

安得理那寧注射液

Adrenalin Injection

識別：L04

【成分名(中文名)】Epinephrine(腎上腺素)(=Adrenalin)
 【劑型、含量】成分：每 Amp.(1ml)含有：Epinephrine 1mg
 【臨床藥理】

- Epinephrine 為一種作用於 α -腎上腺素接受體及 β -腎上腺素接受體的直接作用性擬交感神經藥。
 - Epinephrine 作用於 β -腎上腺素接受體，增進了在肝及其他組織的糖原質分解作用。也作用於 α -腎上腺素接受體，抑制了胰臟釋放胰島素並且減少葡萄糖被末梢組織攝取因而增加血中葡萄糖濃度。
 - Epinephrine 作用於 β_2 -腎上腺素接受體使支氣管平滑肌鬆弛及作用於 α -腎上腺素接受體收縮支氣管的小動脈因而解除支氣管痙攣、充血及水腫並增加氣容量和肺活量。它也抑制由抗原所誘生之組織胺及過敏性緩慢反應性物質的釋放且直接拮抗由組織胺生成的支氣管收縮、血管擴張與水腫。
 - Epinephrine 作用於心臟之 β_1 -腎上腺素接受體，經由加速性作用通過竇房結而使心跳增加並且經由加強心肌收縮力的作用增加了心臟收縮力量。
 - Epinephrine 作用於皮膚黏膜、結膜及內膜的 α -腎上腺素接受體而產生血管收縮及小血管出血的止血作用。Epinephrine 也由於其血管收縮劑的作用而減低局部麻醉劑的血管吸收速率，使麻醉作用局部化，作用期也延長。
 - 在低劑量時，Epinephrine 產生中度心收縮壓的升高，主要是由心臟與興奮所誘生之心輸出量的增加。不過在低劑量下，它也同時作用於骨骼肌血管系之 β_2 -腎上腺素接受體，產生血管鬆弛作用而減低末梢阻力，以致舒張壓減低。在較高劑量時，Epinephrine 作用於骨骼肌血管系的 α -腎上腺素接受體造成血管收縮而增加末梢阻力，導致收縮壓及舒張壓均增加。
 - Epinephrine 於交感神經末梢、肝臟和其他組織中代謝成不具活性之代謝物，而其排泄則由腎臟，有非常少量的 Epinephrine 以原型藥排泄。
 - 長期或過量的使用 Epinephrine 會產生耐藥性，停藥數日再給藥則可恢復其效力。
 - 作心臟注射或靜脈注射前應將此注射劑 0.5ml 用氯化鈉注射液稀釋至 10ml。
 - Epinephrine 不宜作動脈注射，因為會有顯著的血管收縮而導致壞疽。
 - 由於注射部位血管收縮，重覆局部注射會導致注射部位壞死，所以注射部位應予輪換。
 - 應避免臀部肌肉注射，因 Epinephrine 所產生的血管收縮會減少組織氧的張力，使可能存在于臀部的任何厭氧性 *Clostridium welchii* 繁殖且可能產氣壞疽。
 - 當 Epinephrine 注射液被用於過敏性休克時，容積置換是一種必需的伴隨療法。因為有效的血管內容量可能已被過敏性休克時所增加的血管滲透性所耗竭。
- 【適應症】過敏反應引起之休克、呼吸道痙攣或喉頭水腫，心跳停止之急救，支氣管性氣喘。
- 【用法用量】本藥限由醫師使用
 一般成人劑量：
- 過敏性反應治療劑—肌肉或皮下注射，起始劑量相當於 Epinephrine 200-500mcg (0.2-0.5mg)，視需要每 10-15 分鐘重覆給藥，必要時每一劑量可增加至 1mg 的最高劑量。
 - 支氣管擴張劑—皮下注射，起始劑量相當於 200-500 mcg (0.2-0.5mg) 之 Epinephrine 視需要每 20 分鐘至 4 小時重覆給藥，必要時每一劑量可增加至 1mg 之最高劑量。
 - 心臟興奮劑—心內或靜脈注射，相當於 100mcg (0.1 mg) ~1mg 之 Epinephrine，必要時每 5 分鐘重覆給藥。
 - 血管收縮劑—與脊髓麻醉劑共用時，相當於 200-400 mcg (0.2-0.4mg) 的 Epinephrine 加到麻醉用脊髓液混合液。
 - 與局部麻醉劑共用時，相當於 100-200mcg (0.1-0.2 mg) 的 Epinephrine 作成 1:200,000-1:20,000 的溶液劑。
 - 血管加壓劑(過敏性休克)—肌肉或皮下注射時，起始劑量相當於 500 mcg (0.5 mg) 之 Epinephrine，視需要再每 5 分鐘~15 分鐘靜脈注射 25-50 mcg (0.025 ~ 0.050 mg)。靜脈注射時，以相當於 100-250 mcg (0.1~0.25 mg) 的 Epinephrine 緩慢注射，視需要每 5-15 分鐘重覆給藥。
- 一般兒童劑量：
- 過敏性反應治療劑、支氣管擴張劑—皮下注射，每一

- 劑量以每公斤體重相當於 10mcg (0.01mg) 或體表面積每平方公尺 300 mcg (0.3mg) 之 Epinephrine 增加到 500 mcg (0.5mg) 之最大劑量，每 15 分鐘給藥一次，重覆兩次。視需要每 4 小時再給藥。
- 心臟興奮劑—心內或靜脈注射，相當於每公斤體重 5-10mcg (0.005-0.01mg) 或每平方公尺體表面積 150 ~300mcg (0.15-0.3mg) 之 Epinephrine。
 - 血管收縮劑—同一般成人劑量。
 - 血管加壓劑(過敏性休克)—肌肉或靜脈注射，起始劑量相當於 300 mcg (0.3mg) 之 Epinephrine，必要時每 15 分鐘給藥一次，重覆 3-4 次。

【注意事項】

- 病人對其他擬交感神經藥 [例如 Amphetamine、Ephedrine、Isoproterenol、Metaproterenol、Norepinephrine、Levaterenol、Phenylephrine、Phenylpropranolamine、Pseudo-ephedrine、Terbutaline] 過敏也可能對本藥產生過敏。
- Epinephrine 會通過胎盤障壁而引起胎兒的缺氧症。
- 在某些動物的研究上顯示，當給予超過人類最大劑量百倍以上時 Epinephrine 有致畸胎性。FDA Pregnancy Category (懷孕用藥級數): C
- 分娩時不宜使用本藥，因會使子宮肌鬆弛而延緩分娩之第二期(胎兒由子宮排出之時間)。
- 哺乳的母親使用時，本藥會排於乳汁中，使嬰兒引起嚴重的不良反應。
- Epinephrine 會被鹼或氧化劑所破壞(例如氧、氯、溴、碘、過錳酸鉀、鉻酸鹽、亞硝酸鹽及易還原性金屬鹽類特別是鐵)若溶液顏色變成粉紅色、棕色或含有沈澱則不可使用。
- 當有下列醫療問題存在時 Epinephrine 的使用應小心：腦損害，心血管疾病(包括心絞痛、心律不整、大腦動脈硬化、冠狀動脈疾病、冠狀動脈功能不全、變質性心臟疾病、缺血性心臟疾病、器質性心臟疾病)，糖尿病，狹角性青光眼，高血壓，甲狀腺機能亢進，巴金森氏症，Phenothiazine 引起的循環性虛脫或低血壓，精神障礙，休克。
- 老年人對擬交感神經藥的效應可能較為敏感。

【相互作用】

- α -腎上腺素阻斷劑，如 Phenothiazines、Phentolamine、Phenoxybenzamine 或 Tolazoline 或速效性血管鬆弛劑如 Nitrites 與本藥併用時會對抗本藥的增壓作用。
- 全身性麻醉劑(特別是 Cyclopropane 或鹵化的碳氫化合物)或毛地黃配醣體與 Epinephrine 併用會引起心律不整，因為這些藥會使心肌對 Epinephrine 的作用敏感化。
- 局部麻醉劑不宜與 Epinephrine 併用於手指或足趾末梢動脈區域之麻醉，因為血管收縮會引起組織腐爛。
- Ergonovine 或 Methylergonovine 或 Oxytocin 與 Epinephrine 併用會引起嚴重高血壓。
- Guanethidine 與 Epinephrine 併用會減少 Guanethidine 的降血壓作用並加強 Epinephrine 之作用，可能導致高血壓和心律不整。
- 降血糖藥與 Epinephrine 同時使用時，藥效會減低，因為 Epinephrine 會抑制末梢組織攝取葡萄糖及增進糖原質分解而增加血糖。因此，降血糖劑劑量的調整是有必要的。
- Propranolol 與 Epinephrine 同時使用會拮抗 Epinephrine 的支氣管鬆弛及心臟興奮效果並增加血管收縮作用。
- 其它擬交感神經藥與 Epinephrine 併用會加強彼此之作用及其副作用。
- 三環抗憂鬱劑與本藥共用會加強本藥的心血管作用，可能引起心律不整、高血壓或心跳過速。
- Epinephrine 可能會增加血糖及血清乳酸的濃度而干擾診斷。

【副作用】

- 使用本藥如有胸痛、不規則心跳等副作用應予醫療照應。
- 使用本藥如有下列副作用持續或引起困擾時應予醫療照應：頭痛、神經質、不安、心臟搏動異常快速或重擊、眩暈或頭昏眼花、臉或皮膚潮紅或紅腫、噁心、嘔吐、震顫、難以入眠、呼吸困難、流汗異常增加、異常蒼白及虛弱。

【儲存條件】本藥應儲於陰涼(15-30°C)避光處所並避免冷凍。

【包裝】100Amps.以下裝。



中國化學製藥股份有限公司

CHINA CHEMICAL & PHARMACEUTICAL CO., LTD.

總公司：台北市襄陽路 23 號 TEL: (02)23124200

新豐工廠：新竹縣新豐鄉坑子口 182-1 號