

리마스트 정

(리마프로스트알파-시클로덱스트린포접합합물)

KGMP지정업소

전문약품

분류번호 : 219

[성분·함량] 1정(100mg) 중

리마프로스트알파-시클로덱스트린포접합합물(LP) 166.67mg

(리마프로스트로서 5mg)

첨가제(중물유래) : 유당수화물(원동물소, 사용부위:우유)

[성상]

흰색의 원형 정제

[효능·효과]

1. 폐색성혈전혈관염(버거병)에 의한 계약, 동통, 냉감 등의 허혈성 증상의 개선
2. 후천성 요부척추관협착증(SLR시험에서 정상이고, 양측성의 간헐파행을 보이는 환자)에 의한 지각증상(하지등통, 하지저림) 및 보행능력의 개선

[용법·용량]

1. 폐색성혈전혈관염(버거병)에 의한 계약, 동통, 냉감 등의 허혈성 증상의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 2정을 경구투여한다.
 2. 후천성 요부척추관협착증(SLR시험에서 정상이고, 양측성의 간헐파행을 보이는 환자)에 의한 지각증상(하지등통, 하지저림) 및 보행능력의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 1정을 경구투여한다.
- 연령, 증상에 따라 적절히 증감한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것
 - 1) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인
 - 2) 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) 출혈경향이 있는 환자(출혈을 조장할 우려가 있다)
 - 2) 항혈소판제, 혈전용해제, 항응혈제를 투여중인 환자
3. 이상반응
 - 1) 과민증 : 때때로 발진, 소양감 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하는 등의 적절한 조치를 취할 것.
 - 2) 출혈경향 : 드물게 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여, 이상이 보이는 경우에는 투여를 중지할 것.
 - 3) 소화기계 : 때때로 설사, 구역, 복부불쾌감, 복통, 식욕부진, 가슴쓰림, 드물게 구토, 복부팽만감이 나타날 수 있다.
 - 4) 간장 : 때때로 AST(GOT), ALT(GPT) 상승 등의 간기능 이상이 나타날 수 있다.
 - 5) 순환기계 : 때때로 심계항진, 드물게 사지청색증, 저혈압이 나타날 수 있다.
 - 6) 기타 : 때때로 두통, 안면홍조, 어지러움, 열감, 드물게 전신근통감, 부종, 유선종창, 몸떨림, 하지다모(下肢多毛), 빈혈이 나타날 수 있다.
4. 일반적 주의
 - 1) 요부척추관협착증에 대해서는 증상의 경과를 관찰하여 지속투어의 여부를 결정할 것.
 - 2) 요부척추관협착증에서 수술을 받아야 할 정도의 증중례에서의 유효성은 확립되어 있지 않다.
5. 임부에 대한 투여
 - 1) 임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는다.
 - 2) 동물실험(임신한 원숭이·랫트에 정맥주사)에서 지궁수축작용이 보고되어 있다.
6. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다).
7. 고령자에 대한 투여

일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.
8. 기타

긴장한 성인에게 대량투여(30~40mg/회)시 일시적인 혈압강하가 나타났다는 보고가 있다.

[저장방법 및 사용기간]

기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 36개월

[포장단위]

84정

[반품 및 교환]

본 제품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 사용(유효기간이 경과되었거나 변질, 변태 또는 오손된 의약품이 발견될 경우) 구입한 약국 또는 본사(☎ 02-6207-6114)를 통하여 교환하여 드립니다.

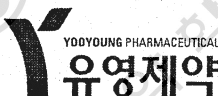
※ 의약품을 어린이의 손에 닿지않게 보관하여야 합니다.

※ 유효기간 또는 사용기한이 지난 의약품은 사용하지 않도록 합니다.

※ 의약품을 원래용기에서 꺼내서 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 덮어 보관하도록 합니다.

본 설명서 개정년월일 이후의 변경된 내용은 당사 홈페이지(www.yypharm.co.kr)에 명시되어 있으며, 또한 본사로 문의하실 수 있습니다.

설명서 개정년월일 : 2012.09.07
PR5201209



제조의회사 : (주)유영제약
충청북도 진천군 광혜면원 죽현리 492-17
제조사 : 영진약품공업(주)
경기도 화성시 무송동 470-5