核准日期: 2010年02月20日修订日期: 2010年10月01日修订日期: 2015年12月01日修订日期: 2019年12月01日修订日期: 2020年12月30日修订日期: 2025年10月01日



## 异烟肼片说明书

请仔细阅读说明书并在医师指导下使用

## 【药品名称】

通用名称: 异烟肼片

英文名称: Isoniazid Tablets

汉语拼音: Yiyanjing Pian

【成份】本品主要成份为异烟肼。

化学名称: 4-吡啶甲酰肼

化学结构式:

分子式: C<sub>6</sub>H<sub>7</sub>N<sub>3</sub>O 分子量: 137.14

【性状】 本品为白色或类白色片。

【适应症】(1) 异烟肼与其它抗结核药联合,适用于各型结核病的治疗,包括结核性脑膜炎以及其他分枝杆菌感染。

(2) 异烟肼单用适用于各型结核病的预防: ①新近确诊为结核病患者的家庭成员或密切接触者; ②结核菌素纯蛋白衍生物试验(PPD)强阳性同时胸部 X 射线检查符合非进行性结核病,痰菌阴性,过去未接受过正规抗结核治疗者; ③正在接受免疫抑制剂或长期激素治疗的患者,某些血液病或网状内皮系统疾病(如白血病、霍奇金氏病)、糖尿病、尿毒症、矽肺或胃切除术等患者,其结核菌素纯蛋白衍生物试验呈阳性反应者; ④35 岁以下结核菌素纯蛋白衍生物试验归性的患者; ⑤已知或疑为 HIV 感染者,其结核菌素纯蛋白衍生物试验呈阳性反应者,或与活动性肺结核患者有密切接触者。

【规格】0.1g。

【用法用量】口服 预防:成人一日  $0.3g(3 \, \text{片})$ ,顿服;小儿每日按体重  $10 \, \text{mg/kg}$ ,一日总量不超过  $0.3g(3 \, \text{片})$ ,顿服。治疗:成人与其他抗结核药合用,按体重每日口服  $5 \, \text{mg/kg}$ ,最高 0.3g;或每日  $15 \, \text{mg/kg}$ ,最高  $900 \, \text{mg}$  (9 片),每周  $2^3$ 次。小儿按体重每日  $10^2 \, 20 \, \text{mg/kg}$ ,每日不超过  $0.3g(3 \, \text{片})$ ,顿服。某些严重结核病患儿(如结核性脑膜炎),每日按体重可高达  $30 \, \text{mg/kg}$ (一日量最高  $500 \, \text{mg}$ (5 片)),但要注意肝功能损害和周围神经炎的发生。

【不良反应】发生率较多者有步态不稳或麻木针刺感、烧灼感或手指疼痛(周围神经炎):深色尿、眼或皮肤黄染(肝毒性,35岁以上患者肝毒性发生率增高);

食欲不佳、异常乏力或软弱、恶心或呕吐(肝毒性的前驱症状)。发生率极少者有视力模糊或视力减退,合并或不合并眼痛(视神经炎);发热、皮疹、血细胞减少及男性乳房发育等。本品偶可因神经毒性引起的抽搐。

【禁忌】肝功能不正常者,精神病患者和癫痫病人禁用。

【注意事项】(1)交叉过敏反应,对乙硫异烟胺、吡嗪酰胺、烟酸或其他化学结构有关药物过敏者也可能对本品过敏。

- (2) 对诊断的干扰:用硫酸铜法进行尿糖测定可呈假阳性反应,但不影响酶法测定的结果。异烟肼可使血清胆红素、丙氨酸氨基转移酶及门冬氨酸氨基转移酶的测定值增高。
  - (3) 有精神病、癫痫病史者、严重肾功能损害者应慎用。
  - (4) 如疗程中出现视神经炎症状,应立即进行眼部检查,并定期复查。
  - (5) 异烟肼中毒时可用大剂量维生素 B<sub>6</sub>对抗。

【孕妇及哺乳期妇女用药】(1)本品可穿过胎盘,导致胎儿血药浓度高于母血药浓度。动物实验证实异烟肼可引起死胎,但在人类中虽未证实,孕妇应用时必须充分权衡利弊。异烟肼与其他药物联合时对胎儿的作用尚未阐明。此外,在新生儿用药时应密切观察不良反应。

(2) 异烟肼在乳汁中浓度可达 12mg/L, 与血药浓度相近; 虽然在人类中尚未证实有问题, 哺乳期间应用仍应充分权衡利弊。如用药则宜停止哺乳。

【儿童用药】严格按儿童用法用量使用。

【老年用药】50岁以上患者用本品引起肝炎的发生率较高。

【药物相互作用】(1)服用异烟肼时每日饮酒,易引起本品诱发的肝脏毒性反应,并加速异烟肼的代谢,因此需调整异烟肼的剂量,并密切观察肝毒性征象。 应劝告患者服药期间避免酒精饮料。

- (2)含铝制酸药可延缓并减少异烟肼口服后的吸收,使血药浓度减低,故应避免两者同时服用,或在口服制酸剂前至少1小时服用异烟肼。
- (3) 抗凝血药(如香豆素或茚满双酮衍生物)与异烟肼同时应用时,由于抑制了抗凝药的酶代谢,使抗凝作用增强。
- (4)与环丝氨酸同服时可增加中枢神经系统不良反应(如头昏或嗜睡),需调整剂量,并密切观察中枢神经系统毒性征象,尤其对于从事需要灵敏度较高的工作的患者。
- (5) 利福平与异烟肼合用时可增加肝毒性的危险性,尤其是已有肝功能损害者或为异烟肼快乙酰化者,因此在疗程的头3个月应密切随访有无肝毒性征象出现。
- (6) 异烟肼为维生素 B<sub>6</sub>的拮抗剂, 可增加维生素 B<sub>6</sub>经肾排出量, 因而可能导致周围神经炎, 服用异烟肼时维生素 B<sub>6</sub>的需要量增加。
- (7)与肾上腺皮质激素(尤其泼尼松龙)合用时,可增加异烟肼在肝内的代谢及排泄,导致后者血药浓度减低而影响疗效,在快乙酰化者更为显著,应适当调整剂量。
- (8) 与阿芬太尼 (alfentanil) 合用时,由于异烟肼为肝药酶抑制剂,可延长阿芬太尼的作用;与双硫仑 (disulfiram) 合用可增强其中枢神经系统作用,产生眩晕、动作不协调、易激惹、失眠等;与安氟醚合用可增加具有肾毒性的无机氟代谢物的形成。
- (9)与乙硫异烟胺或其他抗结核药合用,可加重后二者的不良反应。与其他肝毒性药合用可增加本品的肝毒性,因此宜尽量避免。
- (10) 异烟肼不官与酮康唑或咪康唑合用,因可使后两者的血药浓度降低。

- (11)与苯妥英钠或氨茶碱合用时可抑制二者在肝脏中的代谢,而导致苯妥英钠或氨茶碱血药浓度增高,故异烟肼与两者先后应用或合用时,苯妥英钠或氨茶碱的剂量应适当调整。
- (12)与对乙酰氨基酚合用时,由于异烟肼可诱导肝细胞色素 P450,使前者形成毒性代谢物的量增加,可增加肝毒性及肾毒性。
- (13)与卡马西平同时应用时,异烟肼可抑制其代谢,使卡马西平的血药浓度增高,而引起毒性反应;卡马西平可诱导异烟肼的微粒体代谢,形成具有肝毒性的中间代谢物增加。
- (14) 本品不宜与其他神经毒药物合用,以免增加神经毒性。

【药物过量】 尚不明确

【药理毒理】本品是一种具有杀菌作用的合成抗菌药,本品只对分枝杆菌,主要是生长繁殖期的细菌有效。其作用机制尚未阐明,可能抑制敏感细菌分枝菌酸(mycolic acid)的合成而使细胞壁破裂。

【药代动力学】本品口服后迅速自胃肠道吸收,并分布于全身组织和体液中,包括脑脊液、胸水、腹水、皮肤、肌肉、乳汁和干酪样组织。并可穿过胎盘屏障。蛋白结合率仅 $0^{\sim}10\%$ 。口服 $1^{\sim}2$ 小时血药浓度可达峰值,但 $4^{\sim}6$ 小时后血药浓度根据患者的乙酰化快慢而不一,快乙酰化者, $T_{1/2}$ 为 $0.5^{\sim}1.6$ 小时,慢乙酰化者为 $2^{\sim}5$ 小时,肝、肾功能损害者可能延长。代谢主要在肝脏中乙酰化而成无活性代谢产物,其中有的具有肝毒性。乙酰化的速率由遗传所决定。慢乙酰化者常有肝脏 N-乙酰转移酶缺乏,未乙酰化的异烟肼可被部分结合。

本品主要经肾排泄(约 70%),在 24 小时内排出,大部分为无活性代谢物。 快乙酰化者中 93%以乙酰化型在尿液中排出,慢乙酰化者为 63%。快乙酰化者尿 液中 7%的异烟肼呈游离或结合型,而慢乙酰化者则为 37%。本品易通过血脑屏障, 亦可从乳汁排出,少量可自唾液、痰液和粪便中排出。相当量的异烟肼可经血液 透析与腹膜透析清除。

【贮藏】遮光,密封,在干燥处保存。

【包装】口服固体药用高密度聚乙烯瓶装; 100 片/瓶。

【有效期】24个月

【执行标准】中国药典 2025 年版二部。

【批准文号】国药准字 H41021767

【上市许可持有人】海南制药厂有限公司制药二厂

【地 址】林州市史家河工业园区

【生产企业】

企业名称:海南制药厂有限公司制药二厂

生产地址: 林州市史家河工业园区

邮政编码: 456592

电话号码: 0372-6515111 传真号码: 0372-6515111



最新版药品说明书请扫描二维码