

생약성분의 호흡기 감염증 치료제

움카맥스정

(펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6→1))

우수약품제조관리기준

KGMP적격지정업체

전문 의약품

■ 성분·함량 : 1정 중

- 유효성분 : 펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6→1)(벌규) 20mg
(총 페닐성화합물(에피카테킨으로서) 2.0~10.0mg)
- 첨가제(타르색소) : 황색4호
- 첨가제(동물유래) : 유당수화물(소의 우유)
- 첨가제 : 경질무수규산, 말토덱스트린, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 오파드라이200갈색(200F665013), 크로스카르멜로오스나트륨

■ 성상 : 적갈색의 원형 필름코팅정

■ 효능·효과 : 급성 기관지염

■ 용법·용량 : 성인 및 12세 이상 : 1회 1정, 1일 3회, 소량의 물과 함께 복용한다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 일부 및 수유부
- 2) 출혈경향의 증가 환자, 응고억제제 복용환자
- 3) 중증의 간질환 및 신질환 환자
- 4) 이 약의 성분에 과민반응이 있는 환자
- 5) 12세 미만의 소아
- 6) 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. 이상반응

- 1) 때때로 위통, 속쓰림, 구역, 설사와 같은 위장장애가 발생할 수 있다.
- 2) 드물게 가벼운 잇몸출혈 또는 비출혈이 발생할 수 있다.
- 3) 드물게 발진, 두드러기, 피부 및 점막의 가려움 등의 과민반응이 발생할 수 있다.
- 4) 매우 드물게 안면부종, 호흡곤란, 혈압강하와 같은 중증의 과민반응이 발생할 수 있다.
- 5) 때때로 간수치 증가가 발생할 수 있고, 일부 환자에서 염증 관련 간질환을 나타내기도 하였다.
- 6) 이 약을 복용하는 동안 혈소판수치 감소가 관찰되었다. 그러나 이것은 기저질환에 의해 야기된 것일 수 있다.
- 7) 동일 성분의 액제 및 시럽제에 대한 국내 시판 후 조사 결과는 다음과 같다.
: 국내에서 시판 후 조사기간 동안 641명을 대상으로 실시한 안전성 평가 결과, 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 0.47%(3명/641명, 3건)이었고, 본제와 인과관계를 배제할 수 없는 약물유해사례는 없었다. 보고된 유해사례 중 중대한 유해사례 및 예상하지 못한 약물유해반응은 없었다.
- 8) 동일 성분의 액제 및 시럽제에 대한 국외 약물유해반응 보고사례는 다음과 같다.
: 외국에서 이 약의 복용과 관련하여 간손상과 간염사례가 보고되고 있다. 이러한 사례들은 자발적으로 보고되었기 때문에, 신뢰성 있는 발생빈도는 도출되지 않았다.

3. 일반적 주의

- 1) 이 약의 복용과 관련하여 간손상 징후(황달, 짙은 색 소변, 심한 상복부 통증, 식욕감퇴)가 나타나는 경우 즉시 복용을 중지한다.
- 2) 1주일 이내에 상태가 호전되지 않거나 수혈동반 발열이 지속되거나 호흡곤란, 혈담 등의 상태가 호전되지 않을 경우에는 복용을 중지한다.
- 3) 누워있는 자세에서는 복용하지 않는다.

4. 상호작용

현재까지 다른 약물과의 상호작용이 보고된 바 없다. 이 약이 응고인자에 영향을 미칠 수 있기 때문에 Phenprocoumon, Warfarin과 같은 쿠마린계와 병용투여시 응고저해 증강효과를 배제할 수 없다. 건강한 피험자들을 대상으로 한 임상시험에서 이 약과 penicillin V 간의 상호작용은 나타나지 않았다.

5. 일부 및 수유부에 대한 투여

일부·수유부에 대한 안전성이 확립되어 있지 않기 때문에 일부·수유부에는 투여하지 않는 것이 바람직하다.

6. 과량투여시의 처치

아직까지 과량투여에 대한 사례는 보고된 바는 없으나, 이상반응이 증가될 가능성이 있으므로 과량 복용 시에는 의사와 상의할 것.

7. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하도록 주의할 것
- 2) 다른 용기에 바꾸어 놓는 것은 사고의 원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것.
- 3) 운전 및 기계조작에 미치는 영향은 알려지지 않았다.

■ 저장방법 : 기밀용기, 실온보관(1~30℃)

■ 사용기간 : 제조일로부터 36개월

■ 포장단위 : 30정, 500정

■ 제조판매자 : (주)테라젠이텍스 / 경기도 안산시 단원구 산단로68번길 58 (초지동)



※ 의약품은 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하고, 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.
 ※ 본 의약품은 우수약품 제조관리기준(KGMP) 적격업체에서 제조하여 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다.
 ※ 구입시 사용기한 또는 유효기한이 경과되었거나 변질·변패·오염되거나 손상된 의약품은 공정거래위원회고시(소비자 분쟁해결기준)에 의거, 구입한 약국 및 의약품 판매업자를 통해 교환 받을 수 있습니다.
 ※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약품안전나라(http://nedrug.mfds.go.kr)의 의약품 정보를 참조하세요.
 ※ 첨부문서에 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(의약품유해사례)에 알려주시기 바랍니다.
 ※ 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)
 ※ 이 첨부문서의 개정일 이후 변경된 내용은 02)3463-7111이나 www.etexpharm.com 에서 확인할 수 있습니다.