

사양서(사이즈:150x200, 종이: 70모조, 먹1도인쇄

R-01,0

전문의약품
분류번호 : 141

오스틴베포타스틴베실산염정

우수의약품
KGMP 적격업체제품

[원료약품 및 그 분량] 1정 중
• 유효성분 : 베포타스틴베실산염(JP) 10mg
• 기타 첨가제 : 미경정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이Ⅱ흰색(85F18422), 풀리에틸렌글리콜6000, D-만니톨

[성상] 흰색의 분할선이 있는 필름코팅정

[효능·효과]
다년성 알레르기성 비염, 만성 두드러기, 피부질환에 수반된 소양증(습진, 피부염, 피부소염, 양진)

[용법·용량]
통상, 성인에게는 베포타스틴베실산염으로서 1회 10mg을 1일 2회 경구투여한다. 또한 연령, 증상에 따라 적절하게 증감한다.

[사용상의 주의사항]

- 다음 환자에게는 투여하지 말것
이 약 성분에過민증이 있는 환자
- 다음 환자에게는 신중히 투여할 것
1) 신기능장애가 있는 환자
2) 간기능장애가 있는 환자
3) 고령인 환자
- 이상반응
임상시험에서 총 중례 1,446명 중, 부작용이 137명(9.5%) 보고되었다
1) 정신신경계 : 졸음, 균위감, 두통, 두증감, 혼기증
2) 소화기계 : 구鬲, 구내건조, 설증, 오심, 구토, 위통, 위부불쾌감, 설사
3) 혈액계 : 백혈구수 변동, 호산구과다증
4) 간장 : AST(GOT), ALT(GPT), r-GTP, LDH, 총별리루빈 상승
5) 신장 : 노단백, 노뇨, 노감혈, 노우로밀리노겐
6) 피부 : 발진, 종창의 과민반응
국내 시판 후 조사 결과(정제)
국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,717명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 유해사례 발생율은 인과관계와 상관없이 1.8%(68명/3,717명, 80건)로 보고되었다. 졸음 1.26%(47명/3,717명, 47건), 갈증 0.30%(11명/3,717명, 11건), 복부불쾌 0.27%(10명/3,717명, 10건), 혼기증 0.27%(4명/3,717명, 2건), SGOT 상승, SGPT 상승, 두통, 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각 0.03%(1명/3,717명, 1건)순으로 조사되었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발생률은 1.4%(52명/3,717명, 62건)로 보고되었다. 졸음 1.13%(42명/3,717명, 42건), 갈증 0.24%(9명/3,717명, 9건), 복부불쾌 0.11%(4명/3,717명, 4건), 혼기증 0.08%(3명/3,717명, 3건), 얼굴홍조, SGOT 상승, SGPT 상승 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)이다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 예상하지 못한 유해사례의 발생율은 인과관계와 상관없이 0.13%(5명/3,717명, 5건)이었으며, 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)로 보고되었다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응으로 얼굴홍조 1건이 보고되었다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 중대한 유해사례는 보고되지 않았다.
- 이상적 주의
1) 졸음을 유발할 수 있으므로, 본제 투여중의 환자에게는 자동차 운전 등 위험을 수반하는 기계조작 등에 대해 주의시켜야 한다.
2) 장기간스테로이드요법을 받고 있던 환자로, 본제를 투여함에 따라 스테로이드제를 감량 할 경우에는 충분한 관리하셔서 서서히 한다.
3) 신장에환자로서 이의 혈증농도를 상승시킬 수 있다. 또한 높은 혈증농도가 지속될 우려가 있으므로 저용량(즉, 1회량 5밀리그램)부터 투여하는 등, 신중히 투여하고, 이상이 관찰되는 경우에는 감량, 향약등의 적절한 치치가 필요하다.
4) 본제는 계절성 알러지성 비염환자에 대하여 연구되지 않은바 주의하여 사용하여야 하며, 투여하는 경우에는 호발하는 계절을 고려하여 그 적전부터 투여를 개시하고, 호발하는 계절 종료시까지 계속하는 것이 바람직하다.
5) 본제의 사용에 의해 효과가 확인되지 않는 경우에는 장기간 투여하지 않는다.

[제조의뢰자] 오스틴제약(주)
경기도 안산시 단원구 성곡로 146번길 20

[제조자] (주)제뉴파마
충청북도 청주시 바이오밸리2로 93

[제조일] 2021.10.26

[유통기한] 2024.10.25

[포장단위] 30정/병, 300정/병

[주의사항]
※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다. 만약 구입시 변질, 변폐 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입하신 약국을 통하여 교환하여 드립니다.
※ 이 첨부문서 작성일(2021.10.26) 이후 변경된 내용은 홈페이지(www.jeyak.co.kr)이나 소비자 상담실(080-010-5510)로 문의 또는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(http://nedrug.mfds.go.kr)을 참조하십시오.
※ 부작용보고 : 한국의약품안전관리원(1644-6223, 14-3330)