

전문약품
분류번호:222

레보드로핑정

(레보드로프로피진)

우수의약품
KGMP 적격업체제품

[원료약품 및 그 분량] 1정 중

- 유효성분 : 레보드로프로피진(LP) 60mg
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소/우유)
- 기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 전분글리콜산나트륨

[성상] 흰색의 원형 정제

[효능·효과] 다음 질환에서의 기침 : 급·만성기관지염

[용법·용량]

성인 : 레보드로프로피진으로서 1회 60mg을 1일 3회 적어도 6시간 간격을 두고 경구투여한다.
증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

- 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 - 1) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응이 있는 환자
 - 2) 기관지 점액 분비 증가 환자
 - 3) 점액섬모기능이상(카르타게너증후군, 섬모이상운동증) 환자
 - 4) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부
 - 5) 중증의 간장애 환자
 - 6) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
 - 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
 - 1) 중증 심부전 및 중증 신장부전 환자
 - 2) 고령자
 - 3) 만 2세 미만의 영아
 - 이상반응
 - 1) 소화기계 : 구역, 탄산증, 소화불량, 설사, 구토
 - 2) 중추신경계 : 피로, 기능쇠약, 반수, 혼수, 두통, 어지러움
 - 3) 순환기계 : 심계항진
 - 4) 피부 : 매우 드물게 알레르기 반응
 - 5) 국내 시판 후 수집된 증대한 이상사례 분석·평가 결과 확인된 이상사례는 다음과 같다. 다만, 이로써 곧 해당성분과 다음의 이상사례 간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.
 - 면역계 : 아나필락시스반응
 - 일반적 주의

드물게 반수상태가 초래되므로 운전이나 기계 조작 시 주의하며, 특히 알코올과 병용 시 작용이 증대될 수 있다.
 - 상호작용

예민한 환자에게 진정제와 병용투여 시 주의한다.
 - 임부 및 수유부에 대한 투여

임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부에는 투여하지 않는다.
 - 보관 및 취급상의 주의사항
 - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
 - 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나, 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 주의한다.
- [저장방법]** 기밀용기, 실온(1~30℃)보관 **[사용기간]** 용기라벨 표시일까지
[포장단위] 30정/병, 200정/병

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입하신 약국을 통하여 교환하여 드립니다.

※ 이 첨부문서 작성일(2021.06.17) 이후 변경된 내용은 홈페이지 <http://new.jeyak.co.kr>이나 소비자 상담실로 문의 또는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)을 참조하십시오.

※ 부작용보고 : 한국의약품안전관리원(1644-6223, 14-3330)



오스틴제약(주)
경기도 안산시 단원구 성곡로 146번길 20
소비자상담실: 080-010-5510