

# 리마팜정

(리마프로스트알파덱스)



LIMAPAM<sup>Tab.</sup>

※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.

**[원료약품 및 그 분량]** 1정 중 주성분: 리마프로스트알파덱스(JP).....166.67ug(리마프로스트로서 5ug)  
 첨가제(동물유래성분): 무수유당 (소, 우유)

**[성 상]** 흰색의 원형 정제

**[효능·효과]**

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

**[주의사항]**

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
  - 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 환자에게는 투여하면 안 된다.
2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
  - 1) 출혈경향이 있는 환자(출혈을 조정할 우려가 있다.)
  - 2) 항혈소판제, 혈전용해제, 항응혈제를 투여중인 환자
3. 부작용
  - 1) 과민증: 때때로 발진, 소양감 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하는 등의 적절한 조치를 취할 것.
  - 2) 출혈경향: 드물게 출혈이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하여, 이상이 보이는 경우에는 투여를 중지할 것.
  - 3) 소화기계: 때때로 설사, 구역, 복부불쾌감, 복통, 식욕부진, 가슴쓰림, 드물게 구토, 복부팽만감이 나타날 수 있다.
  - 4) 간장: 때때로 AST(GOT), ALT(GPT) 상승 등의 간기능 이상이 나타날 수 있다.
  - 5) 순환기계: 때때로 심계항진, 드물게 사지청색증, 저혈압이 나타날 수 있다.
  - 6) 기타: 때때로 두통, 안면홍조, 어지러움, 열감, 드물게 전신진드림, 부종, 유선종창, 몸 떨림, 하지다모(下肢多毛), 빈혈이 나타날 수 있다.
4. 일반적 주의
  - 1) 요부척추관협착증에 대해서는 증상의 경과를 관찰하여 지속투여의 여부를 결정할 것.
  - 2) 요부척추관협착증에서 수술을 받아야 할 정도의 중증례에서의 유효성은 확립되어 있지 않다.
5. 임부에 대한 투여
  - 1) 임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는다.
  - 2) 동물실험(임신하-랫토에 정맥주사)에서 자궁수축작용이 보고되어 있다.
6. 소아에 대한 투여 - 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 없다).
7. 고령자에 대한 투여 - 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.
8. 기타 - 건강한 성인에게 대량투여(30~40ug/회)시 일시적인 혈압강하가 나타났다는 보고가 있다.

**[저장방법]** 기밀용기, 실온(1 ~ 30°C) 보관

**[사용기간]** 제조일로부터 36개월

**[포장단위]** 84정/박스

설명서작성년월일: 2016년 6월 3일

※ 올바른 복용법을 모르거나 의문사항이 있는 경우는 의사/약사와 상담하십시오.  
 ※ 본 의약품은 "우수의약품제조관리기준(KGMP)"에 따라 엄격하게 제조 및 품질관리를 실시한 제품입니다. 만약 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변패, 오염 또는 손상된 제품은 구입한 장소에서 교환하여 드십시오.  
 ※ 문서작성(개정)일 이후 변경된 내용 및 기타 자세한 의약품 정보는 홈페이지(www.pharmbio.co.kr)의 제품정보 또는 이지드럭(ezdrug.kfda.go.kr)의약품 정보를 통해 확인하실 수 있습니다.  
 ○ 제조자: ㈜ 넥스팜코리아 (충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명4로 168-41)  
 ☎ 소비자상담실 02-587-2551 (구입 문의: 경영지원부ARS 2 / 복약 문의: 학술부ARS 3)