

레바피드정

(레바미피드)

007705-010

[원료약품 및 그 분량] 1정 중,

- 유효성분: 레바미피드(JP) 100mg
- 첨가제(동물유래성분): 유당수화물(소·우유)
- 기타첨가제: 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 콜로이드성이산화규소, 스테아르산마그네슘, 오파드라이헨색(03B28796)

[성상] 흰색의 원형 필름코팅정

[효능·효과]

1. 위궤양
2. 다음 질환의 위점막병변(미란, 출혈, 발적, 부종)의 개선
급성위염, 만성위염의 급성악화기

[용법·용량]

성인: 레바미피드로서 1회 100mg을 1일 3회 경구투여한다. 다만, 위궤양의 경우에는 아침, 저녁 및 취침전에 투여한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 - 1) 이 약 성분에 과민반응 병력 환자
 - 2) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토 오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
2. 이상반응
여기서 '드물게'는 0.1%미만을, '때때로'는 0.1 ~ 5%미만을, 아무런 표현이 없는 것은 5%이상 또는 빈도불명을 의미함
 - 1) 중대한 이상반응
 - (1) 쇼크, 아나필락시스모양 증상(빈도불명): 쇼크, 아나필락시스모양 증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (2) 백혈구 감소(드물게), 혈소판 감소(빈도 불명): 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (3) 간기능장애(드물게), 황달(빈도불명): AST, ALT, γ -GTP, ALP 상승 등을 수반하는 간기능장애, 황달이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - 2) 기타 이상반응
 - (1) 과민반응: 두드러기, 드물게 발진, 가려움, 약진양 습진 등의 과민반응이 나타날 수 있으므로 이와 같은 경우에는 투여를 중지한다.
 - (2) 정신신경계: 마비, 어지럼, 졸음이 나타날 수 있다.
 - (3) 소화기계: 구갈, 드물게 변비, 복부팽만감, 설사, 구역, 구토, 속쓰림, 복통, 트림, 미각이상 등이 나타날 수 있다.
 - (4) 간: 드물게 AST, ALT, γ -GTP, ALP 상승 등 아미노전달효소가 현저히 상승한 경우나 발열, 발진 등이 동시에 나타날 경우는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - (5) 혈액계: 혈소판 감소, 때때로 백혈구 분획증, 분엽핵구의 감소, 림프구의 상승, 드물게 백혈구 감소, 과립구 감소가 나타날 수 있다.
 - (6) 기타: 유선종장, 유방종, 여성형 유방, 유즙분비 유방, 심계항진, 발열, 안면홍조, 혀의 마비, 기침, 호흡곤란, 탈모 또는 드물게 월경이상, BUN 상승, 부종, 인두 부어림감 등이 나타날 수 있다.
3. 임부 및 수유부에 대한 투여
 - 1) 임신중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
 - 2) 동물실험에서 모유중으로 이행하는 것이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여하는 경우에는 수유를 피한다.
4. 소아에 대한 투여
저체중 출생아, 신생아, 유아, 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다)
5. 고령자에 대한 투여
고령자에 있어서 확인된 이상반응 종류 및 이상반응 발현율은 비교령자와 비교시 차이가 없으나, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 소화기 증상 등의 이상반응에 주의한다.
6. 보관 및 취급상의 주의사항
 - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
 - 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.
7. 약약품동등성시험 정보*
 - 가. 시험약 레바미피드정(주)유엔생명과학과 대조약 무코스타정(한국오츠카제약(주))을 2X2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 48명의 혈중 레바미피드를 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC_{0-24h}, C_{max})를 로그 변환하여 통계 처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log0.8에서 log1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

구분		비교평가항목		참고평가항목	
		AUC _{0-24h} (ng·h/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (h)	t _{1/2} (h)
대조약	무코스타정 (레바미피드) (한국오츠카제약(주))	827.9±258.8	239.5±79.5	2.50 (0.83-5.00)	1.75±0.58
시험약	레바미피드정 (레바미피드) (주)유엔생명과학	913.1±308.5	255.3±93.0	1.88 (0.83-5.00)	1.83±1.18
90% 신뢰구간* (기준: log0.8 ~ log1.25)		log 1.0192~ log 1.1792	log 0.9726~ log 1.1519	-	-

(AUC, C_{max}, T_{max}, t_{1/2}; 평균값±표준편차, T_{max}; 중앙값(범위), n=48)

AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C_{max}: 최고혈중농도

T_{max}: 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2}: 말단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

주. 1 약은 (주)유엔생명과학과 레바미피드정(레바미피드)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 (주)유엔생명과학에 위탁 제조하였음.

[포장단위] 30정/병, 500정/병

[저장방법] 차광밀폐용기, 실온보관(1-30°C)

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제조회사 공정거래위원회소 소비자분쟁해결기준에 의거 보상받을 수 있습니다. 만약, 구입 시 사용(유효)기한이 경과되어 있거나 변질·변패 또는 소손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환해 드립니다.

※ 첨부문서를 주의 깊게 읽고, 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 가장 최근 개정된 제품설명서의 내용 등 본 제품에 대한 정보는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(nedrug.mfds.go.kr) 또는 당사 홈페이지(http://www.dkpharm.co.kr)에서 확인하실 수 있습니다.

※ 제품에 관한 의문사항은 동국제약(주) 소비자상담실 ☎080-777-5678: 수신자 요금 부담)로 문의하십시오.

※ 부작용 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)

• 제조의뢰자: **동국제약(주)** 충청북도 진천군 광혜원면 용소2길 33-19

• 제조자: **(주)유엔생명과학** 경기도 안산시 단원구 별망로 627

설명서 최종 개정 연월일: 2022. 11. 16