

글로리온 정10밀리그램 (베토타스틴베실산염)

■ 원료약품 및 그 분량 : 1정 중

유효성분 : 베토타스틴베실산염(JP).....10.0 mg
기타 첨가제 : D-만니톨, 경질무수구산, 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 전분글리콜산나트륨, 카르나우바넵, 크로스카르멜로오스나트륨, 락트, 폴리 에틸렌글리콜6000, 히프로멜로오스2910

■ 성상 : 흰색 원형의 필름코팅정

■ 효능·효과

다년성 알레르기성 비염, 만성 두드러기, 피부질환에 수반된 소양증(습진,피부염, 피부소양증, 양진)

■ 용법·용량

통상, 성인에게는 베토타스틴베실산염으로서 1회 10mg을 1일 2회 경구투여합니다. 또한 연령, 증상에 따라 적절하게 증감합니다.

■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에게는 투여하지 않습니다.
이 약 성분에 과민증이 있는 환자

2. 다음 환자에게는 신중히 투여하십시오.

- 1) 신기능장애가 있는 환자
- 2) 간기능장애가 있는 환자
- 3) 고령인 환자

3. 이상반응

임상시험에서 총 중례 1,446명 중, 부작용이 137명(9.5%) 보고되었습니다.

- 1) 정신신경계 : 졸음, 권태감, 두통, 두중감, 현기증
 - 2) 소화기계 : 구갈, 구내건조, 설염, 오심, 구토, 위통, 위부불쾌감, 설사
 - 3) 혈액계 : 백혈구수 변동, 호산구과다증
 - 4) 간장 : AST(GOT), ALT(GPT), r-GTP, LDH, 총빌리루빈 상승
 - 5) 신장 : 뇨단백, 뇨당, 뇨잠혈, 뇨우로빌리노겐
 - 6) 피부 : 발진, 종창의 과민반응
- 국내 시판 후 조사 결과(정제)
국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 3,717명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 유효사례 발현율은 인과관계와 상관없이 1.8%(68명/3,717명, 80건)로 보고되었습니다. 졸음 1.26%(47명/3,717명, 47건), 갈증 0.30%(11명/3,717명, 11건), 복부불쾌 0.27%(10명/3,717명, 10건), 권태 0.11%(4명/3,717명, 4건), 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), SGOT 상승, SGPT 상승, 두근거림, 얼굴홍조, 쓰매 각 0.03%(1명/3,717명, 1건)순으로 조사되었습니다. 이 약과 인과계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.4%(52명/3,717명, 62건)로 보고 되었습니다. 졸음 1.13%(42명/3,717명, 42건), 갈증 0.24%(9명/3,717명, 9건), 복부불쾌 0.11%(4명/3,717명, 4건), 권태 0.08%(3명/3,717명, 3건), 얼굴홍조, SGOT 상승, SGPT 상승 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)이었습니다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 예상하지 못한 유해 사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 0.13%(5명/3,717명, 5건)이었으며, 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), 두근거림, 얼굴홍조, 쓰매 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)로 보고되었습니다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응으로 얼굴홍조 1건이 보고 되었습니다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 중대한 유해사례는 보고되지 않았습니다.

4. 일반적 주의

- 1) 졸음을 유발할 수 있으므로, 본제 투여중의 환자에게는 자동차 운전 등 위험을 수반하는 기계조작등에 대해 주의시켜야 합니다.
- 2) 장기간스테로이드요법을 받고 있던 환자로, 본제를 투여함에 따라 스테로이드제를 감량 할 경우에는 충분한 관리하에서 서서히 합니다.
- 3) 신장애헤환자에서 이약의 혈중농도를 상승시킬 수 있습니다. 또한 높은 혈중농도가 지속될 우려 가 있으므로 저용량(즉, 1회량 5밀리그램)부터 투여하는 등, 신중히 투여하고, 이상이 관찰 되는 경우에는 감량, 휴약등의 적절한 처치가 필요합니다.
- 4) 본제는 계절성 알러지성 비염환자에 대하여 연구되지 않은바 주의하여 사용하여야 하며, 투여하는 경우에는 호발하는 계절을 고려하여 그 직전부터 투여를 개시하고, 호발하는 계절 종료시까지 계속하는 것이 바람직합니다.
- 5) 본제의 사용에 의해 효과가 확인되지 않는 경우에는 장기간 투여하지 않습니다.

5. 상호작용

다른 항히스타민제와 마찬가지로 과량의 알코올과 병용투여하지 않습니다.

6. 임부, 산부, 수유부에 대한 투여

- 1) 임신중 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으며, 또한 동물실험에서 태아로 이행됨이 발견되고 있으므로 임부 또는 임신 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 투여하지 않을 수 없는 경우에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단 되는 경우에만 투여합니다.
- 2) 동물실험(랫드)에서 모유 중으로 이행된다는 보고가 있으므로, 수유중인 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 부득이하게 본제를 투여할 경우에는 수유를 피하도록 합니다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다.

8. 고령자에 대한 투여

본제는 주로 신장으로 배설되며, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 높은 혈중농도가 지속될 위험이 있어 본제를 고령자에게 사용할 경우 주의하여 투여합니다.

9. 임상검사치에의 영향

이 약은 알레르겐 피내반응을 억제하여 알레르겐 확인에 지장을 줄 수 있으므로 피내반응 검사 실시전에 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직합니다.

10. 적용상의 주의

약제 교수시, PTP포장의 약제는 PTP시트에서 꺼내어 복용하도록 지도합니다. (PTP시트를 잘못 삼켜서, 딱딱하고 뾰족한 부분이 식도 점막을 자극하여, 심각한 경우, 천공을 일으켜 종격동염 등의 중대한 합병증을 일으킨 예가 보고되고 있습니다.)

11. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 소아의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.
- 2) 습기를 피하여 30°C이하에서 보관합니다.

12. 의약품동등성시험 정보*

가, 시험약 베토타스틴베실산염정10밀리그램(주)메디카코리아)과 대조약 타리온정10밀리그램(동아에스티(주))을 2X2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구 투여하여 25명의 혈중 베토타스틴을 측정할 결과, 비교평가항목치(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였습니다.

구 분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조약 타리온정10밀리그램 (동아에스티(주))	369.2±58.1	99.42±23.24	1.00 (0.67~2.00)	2.69±0.64
시험약 베토타스틴베실산염정 10밀리그램 (주)메디카코리아)	363.0±58.9	97.33±24.33	1.00 (0.67~2.00)	2.88±1.00
90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log0.9568~1.0067	log0.9328~1.0155	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2} : 평균값±표준편차, T_{max} : 중앙값(범위), n=25)

AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정상시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적

C_{max} : 최고혈중농도

T_{max} : 최고혈중농도 도달시간

t_{1/2} : 말단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

주 : 이 약은 (주)메디카코리아 베토타스틴베실산염정10밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 (주)메디카코리아에 위탁 제조하였습니다.

- 사용(유효)기간 : 제조일로부터 36개월
- 저장방법 : 기밀용기, 실온(-30°C) 보관
- 포장단위 : 30정/병, 300정/병
- 제조사 : (주)메디카코리아
경기도 화성시 향남읍제약공단 4길 96

- ※ 본 의약품은 우수약품제조관리기준을満た한 제품입니다. 첨부문서를 읽은 후 사용(유효)기한을 반드시 확인하시고 복용하여 주시기 바랍니다. 사용(유효)기한이 경과 되었거나 유통과정 중에 변질, 변패 또는 오손된 제품을 구입 했을 때에는 구입한 약국이나 병원을 통해 교환해 드립니다. (소비자상담실 : 041-951-4300)
- ※ 설명서 작성된 이후 변경내용은 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>) 의약품 정보포는 당사 홈페이지 www.globalpharm.co.kr의 각 제품 란에 기재되어 있으니참조하시기바랍니다.

_____ 약은 어린이 손에 닿지 않게 보관해야 합니다. _____

설명서 개정일자 2017년 09월 15일

제조의 회사  (주)한국글로벌제약
www.globalpharm.co.kr
충남 서천군 홍천면 홍천공단길 32번길 26