

[이 약을 사용하기 전에 첨부된 문서를 주의깊게 읽으시기 바랍니다.
읽으신 후 버리지 마시고, 이 약과 함께 보관하시기 바랍니다.]

전문의약품

내성균용 광범위 항생제

분류번호 : 618

뉴클라 정 375mg, 625mg

NEWCLA Tab. 375mg, 625mg

아목시실린수화물 · 맥은클라불란산칼륨

(Amoxicillin hydrate-Potassium clavulanate, diluted)

【원료약품 및 그 분량】

이 약 1정 중	뉴클리정375mg : 아목시실린수화물(KP) 250mg (역가량 : 250.00mg) 맥은클라불란산칼륨(EP) 212.73mg (역가량 : 125.00mg)
뉴클리정625mg : 아목시실린수화물(KP) 500mg (역가량 : 500.00mg) 맥은클라불란산칼륨(EP) 212.73mg (역가량 : 125.00mg)	

【성상】

뉴클리정375mg : 흰색이거나 거의 흰색의 타원형 필름코팅 정제
뉴클리정625mg : 흰색이거나 거의 흰색 타원형의 필름코팅 정제

【효능·효과】

○ 유호균증

* 혈색포도구균, *표피포도구균, 스텝토로복구스 피오케네스(그룹 A 베티옹혈성), 페럼연쇄구균, 스텝토로복구스 비리단스, 엔데로복구스 파이킬리스, 코리네박테리움, 틴자균, 리스터리아 모노사이토제니스, 클로스트리듐, 펩토구균, 펩토연쇄구균, 대장균, *프로테우스 미라이리스, *프로테우스 블라디스, *클레브시알라, *설모넬라, *시겔라, 보르데탈라 백혈해, *예르시니아 엔데로콜리티카, 부루셀라, 수막염균, *임유, *모릭설라 카터립리스, *인플루엔자균, *연성하감균, 동물 파스퇴럴리증 병원균, 공정립필로반더, 블라리균, *박테로이드(박테로이드프라질리스 포함)

(*암피실린 및 아목시실린에 내성이 있는 베타락타민제 성상균주 포함)

○ 적응증

- 급·만성 기관지염, 대엽성 및 기관지 폐렴, 농흉, 폐농양, 폰도염, 부비동염, 중이염
- 방광염, 요도염, 신우신염
- 페舅舅성유산, 산육기 폐질증, 골반강염, 연성하감, 임질
- 출기 및 농양, 연조직염, 성처김염
- 복막염
- 폴수염
- 폐질증, 복부내 폐질증
- 치과 감염

【용법·용량】

- 1) 125/62.5mg, 250/125mg, 500/125mg 정제
- 성인 및 12세 이상 또는 체중 40kg 이상 소아 : 아목시실린의 양으로서 1회 250mg, 1일 3회 8시간마다 경구투여하여 증증 및 호흡기 감염 시 아목시실린의 양으로서 1회 500mg으로 증량할 수 있다.
- 신장애가 있는 경우 크레이티닌청소율에 따라 적절히 증감한다.

- 성인 :

크레이티닌청소율	용법·용량
10~30mL/min	아목시실린의 양으로서 1회 250~500mg를 12시간마다 경구투여한다.
10mL/min 이하	아목시실린의 양으로서 1회 125~250mg를 12시간마다 투여하되 용량이 초과되지 않도록 한다.

- 소아 : 같은 방법으로 감량한다.

○ 단, 치과 감염 시는 아목시실린의 양으로서 1회 250mg, 1일 3회 5일간 투여한다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 특이하게 주의해야 할 것

- 1) 이 약의 성분 또는 베타락타민(페니실린계, 세्र펜계)에 과민반응(속 포함)의 병력이 있는 환자(베타락타민계약물에 교차내성의 우려가 있다.)
- 2) 동반감염 바이러스 질환 특히 전염단핵구증 및 림프성백혈병 환자(발진위험이 증가할 수 있다.)
- 3) 이 약 또는 페니실린에 의한 홀달 또는 간기능 장애의 병력이 있는 환자(재발할 수 있다.)

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 간장에 환자(간기능장애가 악화될 수 있다.)
- 2) 중증 또는 중증 신장에 환자(혈증증도를 지속되므로 투여간격을 두고 사용한다.)
- 3) 본인 또는 부모·형제가 기관지천식, 발진, 두드러기 등 알레르기 증상을 일으키기 쉬운 체질인 환자
- 4) 경구 섭취가 불편한 환자, 비경구적 영양(영양 상태가 나쁜 환자)이나 K 결핍증상이 나타날 수 있다.)
- 5) 구토 및 설사를 동반한 소화기계 질환환자(약물의 충분한 흡수를 보장할 수 없다.)
- 6) 이 약의 성분 중에 칼륨이 함유되어 있으므로 이를 성분을 제한해야하는 환자는 함유량을 고려해야 한다.

3. 이상반응

- 1) 소화기계 : 설사, 위막성대장염, 소화불량, 구내염, 드물게 위염, 설염, 흙모설, 때때로 구역, 구토, 식욕부진, 복통, 복부팽만감, 면비, 경장통, 위선증, 면구, 구강건조증 등이 나타날 수 있다. 또한 칸나다증, 고령자(특히 60세 이상), 남성의 경우에 더 출혈증상(대장염 포함)이 드물게 보고되고 있다. 출혈을 동반한 증상의 대장염이나 나이터날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 복통, 면비한 설사가 나타난 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 드물지 않은 구역현상이 고온과 복용 시 나타나는 가장 보편적인 증상이다. 경우 투여로 발생하는 위장관에 이상반응은 식사 시작 시 이 약을 복용함으로써 경감될 수 있다. 다른 항생물질과 마찬가지로 위장관에 이상반응 발현율은 2세 미만의 영아에서 상승할 수 있다. 그러나 일상 시험에서는 2세 미만 영아의 4%만이 치료를 중단하였다.
- 2) 간증 : 때때로 AST, ALT, ALP, LDH, 활성질리루빈의 상승, 드물게 간염, 담즙을 체성 황달이 나타날 수 있다. 이러한 증상은 다른 페니실린 제제보다 이 약을 사용하는 경우에 더 일반적으로 나타났고 성인, 고령자(특히 60세 이상), 남성의 경우에 더 빈발한다고 보고되고 있다. 이상반응의 경우 및 증상은 치료 중 면역증후를 수 있지만 치료 중단 후 최대 6주까지 뒤늦게 보고되는 예가 많다. 간에 대한 이상반응은 대체로 가역적이거나 국부 드물게 사망 예가 보고되어 있다. 이를 사망 예는 일반적으로 심각한 지병을 앓고 있는 경우 또는 병용투여 약물과 관련되어 있었다. 간에 대한 이상반응은 남성 및 고령자에서 주로 보고되고 있으며 이 이상반응은 14일 이상 정기투여 시 더 증가된다. 남성경에 의한 조직학적인 관찰에서 드물게 보고되었다. 투여기간은 적응증에 따라 적절히 경감하여 경감없이 14일은 초과하지 않는다.
- 3) 과민반응 : 드물게 가려움, 디파이트리움의 상승, 드물게 간염, 담즙을 체성 황달이 나타날 수 있다. 이러한 증상은 다른 페니실린 제제보다 이 약을 사용하는 경우에 더 일반적으로 나타났고 성인, 고령자(특히 60세 이상), 남성의 경우에 더 빈발한다고 보고되고 있다. 이러한 피부반응은 헬리스타민제나 폴리 시 콜로티드(특히 전신투여로 조절기능하고, 이러한 발진 증상이 발현한 경우에는 투여를 중지하고 의사와 시지를 따른다. 다른 베타락타민계 항생물질과 황색현상과 함께 맥박증, 아니필라枢(체질병약), 맥박증(면역복합체질환)은 발열, 발진(특히 주위 피부발진, 두드러기, 미진과 발진), 관절통, 부종, 림프절증을 통증으로 한다.) 및 과민성 액관련, 금성전신성발진성동포증, 기관지경련을 동반한 출흡고리, 후두부증, 아니필라枢증을 일으키는 혈액강화 증상 등이 보고되고 있다.
- 4) 다른 베타락타민계 항생물질과 같이 드물게 가역성 백혈구 감소(호중구 감소 및 과립구 결핍 포함), 가역성 혈소판 감소 및 용혈성 빙혈, 빙혈, 혈소판 감소증 자반, 혈소구 증가, 백혈병, 무과립구증, 림프구 감소, 드물지만 경미한 혈소판 증가, 고수억제 등이 보고되고 있다. 또한 출혈성간염 및 프로트롬보빈증상 연장자 드물게 보고되었다.
- 5) 비뇨기계 : 점막칸디다증을 비롯하여 질기러움·쓰리증, 분비물증 등이 나타날 수 있다.
- 6) 중추신경계 : 극히 드물게 중추신경계에 대한 이상반응이 확인된 바 있다. 그 이상반응으로는 초조감, 불안, 행동변화, 쇠약, 출음, 불면, 기억성 활동 항진증, 어지러움, 드물게 두통 및 경련이 있다. 경련 증상은 신기능 손상이나 고용량 투여환자에서 발생할 수 있다.
- 7) 신장 : 드물게 금성 신부전, 간질성 신염, 이와 관련된 혈뇨 등 중증 신장애가 나타날 수 있으므로 정기검사를 하는 등 출분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
- 8) 균교대증 : 드물게 구내염, 칸디다증이 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.
- 9) 비타민 결핍증 : 드물게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬비힐증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구내염, 식욕부진, 신경증 등)이 나타날 수 있다.
- 10) 기타 : 드물게 미각이상, 관통감 등이 보고되었다.

4. 일반적 주의

- 1) 이 약의 사용에 있어서 내성균의 발현을 방지하기 위하여 감수성을 확인하고 치료 상 필요한 최소 기간만 투여하는 것이 바람직하다.
- 2) 페니실린을 투여한 환자에서 실각한 때때로 치명적인 과민반응(아나필락시 반응) 및 맥관부종이 나타날 수 있다. 이러한 반응은 페니실린 과민반응의 병력이 있거나 다발성 알레르기기원에 대해 감수성의 병력이 있는 환자에서 발생하기 쉬우며, 비정구적 요법에서 더 자주 발생하거나 경구적 요법 시에도 발생한다.

- 3) 아나필락시션 속이 매우 드물게 나타날 수 있으므로 면밀히 모니터링하고 안정한 상태를 유지하도록 처치하여야 한다. 투여 후 환자를 안정한 상태로 유지시키고 충분한 관찰을 실시한다. 심각한 아나필락시가 발생하는 경우에는 애피네프린과 같은 신속한 응급처치를 한다. 삼관을 포함한 산소, 코르티코이드의 정맥주사, 기도 확보 등의 처치를 의사의 지시에 따라 실시한다.
- 4) 이 약을 포함한 거의 모든 환생물질은 경증에서 중증에 이르는 범위의 위막성대장염을 일으킨다는 보고가 있다. 이 약을 포함하여 환생물질 투여 환자들은 지속적인 설사가 나타나는 환자에 대한 진단이 중요하다. 환생물질 사용에 의해 장내세균이 변화를 일으키며 클로스터리듐과 과원번식을 일으킬 수 있다. 연구에 의하면 클로스터리듐에 의해 생성되는 독소가 환생물질관련 대장염의 주 원인으로 밝혀졌다. 위막성대장염으로 진단이 내려지면 치료를 시작해야 한다. 경미한 위막성대장염은 투여중지에 의해 회복될 수 있다. 중등도 또는 중증의 경우에는 수액, 전해질, 단백질 보충 등의 처치를 하고 클로스터리듐 디아피실에 대해 일상적으로 허용하는 환생물질로 치료한다.
- 5) 장기 투여 시 때때로 바이러스성군의 과여 증상 등이 나타날 수 있으므로 14일 이상 투여할 경우에는 충분히 관찰한다.
- 6) 일부 이 약 투여환자에서 간기능 검사 상 반응이 확인된 바 있다. 일상적 유의성을 불확실하나 간기능부전 경후가 있는 환자의 경우 주의하여 사용하여야 한다. 중증이나 대체로 가역적인 증상을 철제나 드물게 보고되고 있다. 치료중단 후 6주 경과 시까지 그 증상 및 경후가 외관상 별반하지 않을 수 있다.
- 7) 이 약의 대부분은 신장으로 배설되므로 중증도 이상의 신장애 환자의 경우 용법 용량 항에 준하여 이 약 사용량을 조정하여야 한다.
- 8) 출반성 발진은 아목시실린 사용으로 발생하는 전영단핵구증과 관련되므로 전영단핵구증이 우려되는 경우 이 약 사용을 피하여야 한다.
- 9) 두드러기, 피부발진, 헤링병과 같은 증상이 나타나는 경우에는 약물투여를 중지하고 의사의 지시에 따라 적절한 처치를 한다.
- 10) 이 약은 페니실린계 항생물질증에서 비교적 낮은 독성을 나타내기는 하지만, 정기투약하는 경우에는 신기능, 간기능, 조혈기능 등에 대한 경기적인 관찰이 필요하다.

5. 상호작용

- 프로네네시드와의 병용 투여는 바람직하지 않다. 이는 아목시실린의 신세뇨관 배설을 감소시킴으로써 아목시실린의 혈중 농도가 상승 지속될 수 있으며 클리불린신은 무관하다.
- 알로푸리놀과 알파실리를 병용 투여할 경우에는 알파실리를 단독 투여한 환자에 비해 알레르기성 피부반응(발진) 발생 가능성이 높으나 알로푸리놀에 의한 것인지 고노산혈증에 의한 것인지는 확실하지 않다.
- 디설파민과 병용투여하지 않는다.
- 이 약 투여환자 일부에서 출혈시간 및 프로트롬빈 시간 연장이 보고되었으므로 항응고요법 중인 환자의 경우에는 신중히 투여한다.
- 경내세균증에 영향을 주어 경구피임약의 효과를 떨어뜨릴 수 있으므로 환자에게 주의를 시킨다.
- 아세틸芍리실산, 페닐부타존 및 디啷의 혈당증제는 페니실린과 동시에 투여할 경우에는 알파실리를 단독 투여한 환자에 비해 알레르기성 피부반응(발진) 발생 가능성이 높으나 알로푸리놀에 의한 것인지 고노산혈증에 의한 것인지는 확실하지 않다.
- 테트라사이클린계, 맥크로라이드계, 세플아마이드계, 클로라페넴계를 포함한 경구용 화학요법 환생물질과의 병용투여 시 길착작용이 일어난다.
- 설파실라진과 동시에 투여 시 설파실라진의 혈장농도를 감소시킨다.
- 아목시실린은 메토트렉세이트의 신장 저소율을 떨어뜨린다.
- INR(국제정상화비율)의 변화: 이 약을 포함한 환생물질을 험용고제와 동시에 투여 받은 환자에서 혈응고제의 증가가 보고되었다. 경내세균증(그리고 혈장성질경과(동반), 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와파린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지 않았지만 INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요한 경우 경구용 혈응고제의 용량을 적절히 조절해야 한다. 환생물질의 일부 종류들 특히 플루로케스테론, 맥크로라이드, 사이클린, 코트리옥사졸과 일부 세팔로프리미의 경우는 다 살펴야 한다.

11) 항생물질 사용이 경내세균증에 영향을 끼쳐 일부 환자에서는 강심부당체(디고신 등)의 흡수가 증가될 수 있다.

6. 일부 및 수유부에 대한 투여

- 동물실험에서 기관발생작용은 없으나 임신 중여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성에 있는 여성에는 치료 상의 유의성이 험용성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여하며 특히 임신 초기 3개월 동안은 투여하지 않는다.
- 수유 중 미량의 페니실린(암파실린 포함)이 모유로 이행될 수 있다.
- 수유부에 대한 투여로 인해 영아에게 설사, 점막의 진균서식, 과민반응 복발(피부발진 등)등의 위험이 나타날 수 있으므로 이전반응이 나타나는 경우에는 투여를 중지한다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성이 확립되지 않았다(사용경험이 적다).

8. 고령자에 대한 투여

고령자에는 다음과 같은 점에 주의하고 용량 및 투여간격에 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

1) 생리기능이 저하되어 있는 경우가 많기 때문에 이전반응이 나타나기 쉽다.

2) 비탄인 K 결핍증에 의한 출출경련이 나타날 수 있다.

9. 임상검사지침에의 영향

- 이 약은 요증으로 다양한 배설되며 고농도의 요증 암파실린은 베네딕트 시약, 펠링시약, 클리니테스트에 의한 요당검사에서 위양성이나 나타날 수 있으므로 주의한다. 따라서 환자에게 이 약을 투여하는 동안 이러한 검사를 실시하는 것은 바람직하지 않다. 티스테이피시험은 이 약에 의해 양성을 방지 않는다.
- 임부에게 암파실린 투여 시에 헬리온의 출혈증후 에스트리울, 에스트리울을 글루크로나이드, 결합형 에스트론 및 에스트라디올 농도가 일시적으로 감소됨이 관찰되었으나 이러한 결과는 아목시실린 및 이 약 투여 시에도 관찰되었다.
- 유로브리노간 경색에도 영향을 나타낼 수 있다.
- 클리나립신은 적혈구막의 표면에 흡수되는 경향이 있다. 만약 약물에 대한 흡수가 존재한다면 림스시험 양성의 결과를 나타낼 수 있다.
- 아목시실린 고농도 투여 시에 다음과 같은 경향이 있으므로 주의한다.: 유색반응으로 혈청의 총단백질비율을 결정하는데 간섭한다.

10. 과량투여시의 처치

1) 증상

- 과량투여에 의한 문제는 거의 발생하지 않으나 발생한 경우에는 소화기증상(위통 및 복통, 설사, 구토 등) 및 체액과 전해질 평형이상, 소수의 경우에는 복진, 활동성증진증, 출음이 나타날 수 있다.
- 아목시실린 과량투여 시 드롭에 소변감증성 신부전으로 인한 간질성신염이 보고되기도 한다. 신부전증상은 이 약의 투여를 증가시켜 기여하기도 한다. 아목시실린 및 글루카톨신칼륨의 신장저소율을 감소로 인해 신부전증자는 높은 혈증증도를 유지하게 된다.
- 페니실린을 고용량 투여하는 경우에는 간질성 뇌경련이 일어날 수 있다. 페니실린을 투여 받은 환자에서 증독증상은 아니지만 자주 일어날 수 있는 현상은 고민성 속이다. 드롭지만 급성이나면서 차명적일 수 있다. 일반적으로 투여 직후 30분 안에 나타날 수 있다. 즉시 모든 가능한 처치를 실시하여 혈액순환을 정상화 시켜야 한다.
- 피부반응, 출혈, 병세포 감소 등 기타의 알레르기 반응도 일어날 수 있다.

- 2) 처치: 이러한 경우에는 즉시 투여를 중지하고 증상에 따른 수분 전해질 평형에 주의하면서 처치한다. 이 약은 혈액투석으로 제거될 수 있다.
만약 과량투여사태가 발생한 지 얼마 지나지 않았고, 금기투여의 대상이 아니라면 구토 또는 위내용을 제거를 위한 다른 방법도 실시가능하다.

과량투여로 인한 경련이 있을 경우에는 디아제프으로 진정시킨다.

11. 취약 및 취약성의 주의사항

25°C 이하의 건조한 곳에 보관한다.

12. 기타

타이약의 조기파열 여성에 대해 예방의 목적으로 이 약을 투여하는 것이 신생아에게 고사성 소장결장염 발생 위험의 증가와 관련이 있다고 추정되는 한 건의 연구 사례가 있다. 만약 다른 약들과 마찬가지로 의사에 의해 필요한 것으로 판단되지 않으면 이 약의 사용은 피해야 한다.

【저장 방법】

기밀용기(방습포장), 25°C 이하의 건조한 곳에 보관

【포장단위】

뉴클리진375mg : 80정/BOX

뉴클리진625mg : 40정/BOX

【제조일】

보령제약(주) 경기도 안산시 단원구 능안로 107, 109

【소비자 상담 창구】

제품문의 및 궁금하신 사항이 있으시면 전화 및 홈페이지 1:1 상담을 이용해주세요.

TEL : (02) 3489-6114 홈페이지 : <http://www.hanlim.com>

【반품 및 교환】

본 제품은 엄격한 품질관리를 통한 제품입니다. 만약 구입시 사용기한 또는 유효기한이 지났거나 변질, 변형, 오염되거나 손상된 의약품은 공정거래위원회가 고시한 "소비자 분쟁해결기준"에 의거, 구입한 약국 및 의약품판매업자를 통해 교환 또는 환불 받을 수 있습니다.

본 설명서 개정년월일(2014. 07. 01) 이후의 변경된 내용은 당시 홈페이지나 상당전화를 통하여 확인하실 수 있습니다.

어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관 하십시오.

설명서 작성년월일 : 13. 02. 19

설명서 개정년월일 : 14. 07. 01

제품의 사용기한은 외부용기에 표기

P32552-02