

## 생동성분품

소화성 케양 치료제

# 라니킴<sup>®</sup> 정

(라니티딘염산염)

전문약품  
분류번호 232

75mg의 복용과 조제의 편리성을 위해 라니킴<sup>®</sup> 정을 분할선으로 분할한다

### [원료약품 및 구분] 1정 중

- 유효성분: 라니티딘염산염 (USP) ..... 168mg/라니티딘으로서 150mg)
- 첨가제 (동등유래성분): 유당수화물(기원물: 소, 사용무위, 무유)
- 기타첨가제: 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이아이더 OyC-7000A, 오파드라이람B II 88A1800404이트, 저지산도허드식프로필셀룰로오스, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 폴로이데스아민하이드록시, 히드록시프로필셀룰로오스

[성상] 백색-미황색의 원형 필름코팅정

### [효능·효과]

1. 위·십이지장재양, 흉통기·열리슨중추근, 역류성식도염, 마취전 투약(엔셀순중추근 예방), 수술후 재양, 비스테로이드성 소염진통제(NSAID) 투약으로 인한 위 십이지장재양
2. 다음 질환의 위양 및 예방(미란, 출혈, 발작, 부종)의 개선: 급성위염, 만성위염의 급성악화기, 상부소화관출혈(식상 재생, 급성스트레스상 급성위양악화)에 의한

### [용법·용량]

#### 1. 성인

1. 라니티딘으로서 1회 150mg 1일 2회, 오전 및 취침 시에 경구투여한다.
  - 1) 위 십이지장재양
    - 이 약으로서 1회 150mg 1일 2회 경구투여하거나 1회 300mg 1일 1회, 취침 시에 투여한다. 특히 십이지장재양 환자에게 1회 300mg 1일 2회, 오전 및 취침 시에 투여하면 보다 높은 치료율을 얻을 수 있다.
    - 비스테로이드소염진통제 투약으로 인한 재양 또는 비스테로이드소염진통제 장기투여 시 위 십이지장재양 발생을 예방하기 위한 예방요법에 있어서도 용법·용량은 같다. 보통은 4주 이내, 비스테로이드소염진통제 투약으로 인한 질환은 보통 8주 이내에 유지된다. 간혹 환자에 따라 유지기간이 연장될 수 있다.
    - 이 약의 단기요법으로 효과가 우수하였던 재발성 재양 환자에게 대해서는 유지요법으로 150mg 1일 1회 취침 시에 투여한다.
  - 2) 위 십이지장염
    - 이 약으로서 8주간 동안 1회 150mg 1일 2회 투여하거나, 1회 300mg 1일 1회, 취침 전에 투여한다. 종종 예방성 치료에 대해서는 1회 150mg 1일 4회로 증량할 수 있다.
  - 3) 흉통기·열리슨 중추근
    - 이 약으로서 초기용량은 1회 150mg 1일 3회로, 치료를 시작하여, 필요에 따라 증량할 수 있다. 종종 질환의 경유 시의 시에 따라 1일 6회까지 투여할 수 있다.
  - 4) 소화성궤양, 급성스트레스상 재양 및 급성위양악화에 의한 상부소화관출혈의 경우에는 보통 주사제로 치료를 개시하고, 경구투여가 가능하게 된 후에는 경구투여로 바꾸어 이 약으로서 1회 150mg 1일 2회 투여한다.
  - 5) 마취전 투약(엔셀순중추근 예방)
    - 이 약으로서 150mg을 마취전 2시간 전에 투여한다. 이 경우 수술전에도 150mg을 투여하면 더욱 좋다.
  - 6) 다음 질환의 위양 및 예방(미란, 출혈, 발작, 부종)의 개선: 급성위염, 만성위염의 급성악화기
    - 이 약으로서 1회 150mg 1일 1회, 취침 시에 투여한다.
2. 소아
  - 소아에 대한 임상연구는 확립되어 있지 않으나, 8 - 18세에 경우 1회 150mg(체중 kg당 2mg), 1일 2회까지 투여할 수 있다.

#### 3. 신장장애 환자

- 크레아티닌 청소율이 50 ml/min 이하인 심한 신장애 환자의 경우, 150mg을 1일 1회 취침 시에 투여한다. 이는 환자의 상태에 따라 투여간격을 12시간 또는 그 이상으로 늘릴 수 있다. 혈액투석은 약물의 혈중농도를 감소시키므로, 혈액투석 직후 투약 계획을 재조정한다.
- 연령, 중량에 따라 적절히 조정한다.

#### [대용량 투약의 주의사항]

##### 1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 이 약 및 이 약 성분에 과민반응의 병력이 있는 환자
- 2) 급성 포도당뇨병 병력이 있는 환자(이 약이 급성 포도당뇨병 발작을 유발할 수 있음을 시사하는 임상 보고가 드물게 있다.)
- 3) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애 (glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에서는 투여하면 안 된다.

##### 2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 신장에 장애(이 약은 신장을 통해 배설되므로 종종 신장애 환자에서 이 약의 혈장 농도가 증가한다. 투여량을 감소하거나 투여간격을 늘이는 등 용법·용량의 조정이 필요하다)
- 2) 간장애 환자
- 3) 약물 과민반응의 병력이 있는 환자
- 4) 고령자
- 5) 비스테로이드소염진통제를 병용 투여하고 있는 환자(특히 고령자 및 소신체량의 병력이 있는 환자에서 이 약과 병용 투여할 경우 추가적인 고통이 필요하다)
- 6) 이 약은 위양 증상을 유발할 수 있으므로 특히, 위양 환자, 새음 또는 최근 변화된 소화불량증상을 보이는 중년 이상의 환자는 치료에 약성이 아닌 작용 약인 후 투여한다.
- 7) 항리코페터(피롤리딘) 성분이 위·십이지장재양 환자: 세균감염을 위한 노력이 필요하다.

#### 3. 이상반응

- 이상반응 유행 빈도는 다음과 같이 분류된다: 매우 흔하게(>1/10), 흔하게(>1/100, <1/10), 흔하지 않게(>1/1,000, <1/100), 드물게(>1/10,000, <1/1,000), 매우 드물게(<1/10,000)
- 1) 소크: 매우 드물게 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 드물게 반응은 단회 투여 후에 보고되었다.
- 2) 과민반응: 드물게 두드러기, 혈관신경부종, 발진, 발열, 기근지경전, 저혈압, 흉통 등의 과민반응, 혈관부종 등의 증상이 나타날 수 있으므로 이러한 증상이 나타날 경우에는 투여를

- 중지한다. 이를 반응은 단회 투여 후에 보고되었다.
- 3) 혈액계: 몇몇 환자에서 과립구감소증, 혈청크레아티닌치 상승이 보고된 바 있으나 가역적이며, 매우 드물게 백혈구감소증, 혈소판감소증이 보고된 바 있으나 가역적이며, 매우 드물게 골수형성저하증 또는 골수위양성증, 재생불량성 빈혈과 함께 무과립구증 또는 범혈구감소증, 매우 드물게 장기간의 백혈구 감소증이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지한다. 흔하지 않게 호산구증가증이 나타날 수 있다. 조지증으로 전신간염, 무력, 피로, 현탁기 출혈, 발열 등이 나타나면 혈액검사를 실시하여 이상이 인정되는 경우에는 즉시 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
- 4) 간장: 드물게 일시적이고 가역적인 간기능장애(ALT, AST, γ-GTP, ALP치의 상승), 매우 드물게 일반적으로 가역적인 황달을 동반 또는 동반하지 않는 간염(간색소증, 간소관성 또는 용혈성) 등이 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타날 경우에는 즉시 투여를 중지한다.
- 5) 순장계: 다른 H2 수용체 길항제와 마찬가지로, 매우 드물게 식욕, 방광전반 빈맥이 나타날 수 있다. 매우 드물게 혈관염이 보고되었다.
- 6) 순장계: 다른 H2 수용체 길항제와 마찬가지로, 매우 드물게 식욕, 방광전반 빈맥이 나타날 수 있다. 매우 드물게 혈관염이 보고되었다.
- 7) 순장계: 매우 드물게 저칼슘, 출혈, 경련, 두통(흔하지 않게 중증), 두중감, 붓음, 혼돈, 불안, 수로 중증 및 고령자에서 가역적 정신분열, 우울증 및 환각이 나타날 수 있다. 또한 매우 드물게 가역적인 흐린 시력과 불수의 운동장애가 보고되었다. 의식장애, 경련(간질성 돌), 간대상 근경직이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하거나 적절한 처치를 한다. 특히 이상 순장계는 지니고 있는 환자에게 쉽게 나타날 수 있으므로 주의한다.
- 8) 내분비계: 매우 드물게 여성성염증 및 지방비과다와 같은 유방암의 증상 및 상태, 가역적인 발기부전 및 성욕감퇴 등이 보고된 바 있으나, 이 약과의 인과관계는 확립되지 않았다.
- 9) 근골격계: 매우 드물게 관절통 및 근육통이 나타날 수 있다. 근육통, 무력감, 부종감, 크레아티닌(카테콜(CK)) 상승, 혈중 및 요중 크레아티닌의 상승을 특적으로 하는 혈청근육염증이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지한다.
- 10) 피부: 드물게 피부발진, 매우 드물게 광민한 다형성 홍반, 발진등이 나타날 수 있다.
- 11) 기타: 드물게 혈압, 흔하지 않게 피부부종이 나타날 수 있다. 기타 H2 수용체 길항제에서 피부부종(안주순(스피르노손-중추근), 독성피로피자승(레라헤 중추근), 재발성혈전병, 혈상치단) 등의 심izan, 매우 드물게 급성 간질성 신염이 나타났다는 보고가 있다.

#### 4. 일반적 주의

- 1) 치료에 있어서는 경과를 충분히 관찰하여 질환의 상태에 따라 치료상 필요한 최소한의 사용에 그치고 이 약으로 효과가 보이지 않는 경우에는 다른 요법으로 바꾼다. 또한 혈액상, 간기능, 신기능 등에 주의한다.
- 2) 고령자, 만성질환, 당뇨병, 편액이 약화된 환자에서 유효성 폐렴의 발병 위험도가 증가할 수 있다. 대규모 역학 연구에서 H2 수용체 길항제를 복용하는 환자는 치료를 중단한 환자보다 유효성 폐렴 발병의 상대 위험도가 1.63(95% CI, 1.07 - 2.48).
- 3) 이 약을 투여하고 어지러우나 졸음의 경향이 있는 환자는 운전이나 위험한 기계의 조작을 피한다.

#### 5. 상호작용

- 1) 이와 다른 약물의 흡수, 대사 또는 신박설에 영향을 줄 수 있다. 이러한 역학적 변화로 공명 받는 약물의 용량 조정은 투여 중지가 필요할 수 있다.
- 2) 상호작용은 다음과 같은 몇몇 기전에 의해 발생된다.
  - (1) CYP-450 관련 복합기능(키-1)에 의해 약제학의 약제, 일반적 치료 용량에서, 이 약은 이 효소계에 의해 비활성화되는 약물(예: 디아제팜, 리도카인, 에도토인, 프로프라놀롤, 테오필린)의 작용을 증강시킬 수 있다. 쿠마린 항응고제(예: 와파린)와 병용투여 시 프로트롬빈 시간의 변화가 보고된 바 있다. 쿠마린 항응고제의 치료 치수가 증가 때문에, 이 약의 병용투여 기간에는 프로트롬빈 시간의 증가 또는 감소에 면밀하게 모니터링한다.
  - (2) 시노노브 제비 경: 이 약은 일부 비스테로이드 제비기 때문에, 동일 용량으로 제비되는 다른 약물의 병용투여 영향을 줄 수 있다. 이 약 고령환(예: 출혈기-열리슨 중추근 치료 시)은 프로스타미드 및 N-아세틸프로카인아미드의 배설을 감소시켜 이들 약물의 혈장 농도를 증가시킬 수 있다.
  - (3) 위 pH의 변화: 어떤 약물의 생체이용률이 영향을 줄 수 있으며, 이는 흡수 증가(예: 테트라졸롤, 미다졸람, 글리시피드) 또는 흡수 감소(예: 케토코나졸, 이타지미드-올라, 델라미드, 케티미드)를 유발할 수 있다.
- 2) 이 약이 아세트산, 에도토인, 디올로이드류와 상호작용을 일으킨다는 증거는 없다.
- 3) 고령환(2)의 수크랄라이트와 이 약을 병용투여할 경우 이 약의 흡수가 감소할 수 있으므로 2시간 정도의 간격을 두고 따로 복용한다.

#### 6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 이 약은 태반을 통과하고 임신의 투여에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으나 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에 투여한다.
- 2) 이 약은 모유중으로 이행하므로 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 수유중에 이 약을 투여한다.

#### 7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용설명서 참조).

#### 8. 고령자에 대한 투여

주로 소년으로 배설되지만, 고령자는 신기능이 저하되어 있는 경우가 많지 않을 정도로 유지될 수 있으므로 감량하여 투여 간격을 연장하는 등 신중히 투여한다.

#### 9. 임상시험에서의 영향

시험기간에 의한 효과: 검사에서 거짓양성이 나타날 수 있으므로 실험실실선으로 검사하는 것이 바람직하다.

#### 10. 과용량에 의한 치지

1일 6회까지 과용량 투여한 보고가 있었으나, 특히 중대한 영향은 나타나지 않았다. 이 약은 매우 특이적으로 작용하며, 이 약을 과량 투여할 때 예상되는 특별한 문제는 없으나 적절한 대용량 및 보조요법이 필요하다. 이러한 경우에는 최로, 위배제하고 소량이 적절한 치료를 한다. 필요하면 혈액투석에 의해 제거한다.

#### 11. 보관 및 취급상의 주의사항

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

#### 12. 기타

- 1) 이 약의 투여에 의해 위산의 분비가 줄고 위장 내 세균 증식이 촉진될 수 있다.
- 2) 통풍의 흡수-배설시험에서 연구 플라니파와 간파성이 있다는 보고가 있으므로 장기투여 시 안과적 검사를 하는 등 주의하여 투여한다.

- **저장방법:** 차광기밀 용기, 실온(1~30℃) 보관
- **포장단위:** 30정/병, 100정/병
- **제조자:** **콜마파마(주)** 순천 테크니시티로 22번지 93
- **제조외지사:** **한국콜마(주)** 세종특별자치시 전의면 산단길 245
- **판매자:** **(주)김스켈스케이** 서울 마포구 성미산로 48/02-6357-0077

본 제품은 흡수성이 우려되므로 조제 후 처방 기간내에 복용할 것을 권장합니다.

최종개정연월일 : 2018.09.20

- ※ 본 약품은 엄격한 품질관리를 통한 제품이며, 만약 구입 시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.
- ※ 이 제품 약품서 작성(개정)연월일 이후 변경된 내용은 온라인약도서관(<http://drug.mfds.go.kr>)의 약품 검색란을 통해 확인하실 수 있습니다.
- ※ 본 약품 복용 후 부작용(이상반응)이 발생하면, 한국약품안전관리원(1644-6223)으로 문의 및 보고하여 주시기 바랍니다.