

전문의약품 KGMP 적격업체 제품

위염 · 위궤양 치료제

# 뉴바민 정

레바미피드 100mg

■ 원료약품의 분량 : 1정 중

레바미피드(KP) ..... 100.0mg

■ 성상 : 흰색의 원형 필름코팅정

■ 효능 · 효과

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

■ 용법 · 용량

성인 : 레바미피드로서 1회 100mg을 1일 3회 경구투여합니다. 다만, 위궤양의 경우에는 아침, 저녁 및 취침 전에 투여합니다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.  
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) 증대한 이상반응

(1) 쇼크, 아나필락시스모양 증상(빈도불명) : 쇼크, 아나필락시스모양 증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.

(2) 백혈구 감소(드물게), 혈소판 감소(빈도불명) : 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.

(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 합니다.

2) 기타 이상반응

(1) 과민반응 : 두드러기, 드물게 발진, 가

려움, 약진양 습진 등의 과민반응이 나타날 수 있으므로 이와 같은 경우에는 투여를 중지합니다.

- (2) 정신신경계 : 마비, 어지럼, 졸음이 나타날 수 있습니다.
- (3) 소화기계 : 구강, 드물게 변비, 복부팽만감, 설사, 구역, 구토, 속쓰림, 복통, 트림, 미각이상 등이 나타날 수 있습니다.
- (4) 간 : 드물게 AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등 아미노전달효소가 현저히 상승한 경우나 발열, 발진 등이 동시에 나타난 경우는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
- (5) 혈액계 : 혈소판 감소, 때때로 백혈구 분획증, 분엽핵구의 감소, 팀프구의 상승, 드물게 백혈구 감소, 과립구 감소가 나타날 수 있습니다.
- (6) 기타 : 유선종창, 유방통, 여성형 유방, 유즙분비, 유발, 심계항진, 발열, 안면홍조, 혀의 마비, 가침, 호흡곤란, 탈모 또는 드물게 월경이상, BUN 상승, 부종, 인두부 이물감 등이 나타날 수 있습니다.

3. 일부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신 중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여합니다.

- 2) 동물실험에서 모유 중으로 이행하는 것 이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여하는 경우에는 수유를 피합니다.

4. 소아에 대한 투여

저체중출생아, 신생아, 유아, 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다(사용경험이 적습니다).

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 주의합니다.

6. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고 원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의하십시오.

7. 의약품동성시험정보

가. 시험약 레바미피드정100밀리그램(콜마파마(주)\*과 대조약 무코스티징(한국오크제약(주))을 2x2 교차시험으로 각

1정씩 건강한 성인 26명에게 공복 시 단회 경구 투여하여 혈중 레바미피드를 측정한 결과, 비교평가항목(C<sub>max</sub>, AUC<sub>0-24h</sub>)을 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였습니다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC <sub>0-24h</sub> (ng · hr/mL)	C <sub>max</sub> (ng/mL)	T <sub>max</sub> (hr)	t <sub>1/2</sub> (hr)
대조약 (한국 오츠카제 약(주))	718.1 ± 248.9	183.1 ± 74.73	1.25 (05 ~ 60)	1.79 ± 0.37
시험약 (레바미피드정100밀리그램(콜마파마(주)))	667.9 ± 222.8	176.0 ± 67.33	1.50 (40 ~ 10)	2.11 ± 0.98
90% 신뢰구간 <sup>b</sup> (기준: log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.8663 ~ 1.0101	log 0.8634 ~ 1.0738	-	-

(AUC, C<sub>max</sub>, t<sub>1/2</sub> : 평균값 ± 표준편차,  
T<sub>max</sub> : 중앙값(범위), n = 26)

AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간  
까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C<sub>max</sub> : 최고혈중농도

T<sub>max</sub> : 최고혈중농도 도달시간

t<sub>1/2</sub> : 말단 소실 반감기

\* 비교평가항목차를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

주 1. 이 약은 콜마파마(주) 레바미피드정100밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 콜마파마(주)에 위탁제조하였음.

■ 저장방법 : 차광밀폐용기, 실온(1~30°C)보관

■ 사용(유효)기간 : 제조일로부터 36개월

■ 포장단위 : 30, 300정

\* 본 제품은 GMP규정에 따라 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다. 사용기한의 경과, 변질, 변폐, 오염되거나 손상된 제품은 약국개설자 및 의약품 판매업자를 통하여 교환하여 드립니다.

■ 제품문의처 : 고객상담전화(080-405-1238)

의약품 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오

\* 이 첨부문서 개정일자(2017년 1월 31일) 이후  
변경된 내용은 www.whanin.com이나 고객상담

전화(080-405-1238)에서 확인하실 수 있습니다.

문안최종개정일자 : 2017. 01. 31  
TMKRBTIP-0

제조의뢰자  **한인제약(주)**

경기도 안성시 공단로 50

제조자 콜마파마(주)

충청북도 제천시 바이오밸리2로 93