

생약성분의 호흡기 감염증 치료제

# 울카맥스정

우수의약품제조관리기준

KGMP적격지정업체

전문의약품

(펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6→1))

## ■ 성분 · 함량 : 1정 중

- 유효성분 : 펠라고니움시도이데스11%에탄올건조엑스(5.5~6.6→1)(별규) ..... 20mg  
(총 페놀성화합물(에피카테킨으로서) 2.0~10.0mg)
- 첨가제(타르색소) : 황색4호
- 첨가제(동물유래) : 유당수화물(소의 우유)
- 첨가제 : 경질무수규산, 밀도엑스트린, 미결정셀룰로오스, 스테아르산미그네슘, 오파드라이200갈색(200F665013), 크로스카르멜로우스나트륨

## ■ 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) 임부 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) 드롭게 가벼운 잇몸출혈 또는 비출혈이 발생할 수 있다.
- 3) 드롭게 발진, 두드러기, 피부 및 점막의 가려움 등의 과민반응이 발생할 수 있다.
- 4) 매우 드롭게 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 액체 및 시럽제에 대한 국내 시판 후 조사 결과는 다음과 같다.  
: 국내에서 시판 후 조사기간 동안 641명을 대상으로 실시한 안전성 평가 결과, 유해사례 발생율은 인과관계와 상관없이 0.47%(3명/641명, 3건)이 있고, 본제와 인과관계를 배제할 수 없는 악물유해사례는 없었다. 보고된 유해사례 중 중대한 유해사례 및 예상하지 못한 악물유해반응은 없었다.
- 8) 동일 성분의 액체 및 시럽제에 대한 국외 악물유해반응 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) 주일 이내에 상태가 호전되지 않거나 수일동안 발열이 지속되거나 호흡곤란, 혈당 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 쿠마린계와의 병용투여시 응고저해 증강효과를 배제할 수 없다. 건강한 피험자들을 대상으로 한 임상시험에서 이 약과 penicillin V 간의 상호작용은 나타나지 않았다.

## 5. 임부 및 수유부에 대한 투여

임부 수유부에 대한 안전성이 확립되어 있지 않기 때문에 임부 · 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 손에 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°C)

## ■ 사용기간 : 제조일로부터 36개월

## ■ 포장단위 : 30정, 500정

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



- ※ 의약품은 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하시고, 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.  
 ※ 본 의약품은 우수의약품 제조관리기준(KGMP) 적격업체에서 제조하여 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다.  
 ※ 구입시 사용기한 또는 유효기한이 경과되었거나 변질 · 번개 · 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)3463-7110이나 [www.etexpharm.com](http://www.etexpharm.com)에서 확인할 수 있습니다.

개정일 : 2020. 03. 20