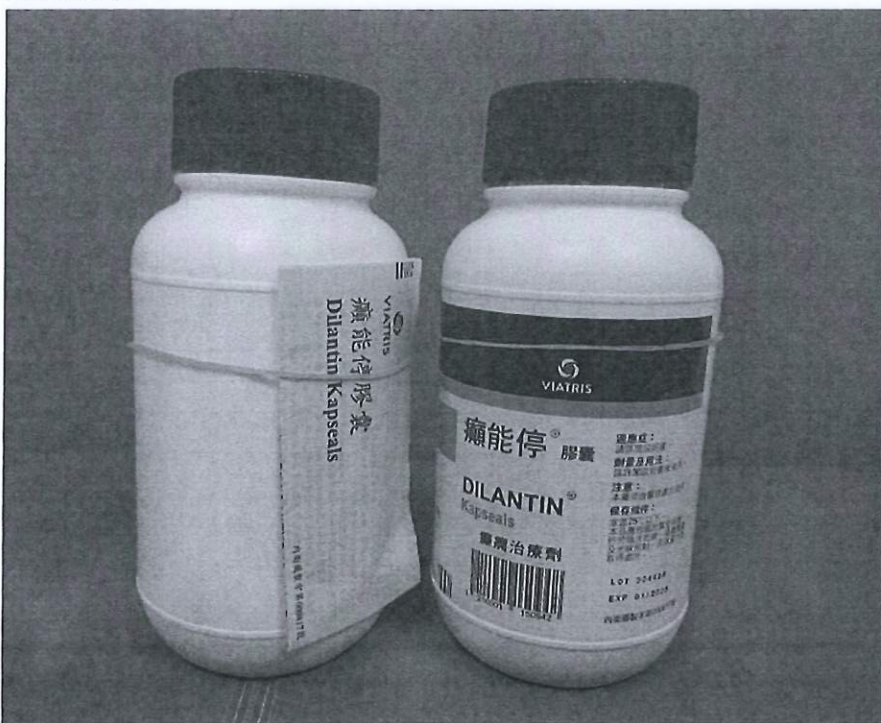
新包裝照片-1



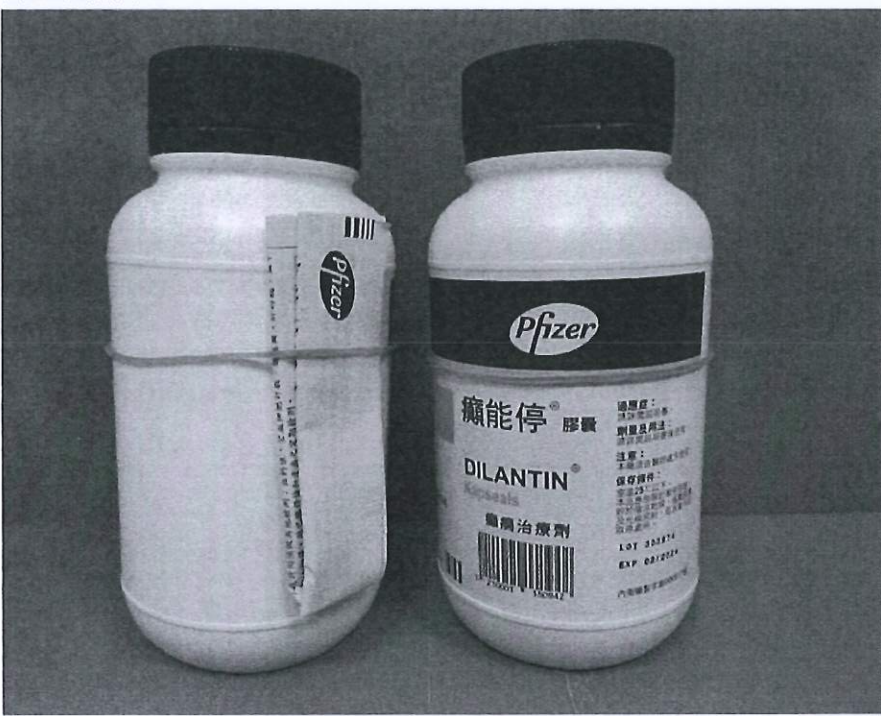
舊包裝照片-1



新包裝照片 -2



舊包裝照片 -2





癫痫宁膠囊
Dilantin Kapsseals

內衛藥製字第 000817 號

【成份名（中文名）】

Phenytoin sodium

【劑型、含量】

膠囊劑，每顆膠囊含有 100 mg 之 phenytoin sodium。

膠囊中還包含下列非活性成分：滑石粉(Talc)、硬脂酸鎂(Magnesium Stearate)、乳糖(Lactose)、明膠(Gelatin)、純水(Purified Water)、紅色六號(New Coccine)、黃色四號(Tartrazine)、硫酸月桂鈉(Sodium Lauryl Sulfate)、甘油(Glycerine)、二氧化鋯(Titanium Dioxide)。

【適應症】

大發作及局部發作型癲癇，預防及治療神經外科手術所引起之癲癇發作。

【用法用量】

本藥須由醫師處方使用。

成人：

——分次給藥

初劑量為 100 mg，每日服用 3 次，視病人需要調整之。一般維持劑量為 100 mg，每日 2-3 次，必要時可依用更低或更高劑量，亦視病人之狀況而調整之。由於一般本藥在藥動學及藥效學方面顯著之個體差異性，須小心監測病人之毒性反應、血中濃度、及臨床療效，並藉以適切調整每一位病人之劑量。

——負荷劑量

有肝病或腎病病史之病人不適用此給藥法。

最初至多可授與 1000 mg，分 3 次給藥 (400 mg、300 mg、300 mg)，授藥間隔為 2 小時；

24 小時後改授與維持劑量，並密切監測病人之血中濃度。

兒童：

初劑量為每日每公斤體重 5 mg，分 2-3 次授與。每日最高劑量為 300 mg。通常維持劑量為每公斤體重 4-8 mg。6 歲以上之兒童可採用成人最低劑量(每日 300 mg)。以上劑量亦皆須視病人之個別狀況而調整之(參見成人，分次給藥一節)。

(處方開記者注意)

1. 醫師為病人重新調配 phenytoin sodium capsules 時，須先確定下列事項：
 - (1) 所用之品牌是否已修改處方組成。
 - (2) phenytoin sodium capsules 所指為延時型或速效型。
 - (3) 醫生希望病人繼續使用的為延時型或速效型。
2. 調配時欲改用不同於與病人正在服用之劑型或品牌時，應先與處方醫師商討，因為可能會有不同的生態可用率，其結果可能造成發作控制失效或是達致中毒濃度。
3. 每 100mg phenytoin sodium 的約含量是 0.35 mEq (8mg)。故 100mg phenytoin sodium 含量達 92 mg phenytoin，並不相當於一片 100mg phenytoin 宜的含量。

特殊族群給藥

腎臟或肝臟疾病病人：請參見注意事項。
老年病人：Phenytoin 腎清除率在老年病人中會些微降低，因此可能需要降低劑量或減少投藥頻率。(請參見藥物動力學-特殊族群-年齡)

【禁忌】

Dilantin 禁止使用於對 phenytoin 及其賦形劑，或其他 hydantoins 類藥物過敏的病人。
Phenytoin 禁止與 diazepam 同用，因為對病毒療效可能喪失，此外也可能對 clavulandine 或非核苷酸反轉錄酶抑制劑(non-nucleoside reverse transcriptase inhibitor)類藥物產生抗藥性。

【注意事項】

1. 對中樞神經系統的影響：Phenytoin 的血清濃度若持續在適當範圍之上，則可能產生錯妄(delirium)、精神病(psychosis)或腦病(encephalopathy)等精神紊亂的狀態，或極少見不可逆性小腦功能障礙以及/或小腦萎縮。因此在建議在第一個急性中毒發兆產生時，立即測量血清藥物濃度。若血清濃度過高，有必要調降 phenytoin 的劑量；若脈狀持續存在，則應停用 phenytoin。
2. 對造血系統的影響：偶有使用 phenytoin 發生造血系統併發症的報告，而某些併發症會致命。併發症包括：血小板減少症、白血球減少症、顆粒性白血球過少症、無颗粒性白血球減少症，以及伴隨骨髓抑制之再生不能貧血。

有些報告指出 phenytoin 引起淋巴瘤(局部或全身)，包括良性淋巴結增生、假性淋巴瘤、淋巴瘤及柯杰金氏病的形成有關係。雖然共因深層關係未確立，但若發現淋巴瘤病時，必須與其他型態的淋巴結病變有所區分。與淋巴結相關的病變可能含有類似 HSS/DRESS 的徵象與症狀(請參見注意事項-過敏性表皮病變伊紅性苔斑加全身性症狀反應(HSS/DRESS))。對所有淋巴瘤病的病例，必須長期追蹤觀察，並儘量使用替代的抗癌藥來控制癌細胞。

雖然過去曾發生紅血球體積上升及巨母紅血球性貧血，但這些狀況通常對苯妥英療法有反應。但加入苯醣可能達成對癲病發作控制效果之減弱。

3. 對肝臟的傷害：肝臟是 phenytoin 代謝的主要部位，過去曾通報毒性肝炎及肝臟受損的案例，而且這些狀況在罕見情況下可致死。。

曾有使用 phenytoin 引起急性肝中毒的案例，包括極少數的急性肝衰竭。這些事件通常是在最初 2 個月治療內發生，而且可能伴隨 HSS/DRESS (請參見注意事項-過敏性症候群-嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS))。肝功能障礙病人、老年病人或病況嚴重的病人身上可能出現毒性的早期徵象。急性 phenytoin 肝中毒的臨床發展可能迅速致死或死亡。對這些病人，phenytoin 應立即停用，且不得再使用。

黑人病人使用 phenytoin，造成肝臟毒性與其他過敏反應的風險可能較高。

4. 肌肉骨骼反應：

Phenytoin 可能會導致罕見、嚴重皮膚的不良反應(SCARS)，如急性廣泛性發疹性脫髮症(AGEP) (請參見副作用- 皮膚系統)、剝落性皮膚炎、Stevens-Johnson 症候群(SJS)、毒性表皮壞死溶解症(TEN)以及嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(DRESS)，這些事件可能具有致命性。

雖然嚴重的皮膚反應可能會在毫無警訊的情況下發生，病人仍應注意是否出現皮疹與其他 HSS/DRESS 的症狀。請參見注意事項-過敏性症候群-嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS)。只要發現任何可能的徵兆或症狀，便應立即就醫診治。如果出現皮疹，醫師應建議病人停止治療。如果是最輕微的皮疹(麻疹樣皮疹或猩紅熱型皮疹)，或可於皮疹完全消退後恢復治療。如果重新開始治療後再度發生皮疹，則應禁止再使用 phenytoin 治療。黑人病人使用 phenytoin，造成嚴重皮膚反應與其他過敏反應的風險可能較高。

10. 過敏性症候群-嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS)：

針對華裔病人所進行的研究發現，在使用另一種 carbamazepine 藥物的病人中，發生 SJSTEN 的風險與帶有人類白血球抗原 HLA-B*1502 基因(一種遺傳性的變種 HLA-B 對偶基因)之間有強烈的關聯性。有限的證據顯示，在使用可能會引發 SJSTEN 之藥物(包括 phenytoin)治療的亞裔病人中，HLA-B*1502 基因可能是發生 SJSTEN 的危險因子之一。對帶有 HLA-B*1502 基因的病人，當有其它替代療法可供選擇時，應考慮避免使用可能會引發 SJSTEN 的藥物(包括 phenytoin)。

文獻報告顯示併用 phenytoin、頭顱放射線照射及皮質類固醇逐漸減量，可能伴隨多形性紅斑和/或 SJS 和/或 TEN 的形成。

5. 對新陳代謝的影響：有報告指出 phenytoin 與吡咯紫質沉著症(porphyrria)的惡化有關，患有該疾患者，使用 phenytoin 治療時需小心。也有報告指出 phenytoin 具有抑制胰島素釋出的作用，導致高血糖症，phenytoin 也會使糖尿病病人的血糖上升。

6. 對肌肉與骨骼的影響：

Phenytoin 與其它已證實會誘導 CYP450 酶系的抗癲藥物會提高維生素 D₃ 的代謝作用，從而間接影響骨質的代謝。對長期接受治療的癲病病人，這種作用可能會導致維生素 D 缺乏，並會升高發生骨軟化症、骨折、骨質疏鬆症、低血鈣及低磷酸鹽症的風險。

7. 有生育能力的婦女：孕婦服用 phenytoin 可能會對胎兒造成傷害。產前暴露於 phenytoin 可能會增加先天畸形與其他發育不良的結果(請參見生育能力、懷孕及授乳期)。

8. 本藥治療期間，依病人情況應定期做下列全部或部分之檢測，依情況某些病人或許尚須做其他檢測：血鈣值、全血細胞計數、腦電圖、肝功能、血中 phenytoin 值、牀巴腺評估和牙齒之定期檢測。

9. 服用本藥之病人，須特別注意下列事項：

- (1) 須與食物或牛奶同時服用或餐後立刻服用以減少胃腸刺激。
- (2) 須定期看醫生檢查治療進展，停藥時應採用遞減方式，以免癲癇突發，並須先與醫生洽商。
- (3) 已有報告顯示本藥可能抑制胰島素之釋出，故糖尿病病人，須檢測尿糖。
- (4) 服用本藥時，避免喝含酒精之飲料。急性酒精攝取可能使 phenytoin 血清濃度上升，長期攝取酒精則會降低血清濃度。
- (5) 注意是否需作外科、牙科手術或緊急治療。
- (6) 維持良好的牙齒衛生保健，因為有牙齒脆弱、脫歛或出血發生的可能。
- (7) 開車、操作機器或做其它需高警覺性工作時須留心。

從首次服用到出現症狀的間隔時間通常為 2 至 4 週，但也曾在使用抗癲藥物治療超過 3 個月(含)後才出現症狀的個例報告。

若出現此類徵象與症狀，須立即評估病人。若無法確立造成微臭母乳症狀的原因，則應停用 phenytoin。

發生 HSS/DRESS 之風險較高的病人包括黑人病人、過去曾發生過此症候群的病人(使用 phenytoin 或其他抗痙攣藥物所致)、在此症候群家族史、以及免疫功能受到抑制的病人。在先前曾出現過敏反應的病人中，此症候群的表現會較為嚴重。

11. 自殺：在使用抗癲癇藥物治療各個適應症的病人中，曾有自殺意念與行為的報告。一個對抗癲癇藥隨機性、安慰劑對照研究的綜合分析顯示有些微增加自殺意念與行為的風險。這個風險的原因仍未知，而現有資料未能排除 phenytoin 風險增加的可能性。

12. 由於腎臟、肝臟疾病病人或是低白蛋白血症病人其體內未結合態 phenytoin 的比例增加，應該慎用 phenytoin 的總血藥濃度。高膽紅素血症病人之未結合態 phenytoin 風險可能升高。對於這些病人族群，考量未結合態 phenytoin 的濃度可能更加有用。

13. 對心臟的影響：過去曾通報心搏過緩和無收缩/心跳停止的案例，最常發生在 phenytoin 中毒時（請參見過量），但也曾在使用建議的 phenytoin 剂量和濃度時發生。

14. 血管性水腫：接受 phenytoin 治療的病人皆被報導過有血管性水腫。如果出現血管性水腫症狀，如臉部、口腔周圍或上呼吸道發生腫脹，應立即停用 phenytoin (請參見副作用 - 免疫)。

15. 使用 phenytoin 口服劑型的病人須知：

使用 phenytoin 的病人應和患者溝通從醫師開立之劑量療程的重要性，以及向其醫師告知任何導致病人無法依處方口服此藥之臨床狀況（例如手術等）的重要性。

應警告病人使用其他藥物或含酒精飲料需事先諮詢醫師的意見。

應指示病人在發生皮疹時致電聯絡其醫師。

應強調良好牙齒衛生的重要性，以盡量減少牙齦增生及其併發症的發生。

【生育能力、懷孕及授乳期】

生育能力

於動物試驗中，Phenytoin 對生育能力未有直接影響。Phenytoin 在乳汁中的濃度約為相對應母體血藥濃度的三分之一。

【藥物交互作用】

Phenytoin 大量與血漿蛋白結合，並傾向競爭性取代。Phenytoin 由肝臟細胞色素(CYP) P450 蛋白 CYP2C9 與 CYP2C19 代謝。由於 phenytoin 屬於飽和型代謝作用，因此易受於抑制型藥物交互作用影響。抑制代謝作用可能造成 phenytoin 血中濃度顯著提高，並增加了藥物中毒的風險。

Phenytoin 可穿過人體胎盤。

Phenytoin 是強效的肝臟代謝酶系誘導劑，可能降低藉由這些酵素代謝的藥物的血漿濃度。

許多藥物會提高或降低 phenytoin 的血漿濃度，或被 phenytoin 影響。懷疑有藥物交互作用的可能性時，測量 phenytoin 的血清濃度特別有幫助。

下列是最常出現的藥物交互作用 -

- 許多藥物會經由減緩肝臟 CYP450 酵素系統對 phenytoin 的代謝速率(如 dicumarol, disulfiram, omeprazole, ticlopidine)、或與 phenytoin 競爭蛋白質結合部位(如 salicylates, sulfisoxazole, tolbutamide)或兩者併行(如 phenylbutazone, valproate sodium)來增加 phenytoin 的血清濃度。

(1) 可能會提高 phenytoin 血清濃度的藥物：酒精(大量攝取)、止痛劑/抗發炎劑(如 Aztreonam, Phenylbutazone, Salicylates)、麻醉劑(如 Halothane)、抗生素(如 Chloramphenicol, Erythromycin, Isoniazid, Sulfa-diazine, Sulfamethizole, Sulfamethoxazole-trimethoprim, Sulfa-penamole, Sulfoxazole, Sulfonamides)、抗痙攣藥劑(如 Felbamate, Oxcarbazepine, Sodium valproate, Succinimidies, Topiramate)、抗微菌劑(如 Amphotericin B, Fluconazole, Ketoconazole, Miconazole, Itraconazole, Voriconazole)、抗腫瘤藥物(如 Capecitabine, Fluorouracil)、Benzodiazepines/抗精神病藥物(如 Chlordiazepoxide, Diazepam, Disulfiram, Methylphenidate, Trazodone, Viloxazine)、鈣離子通道阻斷劑/心血管藥物(如 Amiodarone, Dicumarol, Diliazem, Nifedipine, Ticlopidine)、H₂ 阻斷劑(如 Cimetidine)、HMG-CoA 還原酶抑制劑(如 Flavastatin)、荷爾蒙(如 Estrogens)、免疫抑制劑(如 Tacrolimus)、口服降血糖藥物(如 Tolbutamide)、質子幫浦阻斷劑(如 Omeprazole)、血清素再吸收抑制劑(如 Fluoxetine, Fluvoxamine, Sertraline)。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的仿單資訊)

(2) 可能會降低 phenytoin 血漿濃度的藥物：酒精(長期攝取)、抗生素(如 Ciprofloxacin, Rifampin)、抗痙攣藥物(如 Vigabatrin)、抗腫瘤藥物(如 Bleomycin, Carboplatin, Cisplatin, Doxorubicin, Methotrexate)、抗清潔毒藥物(如 Sucralfate)、抗-反轉錄病毒藥物(Fosamprenavir, Nelfinavir, Ritonavir)、氣管擴張劑(如 Theophylline)、心血管藥物(如 Reserpine)、葉酸(Folic acid)、昇血糖藥物(如 Diazoxide)、聖約翰草(St. John's Wort)(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的仿單資訊)。

- 可能會提高或降低 phenytoin 血清濃度的藥物：抗痙攣藥劑、抗痙攣藥物(如 Carbamazepine, Phenobarbital, Sodium valproate, Valproic acid)、抗生素(Ciprofloxacin)、及神經疾治病用藥(Chlordiazepoxide, Diazepam, Phenothiazines)。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的仿單資訊)
- 血中濃度及/或療效可能會因 phenytoin 而改變的藥物：抗生素(如 Doxycycline, Rifampin, Tetracycline)、抗瘧疾藥物如 Carbamazepine, Lamotrigine, Phenobarbital, Sodium valproate, Valproic acid)、抗微生物藥物如 Azoles, Posaconazole, Voriconazole)、噁心藥(如 Albendazole, Praziquantel)、抗腫瘤藥物(如 Temposide)、抗-轉錄病毒藥物(如 Delavirdine, Efavirenz,

Fosamprenavir, Indinavir, Lopinavir/Ritonavir, Nelfinavir, Ritonavir, Saquinavir)、氣管擴張劑(如 Theophylline)、鈣離子通道阻斷劑/心血管藥物(如 Digitoxin, Digoxin, Disopyramide, Mexiletine, Nicardipine, Nimodipine, Nisoldipine, Quinidine, Verapamil)、皮質類固醇、Coumarin 調抗凝血劑(如 Warfarin)、Cyclosporine、利尿劑(如 Furosemide)、HMG-CoA 還原酶抑制劑(如 Atorvastatin, Fluvastatin, Simvastatin)、荷爾蒙(如 Estrogen, Oral contraceptives，請參見注意事項與生育能力、懷孕及授乳期)、昇血糖藥物(如 Diazoxide)、免疫抑制劑、神經切開阻斷劑(如 Alcuronium, Cisatracurium, Pancuronium, Rocuronium, Vecuronium)、鴉片類止痛劑(如 Methadone)、口服降血糖藥(如 Chlorpropamide, Glyburide, Tolbutamide)、神經疾病用藥及抗憂鬱藥(如 Clozapine, Paroxetine, Quetiapine, Sertraline)、維生素 D、茶酸。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的仿單資訊)

- 雖然三環類抗憂鬱藥(tricyclic antidepressants)可能會促使病人癲癇發作，但此非真正的藥物交互作用，可能需要調整 phenytoin 的劑量。
- 研究文獻顯示：口服投予 nelfinavir 及 phenytoin 時，nelfinavir 會造成 phenytoin(全部)及游離態 phenytoin 的濃度曲線面積(AUC)分別減少 29% 及 28%。因此同時給予此二藥時，應監測 phenytoin 血中濃度。
- Molidone hydrochloride 含有會干擾 phenytoin 吸收的鈣離子。Phenytoin 的服用時間應與鉀製劑，包括含鈣的鉀製劑，錯開以預防吸收困難。
- 研究文獻顯示：使用腸內餵食製劑及/或相間營養補充的病人，其 phenytoin 的血漿濃度較預期為低，因此建議 phenytoin 不要與腸內餵食製劑同時使用。對這類病人，需較頻繁地監測血清中 phenytoin 濃度。
- Phenytoin 可能會降低 protein-bound iodine (PBI) 的血清濃度，也可能使 dexamethasone 或 meyrapone 測試結果低於正常值。Phenytoin 可能會增加葡萄糖、鹼性磷酸鹽酵素及 gamma glutamyl transpeptidase (GGT) 的血中濃度，也可能影響血鈣及血糖的新陳代謝測試結果。

【副作用】

Phenytoin 曾發生過下列不良反應(頻率未知-無法從現有資料估計)：

- 中樞神經系統方面：此身體系統的不良反應相當常見，且通常與劑量有相關性。包括眼球震顫、運動失調、口齒不清、協調能力降低及心智紊亂。曾有小腦萎縮的通報案例，且較可能出現在處於 phenytoin 濃度升高以及/或長期使用 phenytoin 的狀況時。(請參見注意事項-中樞神經系統的影響一節)。少數發生頭昏、暈眩、失眠、短暫緊張、運動痙攣、頭痛、感覺異常及嗜睡。極少數發生運動困難，包括舞蹈症、肌緊張不足、震顫，及撓翼樣震顫(asterixis)，而與 phenothiazine 及其他抗精神病藥物誘發者類似。長期使用 phenytoin 的病人曾被觀察到發生感覺性為主的多發神經病變。
- 結締組織系統：臉部特徵變粗大、骨脛增生、多毛症，以及佩洛尼氏症。
- 胃腸系統：急性肝衰竭、毒性肝炎、肝臟受損、嘔吐、噁心，以及便祕(請參見注意事項-肝臟傷害一節)。
- 皮膚系統方面：皮膚表現(有時會伴隨發燒)包括猩紅熱樣或麻疹樣的皮疹。麻疹樣的皮疹最常見，其他型態的皮膚炎極少見。其他可能致命的型態，包括大疱性的、剥落性的或

紫斑樣的皮膚炎，紅斑性疲勞，急性擴張性發疹性膿瘍症（AGEP），Stevens-Johnson syndrome (SJS) 及毒性表皮壞死溶解症（TEN）（請參見注意事項 - 最重皮膚反應一節）。曾被報導過發生華法林疹。

5. 造血系統：偶有報導指出使用本藥可能發生致命的造血系統併發症，包括血小板減少症、白血球減少症、顆粒性白血球過少症及伴隨或不伴隨骨髓抑制的再生不能貧血。巨紅血球症及巨母紅血球性貧血也曾被報導過。淋巴腺病（包括良性淋巴結增生、假性淋巴瘤、淋巴癌以及何杰金氏病）（請參見注意事項 - 過敏症候群/暫抑紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應一節）、全身性紅斑性狼瘡、乾燥性角膜周圍炎，以及更複雜蛋白異常。曾被報導過發生血管性水腫（請參見注意事項 - 血管性水腫）。

6. 免疫：HSS/DRESS（請參見注意事項 - 過敏症候群/暫抑紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應一節）、全身性紅斑性狼瘡、乾燥性角膜周圍炎，以及更複雜蛋白異常。曾被報導過發生血管性水腫；甲狀腺功能亢進異常。

7. 胃絆金檢查：甲狀腺功能亢進異常。

8. 全身整體性：過敏與類過敏反應。

9. 特殊感覺：味覺異常。

10. 肌肉骨骼系統：慢性癲癇病人長期(>10 年)使用 phenytoin 可能會引發骨折與骨軟化症。另外也有發生骨質疏鬆症和其它骨骼代謝疾病的報告，如低血鈣、低磷酸血症，以及维生素 D 代謝物濃度降低。

7. 胃絆金檢查：甲狀腺功能亢進異常。

8. 全身整體性：過敏與類過敏反應。

9. 特殊感覺：味覺異常。

10. 肌肉骨骼系統：慢性癲癇病人長期(>10 年)使用 phenytoin 可能會引發骨折與骨軟化症。另外也有發生骨質疏鬆症和其它骨骼代謝疾病的報告，如低血鈣、低磷酸血症，以及维生素 D 代謝物濃度降低。

1. 成人的致死劑量估計約為 2 公克到 5 公克。最初症狀為眼球震盪、運動失調及發音障礙（dysarthria）。其他徵兆為震顫、反射過強、嗜睡、困倦、昏迷、昏昏欲睡（lethargy）、口齒不清、視力模糊、噁心及嘔吐。病人可能出現昏迷及低血壓。過去曾報導單一心搏過緩和無收縮/心跳停止的案例（請參見注意事項 - 對心臟的影響）。死亡是因為呼吸及循環系統衰竭。

2. Phenytoin 中毒的血清濃度，在不同個體間有顯著差異。通常 20 μg/ml 時會出現眼球震盪、30 μg/ml 時會有運動失調，及超過 40 μg/ml 則會有發音障礙及昏睡，但也有超過 50 μg/ml 時無中毒跡象的報告。過去曾有人服用高達 25 倍的治療劑量達到 >100 μg/ml 的血清濃度，且最終完全復原。曾有不可逆性小腿功能障礙以及小腿萎縮的通報案例。

【過量】

1. 成人的致死劑量估計約為 2 公克到 5 公克。最初症狀為眼球震盪、運動失調及發音障礙（dysarthria）。其他徵兆為震顫、反射過強、嗜睡、困倦、昏迷、昏昏欲睡（lethargy）、口齒不清、視力模糊、噁心及嘔吐。病人可能出現昏迷及低血壓。過去曾報導單一心搏過緩和無收縮/心跳停止的案例（請參見注意事項 - 對心臟的影響）。死亡是因為呼吸及循環系統衰竭。

2. Phenytoin 中毒的血清濃度，在不同個體間有顯著差異。通常 20 μg/ml 時會出現眼球震盪、30 μg/ml 時會有運動失調，及超過 40 μg/ml 則會有發音障礙及昏睡，但也有超過 50 μg/ml 時無中毒跡象的報告。過去曾有人服用高達 25 倍的治療劑量達到 >100 μg/ml 的血清濃度，且最終完全復原。曾有不可逆性小腿功能障礙以及小腿萎縮的通報案例。

治療

過量的治療，因沒有已知解毒劑，所以沒有特殊療法。應仔細觀察呼吸和循環系統的過量性，並採取適當的支持措施。因 phenytoin 並不完全與血漿蛋白結合，可考慮使用血液透析。過去曾以全交換輸血治療兒童病人的亞度中毒。

急性過量時，應記住可能有其他中樞神經抑制劑存在，包括酒精。

【藥物動力學】

Phenytoin 是一種抗癲癇藥物，可用於治療癲癇症。其主要作用部位似乎是運動神經，在此抑制額頭活動的擴散。或許是藉由促進神經元內的鈉流出，phenytoin 有穩定閾值的傾向，可防止過度刺激或環境變化（能夠降低腦的鈉梯度）造成的興奮過度。這包括減弱突觸層級的強直後增強作用（post-teranic potentiation）。強直後增強作用消失可防止皮質癲癇病灶引爆鄰近的皮質區域。針對會引起強直性痙攣（癲癇大發作）強直期的腦幹中心，phenytoin 可降低其最大活性。

【藥物動力學】

1. Phenytoin 是一種弱酸，且即使在腸道內水溶性也有限。此化合物經口服吸收會發生緩慢且稍有變異性的吸收作用。完全吸收後，它會迅速分布至所有組織。
2. 人體中 phenytoin 的血漿半衰期範圍為 7 至 42 小時，平均 22 小時。在開始以建議 300mg/day 治療後，至少需 7 至 10 天達治療濃度穩定狀態，對 phenytoin sodium 而言，投藥後 1.5 至 3 小時可得其血中最高濃度。Phenytoin 可見分布濃積為 0.6 公升/公斤，且大部份(90%)與血漿蛋白質(主要是白蛋白)結合。
3. 游離態 phenytoin 的濃度在病人與一般人蛋白質結合特性中可能不一樣。Phenytoin 分佈至腦脊髓液、唾液、精液、胃腸液、膽汁及乳汁中。腦脊髓液、腦、唾液中的 phenytoin 濃度與血漿中游離 phenytoin 的濃度相近。
4. Phenytoin 在肝臟氧化代謝。主要途徑包括 4-羥基化作用，佔 80%。CYP2C9 在 phenytoin 的代謝過程中，扮演主要角色 (90%的淨固有廓清率)，而 CYP2C19 參與較少 (10%的淨固有廓清率)。不過當 phenytoin 濃度較高時，則 CYP2C19 的貢獻可能提高。
5. 在血清濃度相對較高時，可能會使肝臟中參與 phenytoin 稳定作用的細胞色素 (cytochrome) 系統飽和狀態。因此當血清濃度處於或超過治療範圍的上限時，少許增加 phenytoin 的劑量，就可能延長半衰期，並使血清濃度大幅上升。此時只增加 10%或更多劑量便可能會使穩定態濃度大幅變動，造成中毒的結果。研究顯示 phenytoin 的廓清率會因 phenylbutazone 和 sulfaphenazole 等 CYP2C9 抑制剂而下降。過去也會有施用 ticlopidine 等 CYP2C19 抑制剂的病人廓清率下降的案例。
6. Phenytoin 大部分以無活性的代謝物排泄於鰓汁中，接著經由小腸再吸收，一部分經腎小管濾過，而較重要的是經由腎小管分泌作用，然後由尿液排出。低於 5%的 phenytoin 以原形排出。
7. 約大多數保持在穩定劑量的病人，其 phenytoin 血中濃度處於穩定狀態。相同劑量的 phenytoin 在不同病人的血中濃度差異可以很大。血清濃度低於尋常的病人，可能選易性不佳或為 phenytoin 的高度代謝者。肝臟疾病，先天性酵素不足或藥物交互作用都會干擾代謝作用而造成不尋常的血中濃度增加。雖使用標準劑量但 phenytoin 血清濃度仍有高變異性的病人，是一項棘手的臨床問題。因此確定血中濃度對此類病人有很大幫助。必要時，應在開始治療、當更劑量或在療程中新增或刪去另一種藥物的至少 7 到 10 天後測量血清濃度以達到平衡或穩定態。波谷濃度 (在病人施用下一個穩定劑量的前一刻測量) 可提供關於臨床上有效血清濃度範圍的資訊，並確認病人適應性。波峰藥物濃度 (在預期出現波

峰濃度時測量) 則代表個體在發生劑量相關副作用方面的閾值。

8. 臨床試驗顯示，咀嚼與未咀嚼的藥劑具有生物相等性、具有大約相當的血清濃度，而且吸收速度高於 100 mg 藥劑。

藥物動力學交互作用

同時施用 nefnavir 錠劑 (1250 mg 每天兩次) 和 phenytoin 鹽漿 (300 mg 每天一次) 並未改變 nefnavir 的血漿濃度。不過，同時施用 nefnavir 使 phenytoin(總量)和游離態 phenytoin 的 AUC 數值分別下降 29% 和 28%。

特殊族群

腎臟或肝臟疾病的病人：請參見注意事項。

年齡：Phenytoin 的廓清率隨著年齡增長有降低的趨勢 (相較於 20-30 歲的病人，年齡超過 70 歲的病人降低 20%)。Phenytoin 的給藥具有高度變異性，須個別化調整 (請參見用法用量 -特殊族群-老人病人)。

【臨床前安全性資料】

致癌性

在經胎盤致癌性以及成人致癌性試驗中，飲食中給予小鼠 30 至 600 ppm，大鼠 240 至 2400 ppm 的 phenytoin，在給予較高劑量時，小鼠及大鼠的肝細胞腫瘤都會增加。在其它的試驗中，飲食中給予小鼠每公斤體重 10 mg、25 mg 或 45mg，大鼠每公斤體重 25 mg、50 mg 或 100 mg 兩年的期間，小鼠於每公斤體重 45 mg 劑量下，肝細胞腫瘤增加，未觀察到大鼠的腫瘤發生率增加。這些醫學動物腫瘤在臨床的重要性尚未確立。

基因毒性試驗顯示 phenytoin 對於細菌或體外培養的哺乳動物細胞不具致突變性。其染色體致斷裂性(clastogenic)作用於體外試驗而非體內。

【保存條件】

包裝：6-1000 瓶塑膠瓶裝

儲存條件：室溫 25°C 以下。

本品應包裝於緊密容器，貯於陰涼乾燥、遠離潮濕及光線照射，且孩童不易取得處所。

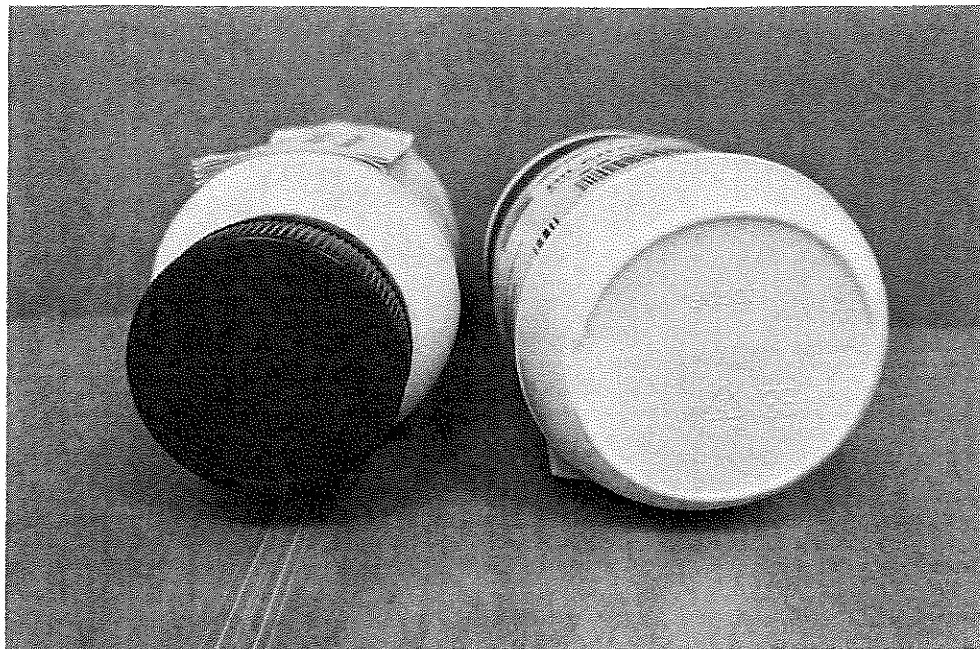
版 本：CDS 20181019_23

製造廠：聯亞藥業股份有限公司新竹廠

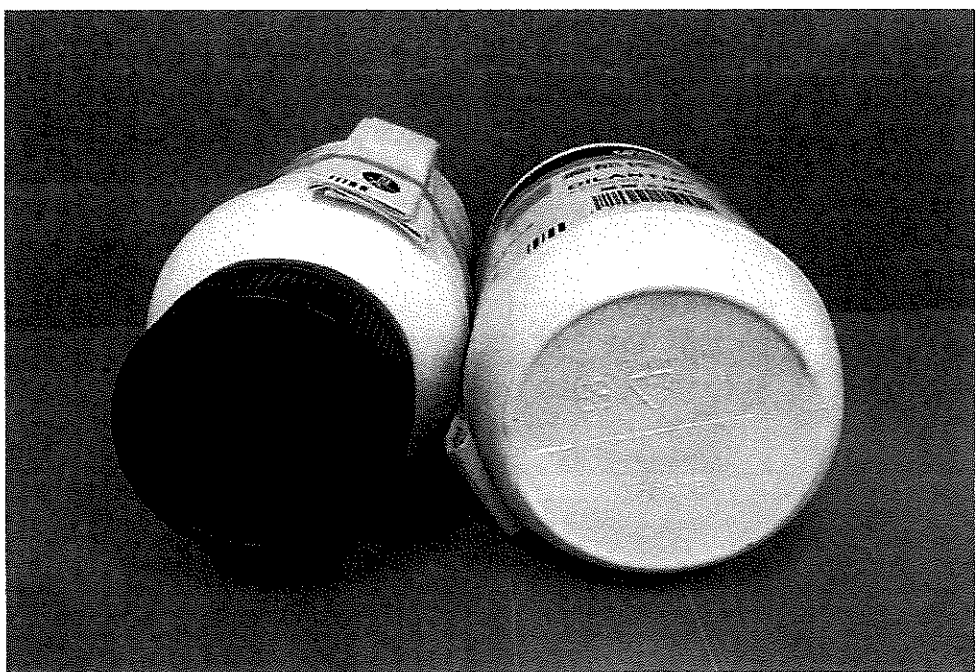
廠 址：新竹縣湖口鄉光復北路 45 號

藥 商：亞致醫療股份有限公司輝瑞大藥廠股份有限公司
地 址：臺北市信義區松仁路 100 號 42、43 樓台北市信義區松仁路 100 號 42~43 樓

新包裝照片 -3



舊包裝照片 -3



【保存條件】

包裝：6-1000 粒塑膠瓶裝

儲存條件：室溫 25°C 以下。

本品應包裝於緊密容器，貯於陰涼乾燥、遠離潮濕及光線照射，且孩童不易取得處所。

版 本：CDS 20181019-3

製造廠：聯亞藥業股份有限公司新竹廠
廠 址：新竹縣湖口鄉光復北路 45 號

藥 商：聯亞藥業股份有限公司
地 址：臺北市信義區松仁路 100 號 42、43 樓

滴能拿膠囊
Dilantin Kapseals

內衛藥製字第 000817 號

【成份名（中文名）】

Phenytoin sodium

【劑型、含量】
膠囊劑，每顆膠囊含有 100 mg 之 phenytoin sodium。
膠囊中還包含下列非活性成分：滑石粉(Talc)、硬脂酸鎂(Magnesium Stearate)、乳糖(Lactose)、明膠(Gelatin)、純水(Purified Water)、紅色六號(New Coccine)、黃色四號(Tartrazine)、硫酸月桂脂(Sodium Lauryl Sulfate)、甘油(Glycerine)、二氧化鈦(Titanium Dioxide)。

【適應症】

大發作及局部發作型癫痫，預防及治療神經外科手術所引起之癫痫發作。

【用法用量】

本藥須由醫師處方使用。

成人：

——分次給藥

初劑量為 100 mg，每日服用 3 次，視病人需要調整之。一般維持劑量為 100 mg，每日 2-3 次，必要時可使用更低或更高劑量，加強病人之狀況而調整之。由於一般本藥在藥動學及藥效學方面顯著之個體差異性，須小心監測病人之毒性反應、血中濃度，並藉以適切調整每一位病人之劑量。

——負荷劑量

有肝病或腎病病史之病人不適用此給藥法。

最初至多可投與 1000 mg，分 3 次給藥 (400 mg, 300 mg, 300 mg)，投藥間隔為 2 小時；
24 小時後改換與維持劑量，並密切監測病人之血中濃度。

兒童：

初劑量為每日每公斤體重 5 mg，分 2-3 次投與。每日最高劑量為 300 mg。通常維持劑量為每公斤體重 4-8 mg。6 歲以上之兒童可採用成人最低劑量(每日 300 mg)。以上劑量亦皆須視有些報告指出 phenytoin 导致巴膜炎(局部或全身)，包括良性淋巴球減少症、假性淋巴瘤、

病人之個別狀況而調整之(參見成人，分次給藥一節)。

(處方調配者注意)

1. 藥師為病人重新調配 phenytoin sodium capsules 時，須先確定下列事項：
 - (1) 所用之品牌是否已修改處方組成。
 - (2) phenytoin sodium capsules 所指為延時型或速效型。
 - (3) 醫生希望病人繼續使用為延時型或速效型。
2. 調配時欲改用不同於與病人正在服用之劑型或品脫時，應先與處方醫師諮詢，因為可能會有不同的身體可用率，其結果可能造成發作控制不良或是遲於中毒濃度。
3. 每 100mg phenytoin sodium 的鈉含量是 0.35 mEq (8mg)。故 100mg phenytoin sodium 鹽僅含 92 mg phenytoin，並不相當於一片 100mg phenytoin 鈉的含量。

特殊族群注意

【禁忌】
青光眼或妊娠末滿 3 單位人：請參見注意事項。

老年病人：Phenytoin 鹽濃度在老年病人中會稍微降低，因此可能需要降低劑量或減少投藥頻率 (請參見藥物動力學-特殊族群-年齡)。
【注意事項】
Dilantin 禁止使用於對 phenytoin 及其鹽形劑，或其他 hydantoins 類藥物過敏的病人。Phenytoin 實上對 deaviridine 併用，因為對青年療效可能喪失，此外也可能對 deaviridine 或非核苷酸反轉錄酶抑制劑(non-nucleoside reverse transcriptase inhibitor)類藥物產生抗藥性。

【注意事項】

1. 對中樞神經系統的影響：Phenytoin 的血清濃度若持續在適當範圍之上，則可能產生譁妄(delirium)、精神病(psychosis)或癡瘻(encephalopathy)等精神紊亂的狀態，或極少見不可逆性小腦功能障礙以及或小腦萎縮。因此在建議在第一個急性中毒兆產生時，立即測量血清藥物濃度。若血清濃度過高，有必要調降 phenytoin 的劑量；若正在停藥存在，則建議停用 phenytoin。
2. 對造血系統的影響：偶有使用 phenytoin 發生造血系統併發症的報告，而某些併發症導致命。併發症包括：血小板減少症、白血球減少症、顆粒性白血球過少症、無顆粒性白血球減少症，以及伴隨或不伴隨骨髓抑制之再生不能貧血。

淋巴瘤及何杰金氏病的形成有關。雖然其因果關係尚未確立，但若發現淋巴結病變時，必須與其他型態的淋巴結病變有所區分。與林巴結相關的病變可能會有類似 HSS/DRESS 的徵象與症狀(請參見注意事項-過敏性症候群(嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS))。對所有淋巴腺病的病例，必須長期追蹤觀察，並儘量使用替代的抗癆藥來控制癆病發作。

雖然過去曾發生紅血球體積上升及巨母紅血球性貧血，但這些狀況通常對葉酸療法有反應。但加入葉酸可能造成對癆病發作抑制效果之減弱。

3. 對肝臟的傷害：肝臟是 phenytoin 代謝的主要部位，過去曾通報毒性肝炎及肝臟受損的案例，而且這些狀況在罕見情況下可致死。

會有使用 phenytoin 引起急性肝中毒的案例，包括極少數的急性肝衰竭。這些事件通常是在最初 2 個月治療內發生，而且可能伴隨 HSS/DRESS (請參見注意事項-過敏性症候群(嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS)))。肝功能障礙病人、老年病人或病況嚴重的病人身上可能出現毒性的早期徵象。急性 phenytoin 肝中毒的臨床發展可能迅速痊癒或死亡。對這些病人，phenytoin 應立即停用，且不得再使用。

黑人病人使用 phenytoin，造成肝臟毒性與其他過敏反應的風險可能較高。

4. 嚴重皮膚反應：

Phenytoin 可能會導致罕見、嚴重皮膚的不良反應(SCARs)，如急性廣泛性發疹性膿皰症(AGEP)(請參見副作用- 皮膚系統)、剝落性皮膚炎、Stevens-Johnson 症候群(SJS)、毒性表皮壞死溶解症(TEN)以及嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(DRESS)，這些事件可能具有致命性。

雖然嚴重的皮膚反應可能會在毫無警訊的情況下發生，病人仍應注意是否出現皮疹與其他 HSS/DRESS 的症狀(請參見注意事項-過敏性症候群(嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS)))。

只要發現任何可能的徵兆或症狀，便應立即就醫診治。如果出現皮疹，醫師應建議病人停止治療。

如果是較輕微的皮疹(麻疹樣皮疹或是嗜伊紅熱型皮疹)，或可於皮疹完全消退後恢復治療。如果重新開始治療後再度發生皮疹，則應禁止再使用 phenytoin 治療。

黑人病人使用 phenytoin，造成嚴重皮膚反應與其他過敏反應的風險可能較高。

針對華裔病人所進行的研究發現，在使用另一種 carbamazepine 類藥物的病人中，發生 SJS/TEN 的風險與帶有人類白血球抗原 HLA-B*1502 基因(一種遺傳性的變種 HLA-B 對偶基因之間有強烈的關聯性)。有限的證據顯示，在使用可能會引發 SJS/TEN 之藥物(包括 phenytoin)治療的亞裔病人中，HLA-B*1502 基因可能是發生 SJS/TEN 的危險因子之一。對帶有 HLA-B*1502 基因的病人，當有其它替代療法可供選擇時，應考慮避免使用可能會引發 SJS/TEN 的藥物包括 phenytoin。

文獻報告顯示併用 phenytoin、頭顱放射線照射及皮質類固醇逐漸減量，可能伴隨多形性紅斑和/or SJS 和/or TEN 的形成。

5. 對新陳代謝的影響：有報告指出 phenytoin 與吡咯紫質沉著症(porphyrria)的惡化有關，患有該疾患病人使用 phenytoin 治療時需小心。也有報告指出 phenytoin 具有抑制胰島素釋出的作用，導致高血糖症，phenytoin 也會使糖尿病病人的血糖上升。

6. 對肌肉與骨骼的影響：

Phenytoin 與其它已證實會誘導 CYP450 酶素的抗癆藥物會提高維生素 D₃ 的代謝作用，從而間接影響骨質的代謝。對長期接受治療的癆病病人，這種作用可能會導致維生素 D 缺乏，並會升高發生骨軟化症、骨折、骨質疏鬆症、低血鈣及低磷酸血症的風險。

7. 有生育能力的婦女：孕婦服用 phenytoin 可能會對胎兒造成傷害。產前暴露於 phenytoin 可能會增加先天畸形與其他發育不良的結果之風險(請參見生育能力、懷孕及授乳期)。

8. 本藥治療期間，依病人情況應定期做下列全部或部分之檢測，依情況某些病人或許尚須做其他檢測：血鈣值、全血細胞計數、腦電圖、肝功能、血中 phenytoin 值、淋巴腺評估和牙齒之定期檢測。

9. 服用本藥之病人，須特別注意下列事項：

(1) 須與食物或牛奶同時服用或餐後立刻服用以減少胃腸刺激。

(2) 須定期看醫生檢查治療進展，停藥時應採用遞減方式，以免癆病突然，並須先與醫生洽商。

(3) 已有報告顯示本藥可能抑制胰島素之釋出，故糖尿病病人，須檢測尿糖。

(4) 服用本藥時，避免喝含酒精之飲料，急性酒精攝取可能使 phenytoin 血清濃度上升，長期攝取酒精則會降低血清濃度。

- (5) 注意是否需作外科、牙科手術或緊急治療。
- (6) 維持良好的牙齒衛生保健，因為有牙齒脆弱、腫脹或出血發生的可能。
- (7) 開車、操作機器或做其它需要耐性工作時須留心。

10. 過敏性症候群(嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(HSS/DRESS)：服用抗產婆藥物(包含 phenytoin)的病人，曾有過敏症候群(HSS)或嗜伊紅性白血球增加及全身性症狀的藥物反應(DRESS)的報告。其中某些事件是致命或危及生命的。
- HSS/DRESS 通常(但不一定特徵為發燒、皮疹、和/或淋巴結病變，並涉及其他器官，例如：肝炎、腎炎、血液學異常、心肌炎、肌炎或肺炎。) 初始症狀可能與急性病毒感染類似。其他常見表徵包括關節痛、黃疸、肝腫大、白血球增多、嗜伊紅性白血球增多。
- 從首次用藥到出現症狀的間隔時間通常為 2 至 4 週，但也曾在使用抗產婆藥物治療超過 3 個月(含)後才出現症狀的個例報告。
- 若出現此類徵象與症狀，須立即評估病人。若無法確立造成徵象與症狀的原因，則應停用 phenytoin。
- 發生 HSS/DRESS 之風險較高的病人包括黑人病人、過去曾發生過此症候群的病人(使用 phenytoin 或其他抗產婆藥物所致)、有既往家族史、以及免疫功能受到抑制的病人。
- 在先前曾出現過敏反應的病人中，此症候群的表現會較為嚴重。
11. 自殺：在使用抗產婆藥物治療各個適應症的病人中，曾有自殺意念與行為的報告。一個對抗產婆藥物性，安撫劑對照研究的綜合分析顯示有些微增加自殺意念與行為的風險。這個風險的原因仍未知，而現有資料未能排除 phenytoin 雖然增加的可能性。
12. 由於留置、肝臟疾病病人或是低白蛋白血症病人其體內未結合態 phenytoin 的比例增加，應該解釋 phenytoin 的總血漿濃度。高膽紅色素血症病人之未結合態 phenytoin 的濃度可能會升高。對於這些病人族群，考量未結合態 phenytoin 的濃度可能更加有用。
13. 對心臟的影響：過去曾因心搏過緩和無收縮心率停止的案例，最常發生在 phenytoin 中毒時(請參見用量)，但也曾在使用建議的 phenytoin 剂量和濃度時發生。
14. 血管性水腫：接受 phenytoin 治療的病人曾被報導過有血管性水腫。如果出現血管性水腫症狀，如臉部、口腔周圍或上呼吸道發生腫脹，應立即停用 phenytoin(請參見副作用-免疫)。
15. 使用 phenytoin 口服劑型的病人須知：使用 phenytoin 的病人應知悉嚴格遵從醫師開立之劑量療程的重要性，以及向其醫師告知任何導致病人無法依處方口服此藥之臨床狀況(例如手術等)的重要性。
- 應警告病人使用其他藥物或含酒精飲料需事先徵詢醫師的意見。
- 應指示病人在發生皮疹時致電聯絡其醫師。
- 應強調良好牙齒衛生的重要性，以盡量減少牙齦增生及其併發症的發生。
- 從生育能力、懷孕及授乳期】
生育能力
於動物試驗中，Phenytoin 對生育能力未有直接影響。
- 於懷孕期間使用
Phenytoin 可穿過人體胎盤。
- 已有很多報告指出，癲癇婦女服用抗產婆藥與其所生小孩之高出生缺陷發生率之間有關。少數系統性報告或回憶報告指出，這種相關性可能適用於所有已知抗產婆藥。
- 雖有報告指出，接受藥物治療的癲癇婦女所生的小孩缺陷發生率較高，但這並不足以充分證明其間有確定的因素關係。在針對藥物於人體中的致畸性取得充分資料方面，有固有的方法學上的問題。邊際因子或臨牀狀態本身會導致出生缺陷的影響，可能比藥物治療更重要，絕大多數使用抗產婆藥治療的母親都能生出正常的嬰兒。需注意的是，當病人使用抗產婆藥是為了防止可能因氧氣不足而危及生命的連續癲癇狀態時，不可停用抗產婆藥。對較輕微且較不常發作的病人，如停藥不會對病人產生嚴重之威脅，可考慮在懷孕前及懷孕期間停藥，但無法保證無生命危險之發作不會危及發育中的胚胎或胎兒。處方醫師在治療或勸導有生產可能性的婦女及孕婦時，應評估並告知其風險效益。
- 應強調對於有生育能力的婦女及孕婦之潛在效益明顯大於風險時才可使用 phenytoin，適當時，向孕婦及有生育能力的婦女建議其他替代療方案。

有高比例的病人在懷孕期間癲癇發作的頻率會增加，因 phenytoin 的吸收或代謝發生變化。對懷孕的癲癇病人做定期的 phenytoin 血中濃度測試，有助於劑量的適當調整，但產後可能亦須再調整回原先之劑量。

在接受 phenobarbital 和/或 phenytoin 的癲癇女性病人所產下的嬰兒中，過去曾通報在最初 24 小時內發生新生兒凝血缺陷。 Vitamin K 可預防或治療此種情形，因此建議在母親分娩前及新生兒出生後給予 vitamin K。

應建議尚無懷孕計劃但有生育能力的婦女於治療期間使用有效的避孕方法。 Phenytoin 可能會導致荷爾蒙激素避孕藥(hormonal contraceptives)治療作用失效(請參見藥物交互作用)。 Phenytoin 對於大鼠、小鼠與家兔具有致畸胎性。

哺乳婦女使用

不建議服用本藥的婦女哺乳，因低浓度 phenytoin 會分泌於乳汁中。 Phenytoin 在乳汁中的濃度約為相對應母體血漿濃度的三分之一。

【藥物交互作用】

Phenytoin 大量與血漿蛋白結合，並偏向競爭性取代。 Phenytoin 由肝臟細胞色素(CYP)P450 酶系 CYP2C9 與 CYP2C19 代謝。 由於 phenytoin 屬於飽和型代謝作用，因此易受於抑制型藥物交互作用影響。 抑制代謝作用可能造成 phenytoin 血中濃度顯著提高，並增加了藥物中毒的風險。

Phenytoin 是強效的肝臟代謝酶素誘導劑，可能降低藉由這些酶素代謝的藥物的血清濃度。

許多藥物會提高或降低 phenytoin 的血清濃度，或被 phenytoin 影響。 懷疑有藥物交互作用的可能性時，測量 phenytoin 的血清濃度特別有幫助。

下列是最常出現的藥物交互作用 -

- 許多藥物會經由減緩肝臟 CYP450 酶系系統對 phenytoin 的代謝速率(如 dicumarol, disulfiram, omeprazole, ticlopidine, 或與 phenytoin 競爭蛋白質結合部份(如 salicylates, sulfisoxazole, tolbutamide)或兩者併行如 phenylbutazone, valproate sodium)而增加 phenytoin 的血清濃度。
- (1) 可能會提高 phenytoin 血清濃度的藥物：酒精(大量攝取)、止痛劑/抗發炎劑(如

Azaproprazole, Phenylbutazone, Salicylates)、麻醉劑(如 Halothane)、抗生素(如 Chloramphenicol, Erythromycin, Isoniazid, Sulfdiazine, Sulfamethizole, Sulfamethoxazole-trimethoprim, Sulfaphemizole, Sulfisoxazole, Sulfonamides)、抗瘧藥劑(如 Fefabamate, Oxcarbazepine, Sodium valproate, Succinimidies, Topiramate)、抗黴菌劑(如 Amphotericin B, Fluconazole, Ketoconazole, Miconazole, Itraconazole, Voriconazole)、抗腫瘤藥物(如 Copeptabline, Fluorouracil)、抗精神病藥物(如 Chlordiazepoxide, Diazepam, Disulfiram, Methyldiphenidate, Trazodone, Viloxazine)、鈣離子通道阻斷劑/心血管藥物(如 Amiodarone, Dicumarol, Diliazem, Nifedpine, Ticlopidine), H₂阻斷劑(如 Cimetidine), HMG-CoA 還原酶抑制劑(如 Fluvastatin)、荷爾蒙(如 Estrogens)、免疫抑制劑(如 Tacrolimus)、口服降血糖藥物(如 Tolbutamide)、黃子宮脯脂斷劑(如 Onapreza)、血清素再吸收抑制劑(如 Fluoxetine, Fluvoxamine, Sertraline)。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的防單資訊)

(2) 可能會降低 phenytoin 血清濃度的藥物：酒精長期攝取、抗生素(如 Ciprofloxacin, Rifampin)、抗痙攣藥物(如 Vigabatrin)、抗腫瘤藥物(如 Bleomycin, Carboplatin, Cisplatin, Doxorubicin, Methotrexate)、抗過敏藥物(如 Sucralfate)、抗反轉錄病毒藥物(Fosamprenavir, Nelfinavir, Ritonavir)、氣管擴張劑(如 Theophylline)、心血管藥物(如 Reserpine)、葉酸(Folic acid)、異丙糖藥物(如 Diazoxide)、聖約翰草(St. John's Wort)。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的防單資訊)。

(3) 可能會提高或降低 phenytoin 血清濃度的藥物：抗腫瘤劑、抗痙攣劑(如 Carbamazepine, Phenobarbital, Sodium valproate, Valproic acid)、抗生素(Ciprofloxacin)、及神經疾病用藥(Chlordiazepoxide, Diazepam, Phenothiazines)。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參閱各別藥物的防單資訊)

2. 血中濃度及治療效果可能會因 phenytoin 而改變的藥物：抗生素(如 Doxycycline, Rifampin, Tetracycline)、抗痙攣藥物(如 Carbamazepine, Lamotrigine, Phenobarbital, Sodium valproate, Valproic acid)、抗黴菌藥物(如 Azoles, Posaconazole, Voriconazole)、驥蟲藥(如 Albendazole, Praziquantel)、抗圓蟲藥物(如 Teniposide)、抗反轉錄病毒藥物(如 Delavirdine, Efavirenz, Fosamprenavir, Indinavir, Lopinavir/Ritonavir, Nelfinavir, Ritonavir, Saquinavir)、氣管擴張劑(如 Theophylline)、鈣離子通道阻斷劑/心血管藥物(如 Digitoxin, Digoxin, Disopyramide, Mexiletine, Nicardipine, Nimodipine, Nisoldipine, Quinidine, Verapamil)、皮質類固醇、Coumarin 類抗凝血劑(如 Warfarin)、Cyclosporine、利尿劑(如 Furosemide)、HMG-CoA 還原酶抑制劑(如 Atorvastatin, Fluvastatin, Simvastatin)、荷爾蒙(如 Estragen, Oral contraceptives，請參見注意事項與生育能力、懷孕及授乳期)、昇血糖藥物(如 Diazoxide)、免疫抑制劑、神經肌肉阻斷劑(如 Alcuronium, Cisatracurium, Pancuronium, Rocuronium,

Vecuronium)、鴉片類止痛藥(如 Methadone)、口服降血壓藥(如 Chlorpropamide, Glyburide, Tolbutamide)、神經疾病用藥及抗憂鬱藥(如 Clozapine, Paroxetine, Sertraline)、維生素 D、葉酸。(本列表並非包括全部且未詳盡列出所有內容，仍應參照各別藥物的方物交互作用，可能需要調整 phenytoin 的劑量。

3. 雖然三環類抗憂鬱藥(tricyclic antidepressants)可能會促使病人癲癇發作，但此非真正的藥物交互作用，可能需要調整 phenytoin 的劑量。
4. 研究文獻顯示：口服授子 nefinavir 及 phenytoin 時，nefinavir 會造成 phenytoin(全部)及游離態 phenytoin 的濃度由線下降(AUC)分別減少 29% 及 28%。因此同時給予此二藥時，應監測 phenytoin 血中濃度。
5. Molindone hydrochloride 含有會干擾 phenytoin 吸收的鉀離子。Phenytoin 的服用時間應與鉀製劑，包括含鉀的制酸劑，錯開以預防吸收困難。
6. 研究文獻顯示：使用腸內限食製劑或限制營養餐時的病人，其 phenytoin 的血漿濃度較複明為低，因此建議 phenytoin 不要與腸內限食製劑同時使用。對這類病人，需轉換緊急監測血清中 phenytoin 濃度。
7. phenytoin 可能會降低 protein-bound iodine (PBI) 的血清濃度，也可能使 dexamethasone 或 metyrapone 測試結果低於正常值。Phenytoin 可能會增加葡萄糖、鹼性磷酸鹽樣素及 gamma glutamyl transpeptidase (GGT) 的血中濃度，也可能影響血鈣及血清的新陳代謝測試結果。

【副作用】

Phenytoin 曾發生過下列不良反應(頻率未知-無法判斷有資料估計)：

1. 中樞神經系統方面：此身體系統的不完全反應相當常見，且通常與劑量有相關性。包括眼球震顫、運動失調、口齒不清、協調能力降低及心智紊亂。曾有小腦萎縮的通報案例，且較可能出現左腦於 phenytoin 濃度升高以及或長期使用 phenytoin 的狀況時。(請參見注意事項 - 中樞神經系統的影響一節)。少數發生頭昏、暈眩、失眠、短暫緊張、運動痙攣、頭痛、感覺異常及嗜睡。極少數發生運動困難，包括舞蹈症、肌緊張不足、震顫，及攢緊樣震顫(tetany)，而與 phenothiazine 及其他抗精神病藥物誘發者類似。長期使用 phenytoin 的病人曾被觀察到發生感覺性為主的多發神經病變。
2. 結締組織系統：臉部特徵變粗壯、嘴唇脹大、牙齦增生、多毛症，以及佩洛尼氏症。
3. 胃腸系統：急性肝衰竭、毒性肝炎、肝臟受損、嘔吐、噁心，以及便祕(請參見注意事項 - 肝臟傷害一節)。
4. 皮膚系統方面：皮膚表現(有時會伴隨發燒)包括猩紅熱樣或麻疹樣的皮疹。麻疹樣的皮疹最常見，其他型態的皮膚炎極少見。其他可能致命的型態，包括大疱性的、剥落性的或紫斑樣的皮膚炎，紅斑性狼瘡，急性廣泛性發疹性多生膠原症 (AGEP)、Sievarts-Johnson syndrome(SJS)及毒性表皮壞死溶解症(TEN)(請參見注意事項 - 嚴重皮膚反應一節)。

曾被報導過發生藥物疹。

5. 造血系統：偶有報導指出使用本藥可能發生致命的造血系統併發症，包括血小板減少症、白血球減少症。顆粒性白血球過少症及伴隨或不伴隨或不伴隨骨髓抑制的再生不能貧血。巨細胞病及巨母紅血球性貧血也曾被報導過。淋巴瘤病(包括良性淋巴巴細增生、侵性淋巴瘤、淋巴瘤以及何杰金氏病)(請參見注意事項 - 造血系統一節)曾被報導過。
6. 免疫：HSS/DRESS(請參見注意事項 - 週敏症候群/慢性紅斑性白血球增加及全身性症狀的藥物反應一節)、全身性紅斑性狼瘡、結節性動脈周圍炎，以及免疫蛋白異常。曾被報導過發生血管性水腫(請參見注意事項 - 血管性水腫)。
7. 眼睛檢查：甲状腺功能檢查異常。
8. 全身整體性：週敏反應過敏反應。
9. 特殊感覺：味覺異常。

10. 肌肉骨骼系統：慢性頑固病入長期(>10 年)使用 phenytoin 可能會引起骨折與骨軟化症。另外也有發生骨質疏鬆症和其它骨骼代謝疾病的報告，如低血鈣、低磷維血症、以及維生素 D 代謝物濃度降低。

【駕駛及使用機器的能力之影響】

應勸導病人不要駕駛汽車或操作有潛在危險的機械，除非已確定此藥物治療不會影響他們從事這些活動的能力。

【重量】

1. 成人的致死劑量估計約為 2 公克到 5 公克。最初症狀為眼球震顫、運動失調及發音障礙(dysarthria)。其他徵兆為疲倦、反射過強、嗜眠、困倦、昏昏欲睡 (lethargy)、口腔不潔、視力模糊、噁心及嘔吐。病人可能出現昏迷及低血壓。過去曾報導心博過緩和無收縮心跳停止的案例(請參見注意事項 - 對心臟的影響)。死亡是因為呼吸及循環系統衰竭。
2. Phenytoin 中毒的血清濃度，在不同個體間有顯著差異。通常 20 mcg/ml 時會出現眼球震顫、30 mcg/ml 時會有運動失調，及超過 40 mcg/ml 則會有發音障礙及昏睡，但也有超過 50 mcg/ml 卻無中毒跡象的報告。過去曾有人服用高達 25 倍的治療劑量，達到 >100 mcg/ml 的血清濃度，且最終完全復原。曾有不可逆性小腦功能障礙以及小腦萎縮的通報案列。

治療

過量的治療，因沒有已知解藥，所以沒有特效療法。應仔細觀察呼吸和循環系統的適足性，並採取適當的支持措施。因 phenytoin 並不完全與血漿蛋白結合，可考慮使用血液透

析。過去曾以全交換輸血治療兒童病人的重度中毒。

急性過量時，應記住可能有其他中枢神經抑制劑存在，包括酒精。

【藥物藥效學】

Phenytoin 是一種抗癲癇藥物，可用於治療癲癇症。其主要作用部位似乎是運動皮質，可在此抑制痛覺活動的擴散，或許是藉由促進神經元內的鈉流出，phenytoin 有穩定閾值的傾向，可防止過度刺激或環境變化（能夠降低鈉的鈉梯度）造成的興奮過度。這包括減弱突觸電位的強直後增強作用（post-tetanic potentiation）。強直後增強作用消失可防止皮質癲癇病灶引導鄰近的皮質區域。針對會引起強直陣攣癲癇（癲癇大發作）強直期的腦幹中心，phenytoin 可降低其最大活性。

【藥物動力學】

1. Phenytoin 是一種弱酸，且即使在腸道內水溶性也有限。此化合物經口服後會發生緩慢且稍有變異性的吸收作用。完全吸收後，它會迅速分布至所有組織。
2. 人體中 phenytoin 的血漿半衰期範圍為 7 至 42 小時，平均 22 小時。在開始以建議 300mg/day 治療後，至少需 7 至 10 天達治療濃度穩定狀態，對 phenytoin sodium 而言，投藥後 1.5 至 3 小時可得其血中最高濃度。Phenytoin 可見分布體積為 0.6 公升/公斤，且大部分(90%)與血漿蛋白質(主要是白蛋白)結合。
3. 游離態 phenytoin 的濃度在病人與一般人的蛋白質結合特性中可能不一樣。Phenytoin 分布至腦脊液、唾液、精液、胃腸液、膽汁及乳汁中。腦脊液、腦、唾液中的 phenytoin 濃度與血漿中游離 phenytoin 的濃度相近。
4. Phenytoin 在肝臟氧化代謝。主要途徑包括 4-羥基化作用，佔 80%。CYP2C9 在 phenytoin 的代謝過程中，扮演主要角色 (90% 的淨固有酶率)，而 CYP2C19 參與較少 (10% 的淨固有酶率)。不過當 phenytoin 濃度較高時，則 CYP2C19 的貢獻可能提高。
5. 在血清濃度相對較高時，可能會使肝臟中參與 phenytoin 經基化作用的細胞色素 (cytochrome)系統飽和狀態。因此當血清濃度處於或超過治療範圍的上限時，少許增加 phenytoin 的劑量，就可能延長半衰期，並使血清濃度大幅上升。此時只增加 10% 或更多劑量便可能會使穩定濃度大幅變動，造成中毒的結果。研究顯示 phenytoin 的酶率會因 phenybutazone 和 sulfaphenazole 等 CYP2C9 抑制劑而下降。過去也曾有施用 ticlopidine 等 CYP2C19 抑制劑的病人藥酶率下降的案例。
6. Phenytoin 大部分以無活性的代謝物排泄於膽汁中，接著經由小腸再吸收，一部分經腎小管濾過，而較重要的是經由腎小管分泌作用，然後由尿液排出。低於 5% 的 phenytoin 以原形排出。

7. 約大多數保持在穩定劑量的病人，其 phenytoin 血中濃度處於穩定狀態。相同劑量的 phenytoin 在不同病人的血中濃度差異可以很大。血清濃度低於尋常的病人，可能屬性不佳或為 phenytoin 的高度代謝者。肝臟疾病、先天性酵素不足或藥物交互作用都會干擾代謝作用而造成不尋常的血中濃度增加。雖使用標準劑量但 phenytoin 血清濃度仍有高變異性的病人，是一項棘手的臨床問題。因此確定血中濃度對此類病人有很大幫助。必要時，應在開始治療、變更劑量或在療程中新增或刪去另一種藥物的至少 7 到 10 天後測量血清濃度以達到平衡或穩定態。波谷濃度（在病人服用下一個排定劑量的前一刻測量）可提供關於臨牀上有效血清濃度範圍的資訊，並確認病人適應性。波峰藥物濃度（在預期出現波峰濃度時測量）則代表個體在發生劑量相關副作用方面的閾值。

8. 臨床試驗顯示，咀嚼與未咀嚼的錠劑具有生物相等性。具有大約相當的血清濃度，而且吸收速度高於 100 mg 錠劑。

藥物動力學交互作用

同時施用 neflunavir 錠劑 (1250 mg 每天兩次) 和 phenytoin 錠劑 (300 mg 每天一次) 並未改變 neflunavir 的血漿濃度。不過，同時施用 neflunavir 使 phenytoin(總量 和游離態 phenytoin 的 AUC 數值分別下降 29% 和 28%)。

特殊族群

青壯年和老年癲癇病人：請參見注意事項。

年齡：Phenytoin 的藥酶率隨著年齡增長有降低的趨勢（相較於 20-30 歲的病人，年齡超過 70 歲的病人降低 20%）。Phenytoin 的給藥具有高度變異性，須個別化調整（請參見用法用量—特殊族群給藥—老年病人）。

【臨床前安全性資料】

致瘤性

在經胎盤致瘤性以及成人致瘤性試驗中，飲食中給予小鼠 30 至 600 ppm，大鼠 240 至 2400 ppm 的 phenytoin。在給予較高劑量時，小鼠及大鼠的肝細胞腫瘤都會增加。在其它的試驗中，飲食中給予小鼠每公斤體重 10 mg、25 mg 或 45 mg，大鼠每公斤體重 25 mg、50 mg 或 100 mg 兩年的期間，小鼠於每公斤體重 45 mg 劑量下，肝細胞腫瘤增加，未觀察到大鼠的腫瘤發生率增加。這些醫齒動物腫瘤在臨牀的重要性尚未確立。

基因毒性試驗顯示 phenytoin 對於細菌或體外培養的哺乳動物細胞不具致突變性。其染色體致斷裂性 (clastogenic) 作用於體外試驗而非體內。