

<b>內分泌系統:</b>	男性女乳症
<b>皮膚:</b>	紅疹和搔癢(1%)、落髮、扁平苔癬、蕁麻疹
<b>胃腸道:</b>	嘔吐(3%)、便祕(3%)、腹瀉(2%)、肝功能異常 、胰臟炎、腹部不適及/或疼痛
<b>肌與骨:</b>	關節痛
<b>生殖泌尿道:</b>	尿失禁、異常勃起、陽萎、頻尿
<b>神經系統:</b>	神經質(2%)、抑鬱(2%)、感覺異常、幻覺、耳鳴 、先前已存在的發作性睡病的惡化、暈眩、失眠
<b>眼睛:</b>	鞏膜發紅、眼睛疼痛
<b>呼吸系統:</b>	呼吸困難(2%)、鼻血
<b>全身性:</b>	ANA檢測陽性反應

#### 嚴重或致命性反應

姿態性低血壓，尤其在患有腦血管疾病的年老病人，可能是危險的。雖然其因果關係尚未建立，但是先前已存在的心絞痛惡化、新發性心絞痛和心肌梗塞，可能會隨prazosin而發生。

#### 劑量和投藥

##### 一般建議

當初始以低劑量給藥時，病人的耐受性較佳。再依據病人個別血壓反應來調整劑量。

在投藥時，如果有作用通常可以很快(1到14天)就看得到，如果已觀察到作用時，在再次提高劑量之前應以此已有臨床反應之劑量持續治療，直到該劑量之作用程度達到儘可能的最佳狀況。

##### 特殊建議

###### 高血壓病人

建議初始劑量範圍：

0.5毫克每天二次，增加至1.0毫克每天二次或三次。

一般維持劑量：

每天3.0毫克到20毫克，分數次給藥

以下為相關給藥指引。

###### 未接受任何抗高血壓治療的病人

建議初始劑量為0.5毫克每天二次，連續三天，除非病人異常地敏感，劑量應增加至1.0毫克每天二次或三次，再連續三天，再調為2.0毫克每天二或三次。接著則以病人血壓降低的反應來決定劑量，應將每日劑量逐漸增加至20毫克。最佳反應可能會在六週後產生。在初始劑量調整之後，某些病人可以以每天二次的療程給藥以進行維持治療。

為提高效能，可以加入利尿劑，建議當MINIPRESS劑量為2毫克每天二次或三次時，應該考量加入利尿劑。

###### 接受利尿劑但血壓控制不佳的病人

利尿劑應降低到維持劑量的程度，MINIPRESS初始給予0.5毫克每天二次，後續則視病人反應而逐漸增加劑量。

###### 接受其他抗高血壓藥品但血壓控制不佳的病人

由於可預期到某些加成作用，其他藥品(例如貝他腎上腺素性阻斷劑、alpha-methyldopa、reserpine、clonidine\* 等)應該降低劑量，MINIPRESS初始為0.5毫克每天二次，後續則視病人反應而增加劑量。

雖然經驗有限，但有證據顯示，加入MINIPRESS 於beta腎上腺素性阻斷劑、鈣離子通道阻斷劑或ACE抑制劑時，可能會產生明顯的血壓降低，因此強烈建議應該給予較低的初始劑量。

\* 口服治療的中止應該逐步進行(例如：超過7天)。突然中止高血壓治療時，已知會產生反彈性高血壓，這在某些個案中可能是相當嚴重的，這可能發生在使用clonidine之病人，尤其是每天接受超過900毫克clonidine的病人更可能發生。

###### 中度到重度腎功能不全的病人

目前證據顯示，當MINIPRESS用於腎功能不全的病人時，並不會進一步減弱腎功能，由於一部分這類病人對小劑量MINIPRESS有立即反應，因此建議治療初始劑量為每天0.5毫克，並謹慎調高劑量。

###### 良性前列腺肥大

建議初始劑量為0.5毫克每天二次，給藥三至七天，接著視病人臨床反應調整劑量。維持劑量2毫克每天二次。每天超過4毫克的使用並未經研究，且目前並不建議。每日最高之劑量為4毫克，可以產生症狀的緩解達四週，但目前並沒有更長期使用的資料。姿態性低血壓可能發生，請參閱注意事項—一般(所有病人)。

###### 過量

在二歲大的小孩意外吞入至少50毫克MINIPRESS，引起明顯的睏倦和反射抑制，並未觀察到有血壓的降低，復原之後就無大礙。如果過量達到低血壓時，首要考量是心血管系統的維持。可以藉著保持病人在仰臥姿勢，來達到血壓的回復和心跳的正常化。如果此種處置仍不夠時，首先應以容積擴張劑來處理，如有需要應接著使用血管升壓劑。應進行腎功能監測，如有需要並應予以支持療法。實驗室數值顯示，因為它會和蛋白質結合prazosin並無法透析出來。

###### 提供產品

錠劑 1毫克(褐色、膠囊形狀、刻痕、標示MNP1)  
2毫克(白色、圓形、刻痕、標示MNP2)

錠劑中所含有的prazosin hydrochloride量相等於所宣稱的prazosin 鹼基含量。

###### 賦形劑

Calcium hydrogen phosphate anhydrous,  
Wheat starch,

Microcrystalline cellulose,  
Magnesium stearate,  
Sodium lauryl sulfate

1毫克錠劑含有日落黃 FCF CI 15985(aluminum lake)

本藥須由醫師處方使用

版 本 : Australia LPD (13 September 2005)

製造廠 : Pfizer Australia Pty Limited

廠 址 : 38-42 Wharf Road, West Ryde, NSW 2114, Australia

藥 商 : 輝瑞大藥廠股份有限公司

地 址 : 台北縣淡水鎮中正東路二段177號