

※ 의약품을 사용하시기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽으시고, 의약품과 함께 보관하십시오.

전문의약품
분류번호 232

라미피정100밀리그램(레바미피드)

원료약품 및 그 분량 1정 중

- 유효성분 : 레바미피드(LP) 100mg
- 기타첨가제 : 마그네슘셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 크로스포비든, 경질무수구산, 툴크, 스타이르 신마그네슘, 톱실드 흰색 11W480

성상

흰색의 원형 필름코팅정

효능·효과

1. 위궤양
2. 다음 질환의 위점막병변(미란, 출혈, 발적, 부종)의 개선 : 급성위염, 만성위염의 급성악화기

용법·용량

성인 : 레바미피드로서 1회 100mg을 1일 3회 경구 투여한다. 다만, 위궤양의 경우에는 아침, 저녁 및 취침전에 투여한다.

사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
이 약 성분에 과민반응 병력 환자
2. 이상반응
여기서 '드물게'는 0.1%미만을, '때때로'는 0.1~5%미만을, 아무런 표현이 없는 것은 5%이상 또는 빈도불명을 의미함.
 - 1) 중대한 이상반응
(1) 쇼크, 아나필락시도양 증상(빈도불명) : 쇼크, 아나필락시도양 증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
(2) 백혈구 감소(드물게), 혈소판 감소(빈도불명) : 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
(3) 간기능장애(드물게), 황달(빈도불명) : AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등을 수반하는 간기능장애, 황달이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
 - 2) 기타 이상반응
(1) 과민반응 : 두드러기, 드물게 발진, 가려움, 약진양 습진 등의 과민반응이 나타날 수 있으므로 이와 같은 경우에는 투여를 중지한다.
(2) 정신신경계 : 마비, 어지럼, 졸음이 나타날 수 있다.
(3) 소화기계 : 구갈, 드물게 변비, 복부팽만감, 설사, 구역, 구토, 속쓰림, 복통, 트림, 마카이상 등이 나타날 수 있다.
(4) 간 : 드물게 AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등 아미노전달효소가 원저히 상승한 경우나 발열, 발진 등이 동시에 나타난 경우는 투여를 중지하고 적절한 처치를 한다.
(5) 혈액계 : 혈소판 감소, 때때로 백혈구 분획증, 분엽핵구의 감소, 림프구의 상승, 드물게 백혈구 감소, 과립구 감소가 나타날 수 있다.
(6) 기타 : 유선종창, 유방통, 여성형 유방, 유즙분비 유방, 심계항진, 발열, 안면홍조, 혀의 마비, 기침, 호흡곤란, 탈모 또는 드물게 월경이상, BUN 상승, 부종, 인두부 이물감 등이 나타날 수 있다.
3. 임부 및 수유부에 대한 투여
 - 1) 임신 중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
 - 2) 동물실험에서 모유 중으로 이행하는 것이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여하는 경우에는 수유를 피한다.
4. 소아에 대한 투여
저체중출생아, 신생아, 유아, 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다).
5. 고령자에 대한 투여
고령자에 있어서 확인된 이상반응 종류 및 이상반응 발현율은 비고령자와 비교 시 차이가 없으나, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 소화기 증상 등의 이상반응에 주의한다.

6. 보관 및 취급상의 주의사항
 - 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
 - 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

저장방법

차광밀폐용기, 실온(1~30℃)보관

사용기간

제조일로부터 36개월

포장단위

30정/병, 300정/병

취급상의 주의사항

- ※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다. 구입 시 사용기한이 경과 하였거나 유통과정 중 변질·변태 또는 오손된 제품이 발견된 경우에는 구입하신 업체를 통하여 교환하여 드립니다.
- ※ 본 의약품을 복용(사용)하기 전에 첨부문서를 주의 깊게 읽어야 하며, 첨부문서는 의약품과 함께 보관하여 주십시오.
- ※ 최종수정일자(2020년 04월 20일) 이후 변경된 내용은 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)의 "의약품 검색" 또는 문의(☎02-574-2541)에서 확인할 수 있습니다.
- ※ 부작용보고 : 한국 의약품안전관리원(☎1644-6223)

제조외리자 : 정우신약(주) / 충청남도 아산시 신창면 서부남로790번길 60

제조사 : APROGEN (주)에이프로젠H&G / 경기도 화성시 양감면 두머리길 16

판매자 : (주)에이프로젠H&G / 경기도 화성시 양감면 두머리길 18