

전 문 의 약 품

분류번호 : 117



우수의약품
KGMP 적격업체제품

[일련의약품 및 그분류] 1캡슐 중

- 유효성분 : 플루옥세틴염산암(USP)(플루옥세틴염기로서 20mg) 22.4mg
- 첨가제(타로제색소) : 청색 2호
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소/우유)
- 기타첨가제 : 경질캡슐, 스테아란산마그네슘, 옥수수전분, 저지환도히드록시프로필셀룰로오스

[성상] 흰색-회색백색의 분말을 충전한 상부 녹색, 하부 미황색의 캡슐제

[효능·효과]

1. 우울증

- 이 약의 효과는 DSM-III 범주의 우울증과 매우 유사한 것으로 진단 받은 우울증 환례환자의 치료시 5-6주 이내에 나타났다. 우울증은 보통 일상 기능을 방해하는 정도로 현저한 지속적인 우울상태 또는 불쾌감(최소한 2주간 거의 매일)을 말하며 최소한 다음 8개월 중 4개월 이상을 포함해야 한다. 심리적 변화, 수면의 변화, 정신운동의 걱정 또는 지문, 일상생활에 흥미의 결여 또는 성적 욕구의 감소, 피식감과 같은 징후 또는 체중감소, 천식과 같은 질환의 저하, 자살심 또는 자살에 대한 생각 등이다.
- 임원한 우울증 환자에 대한 이 약의 항우울작용은 지금까지 적절히 연구되지 않았으나 5-6주 이상 장기 투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으므로 장기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가한다.
- 신경성 식욕증/항진증
- 이 약은 위부 투여제 및 비效能을 때 탐식과 사파행동에서 유의성 있는 감소를 나타냈다. 이 약의 16주 이상 장기투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으므로 장기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가한다.
- 강박반응/식욕 질환
- 이 약은 이중방법, 위약대조 임상시험에서 강박반응증 환자를 유의성 있게 감소시켰다. 강박관념 또는 강박행위를 갑자기 경험하게 되거나 개인적 사회행동 또는 직장 생활이 상당부분 고통스럽게 되며 시간을 소비하거나 상당히 방해받게 된다. 이 약의 13주 이상 장기투여에 대한 유효성은 대조시험을 통해 체계적으로 평가되지 않았으므로 장기 투여할 경우에는 개개 환자에 대한 유용성을 정기적으로 재평가한다.
- 혈관전 불평장애
- 월경 전 불쾌감 증상은 우울, 불안, 정서적 불안정과 같은 증상이 뚜렷하고, 증상들이 주기적(월경주기에서 화제기의 마지막주)으로 나타나며 월경이 시작되면 멀티아이내에 없어진다. 이러한 증상들은 사회적 역할 및 직업수행 능력에 지장을 주며 유통적 증상인 우울증, 두통, 패혈증 또는 균육통, 복부팽만, 체중증가등을 수반한다. 일반적인 월경 전 긴장 및 헉우울증 치료로 인한 주기적인 정신적 장애는 월경전 불쾌감 증상에서 제외한다. 이 약을 월경일상 장기간 사용하였을 때의 유효성에 대해서는 아직 체계적으로 평가되지 않았다. 따라서 이 약을 장기간 사용하고자 하는 의사은 각각의 환자에 대하여 장기간 사용시의 유효성에 대하여 정기적으로 재평가해야 한다.

[운법·用量]

- 성인

1. 우울증

- 초기치료 : 초회암으로 플루옥세틴염산암으로서 1일 1회 20mg을 오전에 경구투여한다. 대조시험에서 1일 20~80mg의 용량이 투여되었을 때 우울증 치료에 좋았지만 우울증 치료에 좋았지만 우울증 치료에 좋았던 경우 1일 2회 10~15mg을 투여하였다. 일반적인 월경 전 긴장 및 헉우울증 치료로 인한 주기적인 정신적 장애는 월경전 불쾌감 증상에서 제외한다. 이 약을 월경일상 장기간 사용하였을 때의 유효성에 대해서는 아직 체계적으로 평가되지 않았다. 따라서 이 약을 장기간 사용하고자 하는 의사은 각각의 환자에 대하여 장기간 사용시의 유효성에 대하여 정기적으로 재평가해야 한다.
- 신경성 식욕증/항진증
- 이 약으로서 1일 60mg을 투여한다. 1일 투여량은 80mg을 초과하지 않는다.
- 치료시작 전에 천해질 능도를 측정한다.
3. 강박반응/식욕 질환
- 이 약으로서 1일 20~80mg을 투여한다. 1일 투여량은 80mg을 초과하지 않는다.
4. 월경전 불평장애
- 이 약으로서 1일 20mg을 투여한다.

- 6개월 치료로 한 후 지속적인 치료가 필요한지 재평가한다.
- 신장 및/또는 간증상 환자, 여부 약물을 투여받고 있는 환자, 고령자 및 병발질환이 있는 환자 : 저용량을 투여하거나 투여횟수를 줄입니다. 염증, 증상에 따라 적절히 증감합니다.
 - 정신질환 치료를 하기 위한 MAO저해제 전환 관련 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 중단하고 동 계제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 한다. 반대로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 시작하면 동 계제 투여 중단 후 적어도 5주간 경과해야 한다.
 - 리네졸리드 또는 메틸렌블루 또는 다른 MAO저해제 리네졸리드 또는 정맥주사용 메틸렌블루 또는 간접적 투여는 환자에게는 안된다. 다른 치료를 하기 위한 MAO저해제 투여를 중단하고 동 계제 치료를 시작할 경우 적어도 14일 이상 간격을 두어야 한다. 반대로, 정신질환 치료를 위해 MAO저해제 투여를 시작하면 동 계제 투여 중단 후 적어도 5주간 경과해야 한다.

- 비정형 불안(경구제劑 또는 국소주사용 메틸렌블루 제제 투여 또는 동 계제를 1mg/kg 이하 정맥주사한 경우에 대한 위험성은 명확하지 않다. 그럼에도 불구하고 임상의는 이러한 사용에 대한 세토도니 중후군의 응급증상 가능성을 인지해야 한다.

[사용상의 주의사항]

1. 경고

- 자살성향 및 항우울제

- 주요 항우울증이나 다른 정신과적 질환을 가진 소아, 청소년 및 젊은 성인(18~24세)에 대한 단기간의 연구에서 항우울제가 위약에 비해 자살 충동과 행동(자살 성향)의 위험도를 증가시킨다. 소아, 청소년 또는 젊은 성인에게 이 약이나 다른 항우울제 투여를 고려중인 의사은 의사와 교제하였을 때 항우울제가 자살 성향의 위험도를 증가시킬 수 있었고, 65세 이상의 성인에서는 위약과 교제하였을 때 항우울제가 자살 성향의 위험도를 증가시킬 수 있었다. 항우울제로 치료를 시작한 후 영향을 받는 적절한 고지나 모니터링되어야 하며 질환의 진단, 자살 성향 또는 적개심, 공포증, 불안 등 다른 비정상적인 행동의 변화가 있다면 주의 깊게 관찰해야 한다. 환자의 가족이나 보호자 또한 환자를 주의 깊게 관찰하고 필요한 경우 의사와 연락하도록 지도한다. 이 약은 소아 및 청소년에서의 사용은 승인되지 않았다.

2. 다음 환자에는 투여할 것 같지 않

- 이 약 또는 이 약의 침구제에 대한 과민반응의 증상이 있는 환자
- 증증의 신체에 환자(서구제) 여과율 (<10 mL/분)
- MAO 저해제 투여 중인 환자
 - 정신질환 치료를 위해 이 약과 MAO 저해제를 병용투여하거나 이 약 투여 중단 후 5주 이내에 MAO 저해제를 투여하는 것은 세토도니 중후군 위험성을 증가시킬 수 있다. 정신질환 치료를 위해 MAO 저해제 투여 중단 후 14일 이내에 이 약 투여하는 것 또한 금지된다. (용법, 용량 및 5. 일반적주의 항 참조)
 - 리네졸리드 또는 정맥주사용 메틸렌블루 제제와 같은 정맥주사용 메틸렌블루 제제를 투여받는 환자에게 이 약 투여를 시작하는 것 또한 금지된다. (용법, 용량 및 5. 일반적주의 항 참조)
- 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 헤스팅스(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여 하면 안 된다.

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 발작 : 항우울제는 발작의 경지적 위험을 가지고 있다. 그러므로 다른 항우울제와 마찬가지로 이 약은 발작의 병력을 가진 환자들에게 주의하여 사용되어야 하며 발작이 나타나거나 발작의 횟수가 증가한 경우에는 치료를 중단해야 한다. 이 약은 불안장한 발작이 상(간질환자에게) 사용을 피해 하며 조절된 간질환자에 대해서는 신중하게 모니터링 해야 한다.
- 자살의 소인이 있는 환자 : 우울증은 자살충동, 자살 및 자살(자살과 연관된 사례의 위험성 증가)과 관련 있다. 이러한 위험성은 우울증을 향상하게 감소시켜 나타난다. 치료 초기 몇 주 혹은 그 이상 기간 동안 증상 개선이 없을 수 있으므로, 환자들은 개선이 나타난 때까지 세심하게 관찰되어야 한다. 일반적인 임상 경로에로 자살 위험성은 회복 초기기에 증가할 수 있다.
- 이 약이 저방된 다른 정신과적 병행제도 자살과 연관된 사례의 위험도 증가와 관련 있을 수 있다. 이러한 병행제들은 주요 우울증 장애에 동반될 수 있다. 주요 우울증 장애 환자들을 치료할 때 같은 주의사항이 다른 정신 질환 환자들을 치료할 때 판찰되어야 한다. 치료 시작 전에 자살에 대한 생각을 상당 수준 갖고 있고 자살과 연관된 사례가 있었던 환자는 자살 충동 혹은 자살 시도의 위험

이 더 큰 것으로 알려져 있고 이러한 환자들은 치료기간 동안 주의 깊게 관찰되어야 한다.

정신 질환이 있는 성인 환자를 대상으로 한 항우울제의 위약 대조 임상 시험의 메타 분석 결과, 25세 미만의 환자에게서 위약에 비해 항우울제를 사용으로 자살 행위의 위험이 증가한 것으로 나타났다. 특히 초기 치료시점 및 용량 변경 후에, 약물 요법을 실시하면서 환자 그리고 보호자에게 임상적 악화, 자살 행동 또는 충동 및 행동의 비정상적 변화에 대한 관찰의 필요성을 알리고, 이러한 증상 이 나타난 경우 즉시 의사의 친절을 받도록 해야 한다.

3) 조증 항우울제는 조증 또는 경증증의 이력이 있는 환자들에게 주의해서 사용되어야 한다. 다른 항우울제와 마찬가지로 조증 기간에 들어간 환자에게서 이 약의 투여를 중단해야 한다.

4) 심绞증에 대한 영향 : 시판 후 사례 결과 QT 간격 연장과 torsade de pointes을 포함하는 심실부정맥이 보고되었다(이상반응, 삼각 작용, 과광부여 시의 처치 등 참조). 플루옥세린은 선천성 QT 연장 증후군, QT 간격 연장의 가족력 또는 부정맥에 취약한 임상적 질환(증후군, 저마다 그네증후군, 서맥 및 긍정 심성 증상 등)에 비대상심장성(uncompensated heart failure)이 있는 환자, 이 약의 노출로 증가되는 환자에게 주의하여 사용되어야 한다. 안정형 심绞증이 있는 환자는 이 약의 투여 시 전에 심绞증 경과 고려되어야 한다. 이 약의 투여 중 심绞증의 징후를 보이며 투여를 중단하고 심绞증을 측정해야 한다.

5) 간장/신장에 환자 : 이 약은 간에서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 혼탁증은 대상화하고 심绞증으로 출현된다. 유의한 간기능 장애 환자들에게는 저용량으로 투여된다.

6) 혈당증에 환자 : 이 약은 간에서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 혼탁증은 대상화하고 심绞증으로 출현된다. 유의한 혈당증에 환자에게서 이 약의 투여를 중단해야 한다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약 투여 중 저혈당증이 나타났으며 혼탁증이나 혈당증을 위해 인슐린 그리고 또는 경구혈당강제제의 용량조절이 필요할 수 있다.

7) 동공확대 : 이 약은 혼탁증이나 혈당증에 환자에게서 혼탁증이나 혈당 수준에 영향을 미친다. 이 약

