



전문 의약품  
분류번호 : 219

요부척추관 협착증 치료제

# 리마스타 정

(리마프로스트알파덱스)

## LIMASTA Tab.

### 【원료약품의 분량】

리마프로스트알파덱스(JP).....	166.67 $\mu$ g
(리마프로스트르서).....	5 $\mu$ g)

### 【성상】

흰색의 원형 정제

### 【효능·효과】

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

### 【용법·용량】

1. 폐색성혈전혈관염(버거병)에 의한 궤양, 동통, 냉감 등의 허혈성 증상의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 2정을 경구투여합니다.
2. 후천성 요부척추관협착증(SLR시험에서 정상이고, 양측성의 간헐파행을 보이는 환자)에 의한 자각증상(하지동통, 하지저림) 및 보행능력의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 1정을 경구투여합니다.  
어령, 증상에 따라 적절히 증감합니다.

### 【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.
  - 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 환자에는 투여하면 안 됩니다.
2. 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.
  - 1) 출혈경향이 있는 환자(출혈을 조장할 우려가 있습니다.)
  - 2) 항혈소판제, 혈전용해제, 항응혈제를 투여중인 환자
3. 이상반응
  - 1) 과민증 : 때때로 발진, 소양감 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하는 등의 적절한 조치를 취하십시오.
  - 2) 출혈경향 : 드물게 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여, 이상이 보이는 경우에는 투여를 중지하십시오.
  - 3) 소화기계 : 때때로 설사, 구역, 복부불쾌감, 복통, 식욕부진, 가슴쓰림, 드물게 구토, 복부팽만감이 나타날 수 있습니다.
  - 4) 간장 : 때때로 AST(GOT), ALT(GPT) 상승 등의 간기능 이상이 나타날 수 있습니다.
  - 5) 순환기계 : 때때로 심계항진, 드물게 사지청색증, 저혈압이 나타날 수 있습니다.
  - 6) 기타 : 때때로 두통, 안면홍조, 어지러움, 열감, 드물게 전신권태감, 부종, 유선종창, 몸뚱어짐, 하지다모(下肢多毛), 빈혈이 나타날 수 있습니다.
4. 일반적 주의
  - 1) 요부척추관협착증에 대해서는 증상의 경과를 관찰하여 지속투여의 여부를 결정하십시오.
  - 2) 요부척추관협착증에서 수술을 받아야 할 정도의 중증례에서의 유효성은 확립되어 확립되어 있지 않습니다.
5. 임부에 대한 투여
  - 1) 임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않습니다.
  - 2) 동물실험(임신한 흰승소·랫트에 정맥주사)에서 자궁수축작용이 보고되어 있습니다.
6. 소아에 대한 투여
 

소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다(사용경험이 없습니다).
7. 고령자에 대한 투여
 

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

건강한 성인에게 대량투여(30~40 $\mu$ g/회)시 일시적인 혈압강하가 나타났다는 보고가 있습니다.

### 【포장단위】 자사포장단위

【저장방법 및 사용기간】 기밀용기, 실온(1~30℃)보관, 제조일로부터 36개월

【제조사】 영진약품공업(주) / 경기도 화성시 무학로 66

【제조외리지】 한국유니온제약(주) / 강원도 원주시 문막읍 문막공단길 246

- \* 의약품 용어 및 기타 자세한 의약품 정보는 이시드레(<http://ezdrug.kida.go.kr>) → 「정보마당」 → 「의약품등 정보」를 참조하세요.
- \* 첨부문서에 기재되지 않은 이상반응이 나타날 경우 의사나 약사 또는 식품의약품안전청(이시드레 → 보고마당 → 안전성 정보 → 의약품 유행사례보고)에 알려주시기 바랍니다.

본 의약품은 우수약품 제조 및 품질관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 구입시 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변태 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

\* 작성년월일: 2012. 11. 29(이 첨부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 당사의 홈페이지([www.ukp.co.kr](http://www.ukp.co.kr))나 개발부(전화: 02-489-3611, E-mail: [union@ukp.co.kr](mailto:union@ukp.co.kr))에서 확인할 수 있습니다.)

LMPT-2-121201



생명과학을 선도하는 벤처기업  
**한국유니온제약주식회사**  
UNION KOREA PHARM CO., LTD.  
강원도 원주시 문막읍 문막공단길 246