

광범위 페니실린계 항생제

아크렌틴 정 375mg

(아목시실린-클라불란산칼륨(2:1))

Acrentin Tab.375mg

[원료약품의 분량] 1정 중

아목시실린수화물(KP)	250mg(역가)
묽은클라불란산칼륨(EP)	215.52mg

(클라불란산칼륨 역가로서 125mg)

[성상] 흰색 또는 거의 흰색의 타원형 필름코팅정제

[효능 · 효과]

○ 유효고증

*황금포도구균, *표피포도구균, 스트렙토코쿠스 피오네네스(그룹 A-베타음혈성), 폐렴연쇄구균, 스트렙토코쿠스 비리단스, 앤데로코쿠스 피이카리스, 코리네박테리움, 단자균, 리스테리아 모노사이토제니스, 클로스트리움, 펩토연쇄구균, *대장균, *프로테우스 미라밀리스, *프로테우스 르가리스, *글레브시엘라, *실모넬라, *시겔라, 보르데텔라 백일해, *에르시니아 엔테로플리티카, 부루셀라, 수막염균, *임균, *모리셀라 카타필리스, *인플루엔자균, *연성하감균, 동물 파스퇴럴리증 병원균, 공장캄필로박터, 클레라균, *박테리아이드(박테리아이디스 프라질리스 포함)

(*:암피실린 및 아목시실린에 내성이 있는 베타락타마제 생성균을 포함)

○ 적응증

- 급·慢성 기관지염, 내연성 및 기관지 폐렴, 농증, 폐농양, 편도염, 부비동염, 중이염
- 방광경염, 요도염, 신수신염
- 폐렴, 폐렴우산, 산류기, 폐출증, 골반감염, 연성하감, 임질
- 증기 및 농양, 연조직염, 성장감염
- 부막염
- 굽수염
- 폐출증, 복부내 패혈증
- 치과 감염

[용법 · 용량]

O 성인 및 12세 이상 또는 체중 40Kg 이상 소아 : 아목시실린의 양으로서 1회 250mg, 1일 3회 8시간마다 경구투여하며 증증 및 호흡기 감염 시 아목시실린의 양으로서 1회 500mg으로 증강할 수 있다.

O 신장애가 있는 경우 크레아티닌정소율에 따라 적절히 증감한다.

- 성인 :

크레아티닌 정소율	용법 · 용량
10~30mL/min	아목시실린의 양으로서 1회 250~500mg를 12시간마다 경구투여합니다.
10mL/min 이하	아목시실린의 양으로서 1회 125~250mg를 12시간마다 투여하되 용량이 초과되지 않도록 합니다.

- 소아 : 같은 방법으로 감강한다.

O 단, 치과 감염 시는 아목시실린의 양으로서 1회 1정, 1일 3회 5일간 투여한다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 - 1) 이 약의 성분 또는 베타락탐체(페니실린계, 세afen계)에 과민반응(속 포함)의 병력이 있는 환자(베타락탐계약물에 교차내성의 우려가 있다.)
 - 2) 중증경련 바이러스 질환 특히 전염단핵구증 및 림프신백혈병 환자(발진위험성이 증가할 수 있다.)
 - 3) 이 약 또는 페니실린에 의한 화단 또는 간기능 장애의 병력이 있는 환자(재발할 수 있다.)
2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
 - 1) 간장이나 혈액 간기능장애가 악화될 수 있다.)
 - 2) 중증도 또는 증증 신장에 환자(혈증증도가 지속되므로 투여간격을 두고 사용한다.)
 - 3) 본인 또는 부모·형제가 기관지천식, 발진, 두드러기 등 알레르기 증상을 가진 환자(제제를 중지하고 복통, 빈번한 설사가 나타나는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.)
 - 4) 경구 섭취가 불편한 환자, 비경구적 영양 환자, 고령자, 전신상태가 나쁜 환자(비타민 K 결핍증상이 나타날 수 있다.)
 - 5) 구토 및 설사를 동반한 소화기 질환환자(약물의 충분한 흡수를 보장할 수 없다.)
3. 이상반응
 - 1) 소화기계 : 설사, 위막성대장염, 소화불량, 구내염, 드롭게 위염, 설경, 흙모설, 때때로 구역, 식욕부진, 복통, 복부팽만감, 변비, 결장통, 위산증, 연변, 구강건조증 등이 나타날 수 있다. 또한 칸디다증, 항생물질로 인한 대장염(위막성대장염 및 출혈성 대장염 포함)이 드롭게 보고되고 있다. 복통을 동반한 중증의 대장염이 나타날 수 있으므로 관찰을 중분히 하고 복통, 빈번한 설사가 나타나는 경우에는 즉시 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다. 드롭지만 구역현상이나 고온증, 복통, 시 나타나는 가장 보편적인 증상이다. 경구 투여로 발생하는 위장관에 이상반응은 식사 시작 시 이 약을 복용함으로써 강감할 수 있다. 다른 항생물질과 마찬가지로 위장관에 이상반응을 일으키는 경우에서는 상승할 수 있다. 그러나 임상 시험에서는 2세 미만 영아의 4%만이 치료를 중단하였다.
 - 2) 간장 : 때때로 AST, ALT, ALP, LDH, 혈청필리루비의 상승, 드롭게 간염, 담즙을 체성 황疸이 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 정후 및 증상은 치료 중 발현할 수 있지만 치료 중단 후 최대 6주까지 뒤늦게 보고되는 예가 많다. 간에 대한 이상반응은 대체로 가역적이거나 극히 드롭게 사망 예가 보고되어 있다. 이들 사망 예는 일반적으로 심각한 지병을 동반하고 있는 경우 또는 병후우 또는 병후우 약물과 관련되어 있었다. 다른 경우에 대한 이상반응은 남성과 고령자에서 주로 보고되고 있으며 이는 이상반응은 14일 이상 기간기록의 시 더 증가된다. 간생검에 의한 조직학적인 판찰에서 담즙을 체성, 간세포성, 또는 담즙을 체성 및 간세포성 혼합성 변화가 보였다. 특히 소아에게서 드롭게 보고되었다. 투여기간은 적응증에 따라 적절히 감토해야하며 감토없이 14일을 초과하지 않는다.
 - 3) 과민반응 : 드롭게 가려움, 대형상출증, 스티븐스-존슨증후군, 드롭제피탈피부염 그리고 긍정 전신발진성 냉포증이 드롭게 보고되고 있다. 이 약을 사용하는 경우에 더 일반적으로 나타났고, 성인, 고령자(특히 60세 이상) 남성의 경우에 더 빈발한다고 보고되고 있다. 이상반응은 치료 중 발현할 수 있지만 치료 중단 후 최대 6주까지 뒤늦게 보고되는 예가 많다. 간에 대한 이상반응은 대체로 가역적이거나 극히 드롭게 사망 예가 보고되어 있다. 이들 사망 예는 일반적으로 심각한 지병을 동반하고 있는 경우 또는 병후우 또는 병후우 약물과 관련되어 있었다. 다른 경우에 대한 이상반응은 남성과 고령자에서 주로 보고되고 있으며 이는 이상반응은 14일 이상 기간기록의 시 더 증가된다. 간생검에 의한 조직학적인 판찰에서 담즙을 체성, 간세포성, 또는 담즙을 체성 및 간세포성 혼합성 변화가 보였다. 특히 소아에게서 드롭게 보고되었다. 투여기간은 적응증에 따라 적절히 감토해야하며 감토없이 14일을 초과하지 않는다.
 - 4) 혈액 : 다른 베타락탐체에 항생물질과 같은 드롭게 기여하는 혈액성 백혈구 감소(호중구 감소 및 과립구 결핍 포함), 가역성 혈소판 감소 및 용혈성 빙혈, 빙혈, 혈소판 감소증, 자발, 혈산구 증가, 백혈병, 뮤코리구증, 림프구 감소, 드롭지만 경미한 혈소판 증가, 골수억제 등이 보고되고 있다. 또한 출혈시간 및 브로트롬빈시간 연장이 드롭게 보고되었다.
 - 5) 비뇨기계 : 정막칸디다증을 비롯해 질기려움, 쓰리림, 분비물증 등이 나타날 수 있다.
 - 6) 중증신경계 : 극히 드롭게 중증신경계에 대한 이상반응이 확인된 바 있다. 그 이상반응으로는 초조감, 불안, 행동변화, 척란, 졸음, 불면, 가역성 활동, 항진증, 어지러움, 드롭게 두통 및 경련이 있다. 경련 증상은 신기능 손상이나 고용량 투여환자에서 발생할 수 있다. 항법(목부위)경지, 별달, 두통, 오심, 구토 또는 의식 혼탁 등이 수반되는 무교성수단염이 나타날 수 있으나 이와 같은 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치료를 한다.
 - 7) 신장 : 드롭게 긍정 신부전, 간질성 신염, 이와 관련된 혈뇨 등 증증 신장장애가 나타날 수 있으므로 정기검사를 하는 등 충분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치료를 한다.
 - 8) 고교대증 : 드롭게 구내염, 칸디다증이 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 치료를 한다.
 - 9) 비타민 결핍증 : 드롭게 비타민 K 결핍증상(저프로트롬빈혈증, 출혈경향 등), 비타민 B군 결핍증상(설염, 구내염, 식욕부진, 신경염 등)이 나타날 수 있다.
 - 10) 기타 : 드롭지만 미각이상, 권태감 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 심각한 때때로 치명적인 과민반응(아나필락시 반응) 및 맥관부종이 나타날 수 있다. 이러한 반응은 페니실린 과민반응의 병력이 있거나 다른 알레르기항원에 대해 감수성의 병력이 있는 환자에서 발생하기 쉬우며, 비경구적 요법에서 더 자주 발생하거나 경구적 요법 시에도 발생한다.
 - 3) 아나필락시증 속에 매우 드롭게 나타날 수 있으므로 멀리하고 안정한 상태를 유지하도록 처치하여야 한다. 투여 후 환자를 외접한 상태로 유지시키고 충분한 관찰을 실시한다. 심각한 아나필락시가 발생하는 경우에는 에피네프린과 같은 신속한 응급처치를 한다. 암판을 포함한 신소, 코르티코이드의 장래주사, 기도 확보 등의 처치를 의사의 지시에 따라 실시한다.
 - 4) 이 약을 포함한 거의 모든 항생물질은 지속적인 질서가 나타나는 환자에 대한 진단이 중요하다. 항생물질 사용에 의해 장내세균총이 변화를 일으킬 클로스트리듐의 과정변수를 일으킬 수 있다. 연구에 의하면 클로스트리듐 다이피셀에 의해 생산되는 독소가 항생물질과 관련된 대장경증의 주 원인으로 알려졌다. 위막성대장경증으로 진단이 내려지면 치료를 시작하여야 한다. 경미한 위막성대장경증은 투약중지에 의해 해복될 수 있다. 증증도 또는 증증의 경우에는 수액, 전해질, 단백질 보충 등의 처치를 하고 클로스트리듐 다이피셀에 대해 임상적으로 효과있는 항생물질로 치료해야 한다.
 - 5) 장기 투여 시 때때로 비감수성균의 과정 증상 등이 나타날 수 있으므로 14일 이상 투여할 경우에는 충분히 관찰한다.
 - 6) 일부 이 약 투여환자에게서 간기능 증상이나 간증증이나 대체로 기억력인 담즙 올체성 황달이 드롭게 보고되고 있다. 치료중단 후 6주 경과 시까지 그 증상 및 침후가 외관상 발현하지 않을 수 있다.

- 7) 이 약의 대부분은 신장으로 배설되므로 중등도 이상의 신장애 환자의 경우 용법 용량 항에 준하여 이 약 사용량을 조정하여야 한다.
 8) 흥분성 발진은 아목시실린 사용으로 발생하는 전염단핵구증과 관련되므로 전염단핵구증이 우려되는 경우 이 약 사용을 피하여야 한다.
 10) 두드러기, 피부발진, 혈청병과 같은 증상이 나타나는 경우에는 약물투여를 중지하고 의사의 지시에 따라 적절한 처치를 한다.
 11) 이 약은 페니실리제 항생물질중에서는 비교적 낮은 독성을 나타내기는 하지만, 장기투약하는 경우에는 신기능, 간기능, 조혈기능 등에 대한 정기적인 관찰이 필요하다.
 12) 이 약물로 치료를 시작하기 전에 페니실린, 세팔로스포린 또는 다른 알레르기 항원에 대한 이전의 과민반응의 기왕력 등 병력에 대한 문진이 필요하다.

5. 상호작용

- 1) 프로네네시드와의 병용 투여는 바람직하지 않다. 이는 아목시실린의 신세뇨관 배설을 감소시킴으로써 아목시실린의 혈중농도가 상승, 지속될 수 있으며 클리콜린산은 무관하다.
- 2) 알로푸리놀과 암피실립을 병용 투여할 경우에는 암피실립을 단독 투여한 환자에 비해 알레르기성 피부반응(발진) 발생 가능성이 높으나 알로푸리놀에 의한 것인지 고노산혈증에 의한 것인지는 확실하지 않다.
- 3) 디설파닐과 명증투여하지 않는다.
- 4) 이 투여환자는 일부에서 출혈시간 및 프로트롬бин 시간 연장이 보고되었으므로 항응고요법 중인 환자의 경우에는 신중히 투여한다.
- 5) 장내세균증에 영향을 주어 경구피임약의 효과를 떨어뜨릴 수 있으므로 환자에게 주의를 시킨다.
- 6) 아세틸시실린은 메토트레세이트의 신장 청소율을 떨어뜨린다.
- 7) 테트라사이클린계, 미크로라이드계, 살포아미드계, 클로로페니클계를 포함한 경구용 학화요법 항생물질과의 병용투여 시 길항작용이 일어난다.
- 8) 세파실라진과 동시에 투여 시 세파실라진의 혈장농도를 감소시킨다.
- 9) 아목시실린은 메토트레세이트의 신장 청소율을 떨어뜨린다.
- 10) INR(국제정상화율)의 변화 : 이 약을 포함한 항생물질을 험응고제와 동시에 투여 받은 환자에서 험응고 혈성의 증가가 보고되었다. 강염성질환(그리고 염증성 과정을 동반한), 환자의 연령과 일반적인 상태는 위험요소가 된다. 비록 이 약과 와카린의 상호작용이 임상시험을 통해 밝혀지지 않았지만 INR 모니터링을 실시하여야 하고, 필요할 경우 경구용 항응고제의 용량을 적절히 조절한다. 항생물질의 일부 종류들 특히 클루오로퀴놀론, 미크로라이드, 사이클린, 코트리목사출과 일부 세팔로스포린의 경우는 더 심하다.

11) 항생물질 사용이 장내세균증에 영향을 끼쳐 일부 환자에서는 강심배당체(디곡신 등)의 흡수가 증가될 수 있다.

6. 일부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 동물실험에서 기형발생작용은 없으나 임신 중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 치료 성의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여하며 특히 임신 초기 3개월 동안은 투여하지 않는다.
- 2) 수유 중 미량의 페니실린(암피실립 포함)이 모유로 이행될 수 있다.
- 3) 수유부에 대한 투여로 인해 영아에게 설사, 점막의 진균서식, 과민반응 발현(피부발진 등) 등의 위험이 나타날 수 있으므로 이상 반응이 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 이상반응이 나타나기 쉽다.
- 2) 비타민 K 결핍에 의한 출혈경향이 나타날 수 있다.

9. 임상검사항목에 대한 영향

- 1) 이 약은 요중으로 다른 배설되며 고농도의 요중 암피실립은 베네딕트 시약, 빨강시약, 클리니테스트에 의한 요당검사에서 위양성이 나타날 수 있으므로 주의한다. 따라서 환자에게 이 약을 투여하는 동안 이러한 검사를 실시하는 것은 바람직하지 않다. 베스테이프시험은 이 약에 의해 영향을 받지 않는다.
- 2) 일부에 암피실립 투여 시에 혈장내의 총 결합형 에스트리올, 에스트리올 글루코로나이드, 결합형 에스트론 및 에스트라디올 농도가 일시적으로 소폭증가될 수 있으므로 관찰되었다. 이러한 결과는 아목시실린 및 이 약 투여 시에도 관찰되었다.
- 3) 유로嬖리노제 검사에도 영향을 나타낼 수 있다.
- 4) 클라불란산은 적혈구막의 표면에 흡수되는 경향이 있다. 만약 약물에 대한 험체가 존재한다면 쿰스시험 양성의 결과를 나타낼 수 있다.

5) 아목시실린 고농도 투여 시에 다음과 같은 경향이 있으므로 주의한다. : 유색반응으로 혈청의 총단백질비율을 결정하는데 간섭한다.

10. 과량투여시의 처치

1) 증상

- 1) 과량투여에 의한 문제는 거의 발생하지 않으나 발생한 경우에는 소화기증상(위통 및 복통, 설사, 구토 등) 및 체액과 전해질 평형 이상, 소변증후군에 따른 발진, 활동성진증, 출을이 나타날 수 있다.
- 2) 아목시실린과 과량투여 시 드롭에 소변검조증 신부전으로 인한 간질성신염이 보고되기도 한다. 신부전증상은 이 약의 투여를 중지하면 가역적으로 회복되기도 한다. 아목시실린 및 클라불란산칼륨의 신장청소율을 감소로 인해 신부전환자는 높은 혈중농도를 유지하게 된다.

③ 페니실린을 고용량 투여하는 경우에는 간질성 뇌경련이 일어날 수 있다. 페니실린을 투여 받은 환자에서 중독증상은 아니지만 자주 일어날 수 있는 현상은 과민성 속이다. 드롭지만 급성으로서 치명적일 수 있다. 일반적으로 투여 직후 30분 안에 나타날 수 있다.

④ 즉시 모든 가능한 치치를 실시하여 혈액수화를 정상화 시켜야 한다.

⑤ 피부반응, 출혈, 범서포 감소 등 기타의 알레르기 반응도 일어날 수 있다.

- 2) 저지 : 이러한 경우에는 즉시 투여를 중지하고 증상에 따른 수분 전해질 평형에 주의하면서 치치한다. 이 약은 혈액투석으로 제거될 수 있다.

만약 과량투여사태가 발생한 지 얼마 지나지 않았고, 금기투여의 대상이 아니라면 구토 또는 위내용물 제거를 위한 다른 방법도 실시 가능하다.

과량투여로 인한 경련이 있을 경우에는 디아제팜으로 진정시킨다.

11. 보관 및 취급상의 주의사항

25°C 이하의 건조한 곳에 보관한다.

12. 기타

태아 및 조기파열 여성에 대해 예방의 목적으로 이 약을 투여하는 것이 신생아에게 괴사성 소장결장염 발생 위험의 증가와 관련이 있다고 추정되는 한 건의 연구 사례가 있다. 만약 다른 약물과 미찬가지로 의사에 의해 필요한 것으로 판단되지 않으면 이 약의 사용은 피해야 한다.

[저장방법] 기밀용기(방습포장), 25°C이하의 건조한곳에 보관

[포장단위] 100정

- * 본 제품은 압각한 풀질관리를 필한 제품입니다. 구입 시 사용기한이 경과하였거나 변질 · 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드리며, 소비자 피해보상규정*에 의거 소비자의정당한 피해는 보상하여 드립니다.
 * 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하시기 바랍니다.
 * 사용(유혹)기한이 지난 의약품은 사용하지 않도록 합니다.
 * 의약품을 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.
 * 작성일자 이후 변형된 내용은 온라인 의약도서관(drug.mfds.go.kr) 또는 031)314-0329(소비자상담실)에서 확인할 수 있습니다.

문인작성일 : 2016. 01. 04. (Rev. 0)

[제조의뢰 및 판매자] (주)CMG제약 / 경기도 시흥시 공단1대로27번길 27

[제조자] (주)펜믹스 / 충청남도 천안시 서북구 직선을 거리4길 33