

# MINIPRESS<sup>®</sup> TABLET

Prazosin Hydrochloride (1 mg, 2 mg & 5 mg)

---

**Tajuk PIL:** MINIPRESS  
**Tarikh PIL:** 02 Januari 2019  
**Negara:** Malaysia  
**Rujukan:** LPD Malaysia bertarikh 6 Januari 2015  
**Sebab untuk Perubahan:** Untuk diselaraskan mengikut templat baharu dan LPD yang diluluskan HA  
Untuk mengemas kini PIL mengikut Permintaan HA bertarikh 14-Dis-2018

# MINIPRESS<sup>®</sup> TABLET

Prazosin Hydrochloride (1 mg, 2 mg & 5 mg)

## Apakah yang ada pada risalah ini?

1. Apakah kegunaan MINIPRESS
2. Bagaimana MINIPRESS berfungsi
3. Sebelum menggunakan MINIPRESS
4. Cara menggunakan MINIPRESS
5. Semasa menggunakan MINIPRESS
6. Kesan-kesan sampingan
7. Cara penyimpanan dan pelupusan MINIPRESS
8. Maklumat lanjut
9. Pengilang dan Pemegang Pendaftaran Produk
10. Tarikh kemaskini RiMUP
11. Nombor Siri

## Apakah kegunaan MINIPRESS

MINIPRESS merupakan salah satu daripada kumpulan ubat yang dipanggil *alpha-blocker*.

Ia biasanya digunakan untuk merawat tekanan darah tinggi (*hypertension*). Ia juga boleh digunakan untuk merawat kegagalan jantung (berkaitan dengan ventrikel kiri), jari sejuk yang menyakitkan (Penyakit Raynaud) atau pembesaran kelenjar prostat yang ringan (*Benign prostatic hyperplasia*) pada lelaki.

## Bagaimana MINIPRESS berfungsi

Pada pesakit yang menghidap tekanan darah tinggi (*hypertension*), MINIPRESS berfungsi dengan mengendurkan pembuluh darah (terutamanya pembuluh darah perifer) supaya darah mengalir melaluinya dengan lebih mudah. Ia boleh digunakan secara berasingan atau dalam kombinasi dengan ubat lain yang digunakan untuk merawat tekanan darah tinggi.

Pada pesakit yang mengalami kegagalan jantung, MINIPRESS berfungsi dengan mengendurkan pembuluh darah utama pada jantung, seterusnya membolehkan jantung mengempam darah dengan lebih mudah. MINIPRESS selalunya digunakan untuk kegagalan jantung apabila ubat-ubatan lain tidak lagi berkesan atau tidak berkesan langsung.

Pada pesakit yang menghidap Penyakit Raynaud, rawatan ini mengendurkan

pembuluh darah pada tangan supaya darah boleh sampai ke jari tangan dengan lebih mudah. Ini membantu mencegah kesejukan dan kekakuan.

Pada pesakit *Benign Prostatic Hyperplasia*, iaitu pembesaran kelenjar prostat, ubat ini diambil untuk merawat penguasaan air kecil yang lemah dan/atau kerap. Ini lazim berlaku pada pesakit yang mengalami pembesaran kelenjar prostat. Rawatan berfungsi dengan mengendurkan otot di sekeliling pundi kencing dan kelenjar prostat supaya air kencing boleh mengalir dengan lebih mudah.

Anda harus bertanya kepada doktor anda sekiranya anda tidak pasti mengapa anda diberikan MINIPRESS.

## Sebelum menggunakan MINIPRESS

### - *Bila tidak boleh menggunakan*

Jangan gunakan MINIPRESS sekiranya anda:

- alah (*hypersensitive*) kepada *prazosin*, atau kepada sebarang ubat yang serupa (dikenali sebagai ubat *quinazoline*) atau sebarang bahan lain yang disenaraikan dalam Maklumat lanjut. Ini mungkin menyebabkan kegatalan, kemerahan pada kulit atau kesukaran bernafas.
- berumur bawah 12 tahun.

### *Hamil dan menyusukan anak*

Sekiranya anda hamil, merancang untuk hamil atau menyusukan anak, sila beritahu doktor anda sebelum anda mengambil MINIPRESS.

MINIPRESS boleh digunakan semasa hamil hanya sekiranya potensi manfaatnya mengimbangi potensi risiko kepada ibu dan janin.

MINIPRESS telah terbukti meresap ke dalam susu ibu dalam jumlah yang kecil. Anda hendaklah sentiasa berwaspada sekiranya MINIPRESS diberikan kepada ibu yang menyusukan anak.

Dapatkan nasihat doktor atau ahli farmasi anda sebelum mengambil

sebarang ubat.

### - *Sebelum mula menggunakan*

Sila berbincang dengan doktor atau ahli farmasi anda mengenai perkara ini sebelum mengambil MINIPRESS.

Ubat-ubatan tidak semestinya sesuai untuk setiap orang. Doktor anda perlu tahu sebelum anda menggunakan MINIPRESS, sekiranya sebarang perkara berikut berkenaan dengan anda:

- Anda mengalami kegagalan jantung disebabkan penyakit jantung yang lain, contohnya, penyakit injap jantung atau serangan jantung baru-baru ini. Jika anda mengalami kegagalan jantung (berkaitan dengan ventrikel kiri), keberkesanan, MINIPRESS mungkin akan beransur-ansur berkurangan selepas beberapa bulan. Sekiranya ini berlaku, anda mungkin menyedari bahawa kaki atau pergelangan kaki anda bengkak disebabkan penahanan bendalir. Ini dipanggil '*oedema*'. Jika anda mengalami penambahan berat badan akibat *oedema*, beritahu doktor anda kerana doktor anda mungkin perlu menukar dos MINIPRESS atau ubat-ubatan lain yang anda sedang ambil.
- Anda pernah pengan selepas membuang air kecil. Anda menghidap penyakit hati atau buah pinggang.
- Jangan lupa untuk memberitahu doktor anda bahawa anda sedang mengambil MINIPRESS, sekiranya anda menjalani sebarang ujian seperti ujian air kencing, kerana, MINIPRESS mungkin boleh menjejaskan keputusan ujian.
- Sesetengah pesakit yang mengambil MINIPRESS untuk rawatan tekanan darah tinggi atau pembesaran prostat mungkin mengalami pening atau berasa pitam, yang mungkin disebabkan oleh tekanan darah yang rendah apabila duduk atau bangun dengan cepat.
- Sesetengah pesakit pernah mengalami simptom ini apabila mengambil ubat untuk *erectile dysfunction* (mati pucuk) bersama MINIPRESS. Bagi mengurangkan kemungkinan simptom

# MINIPRESS<sup>®</sup> TABLET

Prazosin Hydrochloride (1 mg, 2 mg & 5 mg)

ini berlaku, anda perlu mengambil dos harian MINIPRESS secara tetap sebelum mula mengambil ubat untuk mati pucuk.

- Anda mengalami ketegangan zakar yang berterusan. Sekiranya keadaan ini berlanjutan melebihi 4 jam, sila dapatkan bantuan perubatan dengan segera.

## - Jika mengambil ubat-ubat lain

Sesetengah ubat boleh menjejaskan cara MINIPRESS berfungsi. Sekiranya anda mengambil sebarang ubat-ubatan berikut, sila beritahu doktor anda sebelum memulakan rawatan:

- *calcium antagonist*, perencat *ACE inhibitor* atau *beta-blocker* yang biasanya diberikan untuk merawat *angina* dan/atau tekanan darah tinggi.
- ubat-ubat untuk *erectile dysfunction* (mati pucuk).
- penggunaan dengan *PDE-5 inhibitor*.
- *cardiac glycoside: digitalis* dan *digoxin*
- ubat kencing manis: *insulin*, *chlorpropamide*, *phenformin*, *tolazamide* dan *tolbutamide*
- ubat penenang dan sedatif: *chlordiazepoxide*, *diazepam* dan *phenobarbital*
- ubat untuk rawatan *gout: allopurinol*, *colchicine* dan *probenecid*
- ubat antiaritmia: *procainamide*, *propranolol* dan *quinidine*
- ubat penahan sakit, ubat demam dan ubat antikeradangan: *propoxyphene*, *aspirin*, *indomethacin* dan jenis *phenylbutazone*

Sila beritahu doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda sedang mengambil atau baru-baru ini telah mengambil sebarang ubat-ubatan lain, termasuk ubat yang diperoleh tanpa preskripsi.

## **Cara menggunakan MINIPRESS**

### - Berapa banyak harus digunakan

Sentiasa ambil MINIPRESS dengan betul seperti yang ditetapkan oleh doktor anda. Sila rujuk kepada doktor atau ahli farmasi anda sekiranya anda tidak pasti.

Tablet MINIPRESS perlu diambil melalui mulut. MINIPRESS boleh

diambil sebelum atau selepas makan .

MINIPRESS biasanya dimulakan pada dos serendah yang mungkin dan ditingkatkan secara beransur-ansur, bergantung pada respons anda kepada rawatan. Jangan ubah dos atau berhenti mengambil tablet tanpa merujuk kepada doktor anda terlebih dahulu. Sila pastikan anda mendapat preskripsi baru sebelum kehabisan tablet.

### **Tekanan darah tinggi (hypertension)**

Dos permulaan yang disyorkan ialah 0.5 mg sekali sebelum tidur. Kemudian, 0.5 mg diberikan dua atau tiga kali sehari selama 3 hingga 7 hari.

Dos ini kemudian biasanya ditingkatkan kepada 1 mg yang diambil dua atau tiga kali sehari selama 3 hingga 7 hari yang selanjutnya. Doktor anda mungkin akan menasihatkan anda supaya meningkatkan dos yang selanjutnya secara beransur-ansur (sehingga maksimum 20 mg setiap hari), bergantung pada respons tekanan darah anda kepada rawatan.

Jika anda sedang mengambil ubat diuretic atau sebarang ubat lain untuk merawat tekanan darah tetapi tekanan darah anda masih tidak dapat dikawal, doktor anda akan mengurangkan dos ubat tersebut kepada dos penyelenggaraan sebelum memulakan rawatan MINIPRESS.

### **Kegagalan jantung (Berkaitan Ventrikel Kiri)**

Dos permulaan yang disyorkan ialah 0.5 mg yang diambil dua, tiga atau empat kali sehari. Doktor anda mungkin akan menasihatkan anda untuk meningkatkan dos yang selanjutnya (sehingga maksimum 20 mg setiap hari) bergantung pada respons anda kepada rawatan.

### **Fenomena/Penyakit Raynaud**

Dos permulaan yang disyorkan ialah 0.5 mg, dua kali sehari selama 3 hingga 7 hari. Doktor anda mungkin akan menasihatkan anda supaya meningkatkan dos yang selanjutnya (sehingga 2 mg dua kali sehari), bergantung pada respons anda kepada rawatan.

### **Pembesaran prostat**

Dos permulaan yang disyorkan ialah 0.5 mg, dua kali sehari selama 3 hingga 7 hari, dengan dos permulaan diambil pada waktu malam. Doktor anda mungkin akan menasihatkan anda supaya meningkatkan dos yang selanjutnya (sehingga 2 mg dua kali sehari), bergantung pada respons anda kepada rawatan.

### - Bila perlu digunakan

Gunakan seperti yang diarahkan oleh doktor atau ahli farmasi anda.

### - Berapa lama perlu digunakan

Teruskan mengambil MINIPRESS selama yang disarankan oleh doktor anda.

### - Jika terlupa menggunakan

Sekiranya anda terlupa untuk mengambil mana-mana dos, sila ambil sebaik sahaja anda teringat melainkan sudah tiba masa untuk dos yang berikutnya. Jangan ambil dos berganda bagi menggantikan dos yang tertinggal.

### - Jika mengguna berlebihan (terlebih dos)

Sekiranya anda mengambil MINIPRESS dengan berlebihan secara tidak sengaja, sila hubungi doktor anda dengan segera atau pergi ke jabatan kecemasan hospital berdekatan. Sentiasa bawa bungkusan ubat yang berlabel bersama anda, sama ada terdapat lebih MINIPRESS atau tidak.

### - Jika berhenti menggunakan

Jangan berhenti mengambil MINIPRESS melainkan diberitahu oleh doktor anda. Penyakit anda mungkin kembali jika anda berhenti mengambil MINIPRESS.

Sekiranya anda mempunyai soalan lanjut tentang cara untuk mengambil produk ini, sila bertanya kepada doktor atau ahli farmasi anda.

### **Semasa menggunakan MINIPRESS**

# MINIPRESS<sup>®</sup> TABLET

Prazosin Hydrochloride (1 mg, 2 mg & 5 mg)

## - Perkara yang perlu dilakukan

Sila simpan risalah ini. Anda mungkin perlu membacanya semula. Sekiranya anda mempunyai sebarang soalan lanjut, sila bertanya kepada doktor atau ahli farmasi anda.

## - Perkara yang tidak boleh dilakukan

Ubat ini telah dipreskripsikan kepada anda. Jangan berikan kepada orang lain. Ia mungkin memudaratkan mereka, meskipun sekiranya simptom-simptom mereka sama seperti anda.

Jangan berhenti mengambil ubat melainkan dinasihatkan oleh doktor anda.

Jangan ambil sebarang ubat baharu tanpa merujuk kepada doktor atau ahli farmasi anda.

## - Perkara yang perlu diberi perhatian

### *Memandu dan menggunakan jentera*

MINIPRESS boleh menyebabkan rasa pening, mengantuk atau lemah. Jika anda mengalami simptom ini, jangan mengendalikannya sebarang kenderaan bermotor atau menggunakan sebarang alat.

### **Kesan-kesan sampingan**

Seperti kebanyakan ubat, MINIPRESS boleh menyebabkan kesan sampingan, tetapi bukan semua orang akan mengalaminya.

Sila jumpa doktor atau ahli farmasi anda dengan segera jika anda mengalami sebarang kesan sampingan selepas mengambil ubat ini.

Tindak balas paling biasa berlaku yang dikaitkan dengan terapi MINIPRESS adalah:

Kekurangan tenaga, rasa lemah, pening, sakit kepala, loya, rasa degupan jantung yang kuat dan tidak menyelesaikan, mengantuk.

Dalam kebanyakan kes, kesan-kesan sampingan ini sembuh dengan terapi

yang berterusan atau dapat ditahan tanpa pengurangan dos ubat.

Sebagai tambahan, tindak balas berikut telah dikaitkan dengan terapi *prazosin hydrochloride*:

Peluh berlebihan, mulut kering, panas kemerahan, ketegangan zakar yang berterusan, tindak balas alahan, rasa lemah, demam, rasa tidak sihat, rasa sakit, sakit dada, bengkak pada kaki atau pergelangan kaki, tekanan darah rendah, tekanan darah yang turun mendadak disebabkan perubahan posisi tubuh, pengsan, rasa cucukan/kebas pada lengan dan kaki, pening pembentukan antibodi antinukleus, perkembangan tisu payudara yang tidak normal terutamanya pada lelaki, ketidakselesaan dan/atau rasa sakit pada abdomen, sembelit, cirit-birit, radang pada pankreas, muntah, bunyi berdengung pada telinga, kadar degupan jantung yang terlalu perlahan, kadar degupan jantung yang terlalu laju fungsi hati yang tidak normal, sakit sendi, kemurungan, halusinasi, mati pucuk, sukar tidur, rasa gemuruh, sesak nafas, hidung berdarah, hidung tersumbat, keguguran rambut, kegatalan kulit, ruam, *lichen planus*, geligata, tidak dapat mengawal kencing, kerap kencing, keradangan pembuluh darah, penglihatan kabur, keradangan pada permukaan luar bahagian mata yang berwarna putih, sakit mata.

Sesetengah tindak balas ini jarang berlaku dan dalam kebanyakan kes, hubungan penyebab yang tepat tidak dapat ditentukan.

Laporan kajian yang sedia ada mengaitkan terapi *prazosin hydrochloride* dengan kemerosotan *narcolepsy* sedia ada. Hubungan penyebab tidak dapat ditentukan dalam kes-kes ini.

Perkara-perkara berikut telah diperhatikan pada pesakit yang dirawat untuk kegagalan ventrikel kiri dengan *prazosin hydrochloride* apabila digunakan bersama-sama *cardiac glycoside* dan *diuretic*:

Mulut kering, pembengkakan, tekanan darah yang turun mendadak disebabkan perubahan posisi badan, rasa pening,

sakit kepala, cirit-birit, loya, degupan jantung yang tidak normal, mengantuk, mati pucuk, hidung tersumbat, penglihatan kabur.

Dalam kebanyakan kes, kesan-kesan ini adalah ringan hingga sederhana teruk dan sembuh dengan terapi yang berterusan atau dapat ditahan tanpa pengurangan dos ubat.

Kesan sampingan yang paling biasa berlaku walaupun jarang dilaporkan dalam rawatan Fenomena/Penyakit Raynaud ialah rasa pening yang ringan.

Sekiranya terdapat mana-mana kesan sampingan yang menjadi serius atau jika anda menyedari sebarang kesan sampingan yang tidak disenaraikan dalam risalah ini, sila beritahu doktor atau ahli farmasi anda.

Anda boleh melaporkan sebarang kesan sampingan atau kesan advers ubat kepada Pusat Pemantauan Kesan Advers Ubat Kebangsaan melalui No. Tel: 03-78835490, atau laman web [npra.gov.my](http://npra.gov.my) [*Consumers* → *Reporting Side Effects to Medicines (ConSERF) or Vaccines (AEFI)*].

### **Cara penyimpanan dan pelupusan MINIPRESS**

#### - Penyimpanan

Jauhkan daripada jangkauan dan penglihatan kanak-kanak.

Jangan gunakan MINIPRESS selepas tarikh luput yang dicetak pada bungkusan selepas perkataan EXP. Tarikh luput merujuk kepada hari terakhir dalam bulan tersebut.

Sila simpan pada suhu bawah 30°C.

#### - Pelupusan

Ubat tidak boleh dilupuskan melalui air buangan atau sisa isi rumah. Sila rujuk kepada ahli farmasi anda mengenai cara untuk melupuskan ubat yang tidak lagi diperlukan. Langkah-langkah ini dapat membantu melindungi alam sekitar.

**MINIPRESS<sup>®</sup> TABLET**

Prazosin Hydrochloride (1 mg, 2 mg &amp; 5 mg)

**Maklumat lanjut**

MINIPRESS 5 mg	MAL19930150ACSZ
-------------------	-----------------

- Rupa dan warna produk

MINIPRESS 1 mg: Tablet bulat dwicembung berwarna jingga dengan 'K' dan 'K' yang dipisahkan oleh garisan pembahagi pada satu permukaan, dan dengan logo Pfizer pada permukaan yang satu lagi.

MINIPRESS 2 mg: Tablet bulat dwicembung berwarna putih, dengan 'K' dan 'K' yang dipisahkan oleh garisan pembahagi pada satu permukaan dan dengan logo Pfizer pada permukaan yang satu lagi.

MINIPRESS 5 mg: Tablet berbentuk berlian berwarna putih, dengan 'K' dan 'K' yang dipisahkan oleh garisan pembahagi pada satu permukaan dan dengan 'MNP' dan '5' yang dipisahkan oleh garisan pembahagi pada permukaan yang satu lagi.

- Bahan-bahan kandungan- Bahan aktif

Setiap tablet *prazosin hydrochloride* mengandungi jumlah yang bersamaan dengan 1, 2, 5 mg bes bebas *prazosin*.

- Bahan tidak aktifTablet 1 mg

*Microcrystalline cellulose, FD and C Yellow No 6 Lake, dibasic calcium phosphate, maize starch, magnesium stearate, sodium lauryl sulphate.*

Tablet 2 mg

*Microcrystalline cellulose, dibasic calcium phosphate, maize starch, magnesium stearate, sodium lauryl sulphate.*

Tablet 5 mg

*Microcrystalline cellulose, dibasic calcium phosphate, maize starch, magnesium stearate, sodium lauryl sulphate.*

- Nombor MAL:

Nama Produk	Nombor Pendaftaran
MINIPRESS 1 mg	MAL19930148ACSZ
MINIPRESS 2 mg	MAL19930149ACSZ

**Pengilang**

Pharmaniaga Manufacturing Berhad, 11 A, Jalan P/1, Kawasan Perusahaan Bangi, 43650 Bandar Baru Bangi, Selangor Darul Ehsan, Malaysia.  
Di bawah kuasa PFIZER INC., New York, N.Y., U.S.A.

**Pemegang Pendaftaran Produk**

Pfizer (Malaysia) Sdn. Bhd.  
Level 9-2, 10 & 11, Wisma Averis, Tower 2 Avenue 5, Bangsar South, No. 8. Jalan Kerinchi, 59200 Kuala Lumpur

**Tarikh kemaskini RiMUP**

- 02/01/2019

**Nombor Siri**

NPRA (R1/2) 14122018/165  
PIL-MNP-0119