

전문의약품

분류번호 : 229

# 뉴세필캡슐

(아세브로필린)

우수의약품  
KGMP 적격업체제품

R-01.0

## 【원료약품 및 그 분량】 1캡슐 중

- 유효성분 : 아세브로필린(KP) ..... 100mg
- 첨가제(타르색소) : 적색40호, 황색5호, 청색1호
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(소/우유)
- 기타첨가제 : 경질캡슐, 스테아르산마그네슘, 옥수수전분, 탤크

## 【성상】

흰색 내지 미백색의 분말이 총전된 상부 연회색, 하부 흰색의 캡슐제

## 【효능 · 효과】

기독교대장과 및 점액분비 장애로 인한 금 · 만성 호흡기질환 :  
금 · 만성기관지염, 기관지전식, 부비동염, 긴성비염

## 【용법 · 용량】

성인 : 아세브로필린으로서 1회 100 mg을 1일 2회 경구투여한다.

## 【사용상의 주의사항】

## 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약이나 이 약의 구성을 포함하는 다른 잔탄생 약물에 과민반응이 있는 환자
- 2) 암브로졸레에 과민반응이 있는 환자
- 3) 금성 심근경색 환자
- 4) 저혈압 환자
- 5) 종종 간장에 또는 신장장애 환자
- 6) 수유부
- 7) 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.

## 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 심장병, 관상순환부전, 올혈심부전 환자
- 2) 비만환자
- 3) 간질의 병력이 있는 환자
- 4) 위 · 심지 · 장궤양 환자
- 5) 간상선기능亢进증 환자
- 6) 고령자
- 7) 소아
- 8) 고혈압 환자
- 9) 중증 저산소혈증 환자
- 10) 만성폐쇄폐질환 환자
- 11) 간장애 및 신장장애 환자
- 12) 임부 또는 임신하고 있을 가능성 있는 여성
- 13) 이 약은 황색5호(산색옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

## 3. 이상반응

- 1) 잔탄생 약물 복용 시 일시적 구역 및 어지러움이 보고된 사례가 있으며, 복용을 중단할 경우 이러한 작용은 없어진다.
- 2) 소화기계 : 드물게 배가 거북함, 위 · 복통, 설사, 변비, 구역, 구토, 토혈, 가슴쓰림, 식욕부진, 위식도 출혈, 명치통증 등이 나타날 수 있다.
- 3) 과민반응 : 드물게 발진, 두드러기, 두드러기양 흉반, 가려움, 얼굴증상, 호흡곤란, 추위를 수반하는 체온상승 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.
- 4) 호흡기계 : 백혈구 증가를 수반하는 홍농성 비염, 번호흡이 나타날 수 있다.
- 5) 기타 : 드물게 구내 마비감, 팔의 마비감, 두통, 흉본, 불면, 빙백, 기와수축, 과이완, 저혈압이 나타나며 때때로 일부민뇨증, 고혈당증이 나타날 수 있다.
- 6) 국내에서 6년 동안 806명을 대상으로 실시한 시판 후 조사결과 이상반응의 발생빈도율은 인과관계와 상관없이 1.2%(9례/760례)로 보고되었고, 종류는 배가 거북함 0.4%(3례), 소화장애 0.4%(3례), 구역 0.4%(3례)로 나타났다.

## 4. 일반적 주의

- 1) 이 약의 성분이 동물에게서 독성을 나타내지 않았지만, 잔탄생 약물은 혈중농도가 높으면 종종 독성이 나타날 수 있다는 것을 고려해야 한다.
- 2) 높은 연령, 일코올중독, 올혈심부전, 만성폐쇄폐질환, 동시 감염, 손상된 간 및 신장기능 등과 같은 인자들이 이 약의 청소율을 감소시킬 수 있으며, 이 경우 추천용량을 복용하여도 혈중 농도가 높아질 수 있으므로 주의한다.

## 5. 상호작용

- 1) 에리트로마이신, 세필렉신, 옥시테트라사이클린, 올레인도마이신, 린코마이신, 시메티딘, 알로푸리놀, 퀴놀론계 항생제, 경구용 항응고제, 클린다마이신 등의 약물과 함께 사용하는 경우 이 약의 혈중농도가 증가할 수 있으므로 필요한 경우 이 약을 감량해야 한다.
- 2) 푸로세미드와 함께 사용하는 경우 이뇨작용이 증대될 수 있고, 레세르핀과 함께 사용하는 경우 빈맥을 유발할 수 있다.
- 3) 바르비탈계 약물, 페니토인과 함께 사용하거나 흡연자가 이 약을 복용하는 경우 이 약의 혈중농도를 감소시킬 수 있다.
- 4) 다른 잔탄생 약물 또는 종주신경홍분제와 병용하면 과도의 종주신경자극 작용이 나타나므로 이러한 약과 병용투여하지 않는다.
- 5) 아페드린 또는 다른 교감신경효과 기관지확장제와 함께 사용하는 경우 주의가 필요하다.

## 6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 기형발생이 보고되지는 않았으나, 천식치료를 하지 않아 임부에게 치명적일 수 있을 경우를 제외하고 임신 첫 달 및 임신말기에 사용하지 않는다. 태아발육에 대한 이상반응은 보고 된 바 없으나, 다른 약물과 마찬가지로 이 약을 임신기간에는 추천하지 않는다.
- 2) 수유기 중 효과는 확립되어 있지 않으므로 수유부는 이 약을 복용하지 않는다.

## 7. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.

## 8. 소아에 대한 투여

소아에 이 약을 투여할 경우에는 신중히 투여한다.

## 9. 과량투여시의 처치

과량투여시에는 보고된 바가 없으나 과량투여 시 일반적인 강직간비탈작과 심한 심실부정맥이 나타날 수 있다. 과량투여하여 전신경련이 일어나지 않았을 경우, 원하지 및 약용탄을 투여하여 구토를 유발한다. 전신경련이 일어났을 경우, 산소를 공급하여 호흡효율을 측정하고, 디아제팜을 정맥투여하면서 적절한 수분을 공급하고 혈압을 관찰한다. 치료가 필요한 경우, 모든 독성 증상이 사라진 이후에 낮은 용량으로 다시 시작해야 한다.

## 10. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

## 【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

## 【사용기간】 용기별 표시일까지

## 【포장단위】 30캡슐/병, 300캡슐/병

\* 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 구입시 변질, 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입하신 약국을 통하여 교환하여 드립니다.  
 \* 이 첨부문서 작성일(2021.05.13) 이후 변경된 내용은 홈페이지 <http://new.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)

제조의뢰자 :  
**오스틴제약(주)**  
경기도 안산시 단원구 성곡로 146번길 20

제조자 :  
**유영제약**  
충청북도 진천군 광혜원면 음소2길 33

## » 접지 후 모습



## 유영제약 제조

• 롤 풀링방향 (미출) -&gt;

날짜	2021년 5월 13일	기타	롤타입
고객사	오스틴제약	색상	 먹색(K100) <b>칼선(인쇄되지 않습니다.)</b>
제품명	뉴세필캡슐		
유형	매뉴얼팩		
인쇄	仄양면 □단면		
규격	138×210mm		
접자규격	35×35mm	폰트	- 제품명 : 7포인트 이상
재질	캡슐스지 50g		- 전문의약품 문구 : 7포인트 이상
관리번호	2021.05.13 (R-01.0)		- 본문 : 6포인트

- 재질 및 색상, 수량 확인해주세요.
- 전화번호, 주소 등 시안 내 중요내용 반드시 확인해주세요.
- 빠진글자(내용), 틀린글자(내용), 위치 확인해주세요.
- 같은 데이터라도 인쇄할 때마다 색상차이가 생길 수 있습니다. 색상이 진하고(오차범위 +5~10%) 흐림 정도(오차범위 -5~10%)로는 재작업이 진행될 수 없습니다. 예) 이전 벌주는 조금 진하게 인쇄되고 이번 벌주는 조금 흐리게 인쇄되었다면 그 편차는 10~20% 정도로 고객님께서 생각하신 것과 다를 수 있습니다.

\* 상기 사항의 확인 실수로 인한 책임은 당사에 없음을 고지합니다. 유의하시기 바랍니다.

\* 인쇄진행 전 시안 확인을 원칙으로 하며, 고객사에서 시안 승인 후 진행한 인쇄 결과물에 대하여 당사에는 책임이 없음을 고지합니다. 정확한 검토 부탁드립니다.