

소화성 궤양 복합치료제 알라빅스정

KGMP적격업체

전문의약품

분류번호:232

[원료약품 및 그 분량] 1정 중

- 유효성분 : 라니티딘삼염(USP) 84mg(라니티딘으로서 75mg)
수크랄레이트수화물(KP) 300mg(자당옥타황산에스테르로서 102mg)
비스무트트리수산화물(KP) 100mg(산화비스무트로서40.5mg, 칼륨으로서 12mg)
- 첨가제(타르색소) : 황색203호 알루미늄레이크, 청색1호 알루미늄레이크
- 기타첨가제 : 미결정셀룰로오스, 스테아르산그나세움, 오파드라이하이드록시85F18422, 크로스카르멜로스나트륨, 히드록시프로필셀룰로오스

[성상]

녹색의 원형 필름코팅정

[효능·효과]

위·십이지장염, 위염, 췌장기-엘리슨증후군, 역류성식도염, 마취전 투약(멘델슨증후군 예방), 수술후 궤양, 비스테로이드소염진통제(NSAID)로 인한 위·십이지장염

[용법·용량]

○ 성인

보통 식사와 무관하고 1회 2정을 1일 2회 오전 및 취침전에 경구투여한다.

1) 위·십이지장염

1회 2정을 1일 2회 투여하거나 1회 4정을 1일 1회 취침전에 투여한다. 특히 십이지장염환자에 대해서는 1회 4정 1일 2회 오전 및 취침전에 투여하면 보다 높은 치료율을 얻을 수 있다. 비스테로이드소염진통제 투여로 인한 궤양 또는 비스테로이드소염진통제 장기 투여시 위·십이지장염발생을 예방하기 위한 병용요법에 있어서도 용량은 같다. 보통은 4주 이내 비스테로이드소염진통제 투여로 인한 질환은 보통 8주 이내에 치유되어 간혹 환자에 따라 치유기간이 연장될 수도 있다. 이 약의 단기요법으로 효과가 우수하였던 재발성 궤양환자들에 대해서는 유지요법으로 1회 2정을 1일 1회 취침전에 투여한다.

2) 역류성식도염

8주 동안 1회 2정, 1일 2회 투여하거나 1회 4정을 1일 1회 취침전에 투여한다. 단 중증 역류성식도염 환자에 대해서는 1회 4정을 1일 4회로 증량할 수 있다.

3) 췌장기-엘리슨 증후군

초기용량으로서 1회 2정을 1일 3회로 치료를 시작하여 필요에 따라 증량할 수 있다. 증중질환의 경우 의사의 지시에 따라 1일 라니티딘으로 6g까지 부여할 수 있다.

4) 소화성 궤양, 급성 스트레스성 궤양 및 급성 위궤양 병변에 의한 상부소화관 출혈

경구 투여가 가능하면 주사에서 경구투여로 전환하여 1회 2정을 1일 2회 투여한다.

5) 마취전 투약(멘델슨증후군 예방)

마취후도 2시간 전에 1회 2정을 투여한다. 이 경우 수술전야에도 1회 2정을 투여하면 더욱 좋다.

[사용상의 주의사항]

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 투석요법을 받고 있는 환자
- 2) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 과민반응의 병력이 있는 환자
- 3) 급성 포르피린증 병력이 있는 환자(라니티딘삼염이 급성 포르피린증 발작을 유발할 수 있음을 시사하는 임상 보고가 있다)
- 4) 신장애 환자
- 5) 상부 위궤양 수술 환자
- 6) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성
- 7) 미숙아, 신생아
- 8) 칼륨 제한 식이요법 환자

2. 다음의 경우에는 신중히 투여할 것.

- 1) 간장애 환자
- 2) 약물 과민반응의 병력이 있는 환자
- 3) 고령자
- 4) 신장애의 병력이 있는 환자
- 5) 비스테로이드소염진통제를 병용 투여하고 있는 환자(특히 고령자 및 소화궤양의 병력이 있는 환자에서 이 약과 병용 투여할 경우 주기적인 관찰이 필요하다)

6) 이 약은 위암 증상을 은폐할 수 있으므로, 위역, 위궤양 환자, 새롭거나 최근 변화된 소화불량증은 보이는 다른 이상의 환자는 치료전에 악성이 의심되는 경우 확인 후 투여한다.

7) 헬리코박테리 파일로시 양성인 위·십이지장염 환자 : 세균학법을 위한 노력이 필요하다.

8) 중증의 중환자 환자(수크랄레이트 투여 후 위액의 생성이 감소되었다)

9) 저인산혈증 환자(수크랄레이트의 알루미늄은 소화관 내에서 인산염과 결합하여 흡수를 저해한다)

10) 삼림관란 환자(수크랄레이트 투여 후 효소 합병증이 보고되었다)

3. 이상반응

이상반응 발현 빈도는 다음과 같이 분류된다. : 매우 흔하게 ($\geq 1/10$), 흔하게 ($\geq 1/100$, $< 1/10$), 흔하지 않게 ($\geq 1/1,000$, $< 1/100$), 드물게 ($\geq 1/10,000$, $< 1/1,000$), 매우 드물게 ($< 1/10,000$)

1) 소크 : 매우 드물게 아나필락시스 소크가 나타날 수 있으므로 이 약을 투여중인 환자는 주의 기계를 관찰하고 만약 이러한 증상이 나타난 경우 투약을 중지하고 적절한 조치를 하여야 한다. 이들 반응은 단회 투여 후 보고되었다.

2) 과민반응 : 드물게 피부발진, 두드러기, 혈관신경부종, 발열, 기관지경련, 저혈압, 홍통 등의 과민반응, 혈관부종 등의 증상이 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타난 경우에는 투약을 중단한다. 이들 반응은 단회 투여 후 보고되었다.

3) 혈액제 : 몇몇 환자에서 과립구감소증이 보고된 바 있으나 기억력이 매우 드물게 기억적인 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있고 혈청 소자 상승혈청 크레아티닌, 혈청 아미노전달효소(ALT)가 나타날 수 있다. 드물게 무리구감소증, 범혈구감소증이 보고되었고 범혈구감소증이 나타난 환자에게 가끔 골수형성저해증 또는 골수형성증, 재생불량성 빈혈이 함께 보고되었다. 매우 드물게 후천성 면역결핍성빈혈이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투약을 중단한다. 흔하지 않게 호산구 증가가 나타날 수 있다. 초기증상으로는 전신관통감, 무력, 피로·점막출혈, 발열 등이 나타나는 혈액검사를 실시하여 이상이 인정되는 경우에는 즉시 투약을 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

4) 긴장 : 드물게 일시적이고 기억적인 AST·ALT·r-GTP·ALP의 상승이 나타날 수 있고 매우 드물게 기억적인 혈당상 또는 비혈당성 간염(간세포성, 간소관성 또는 혼합형) 등 장기기능장애가 나타날 수 있다. 이러한 증상이 나타날 경우에는 즉시 투약을 중단한다.

5) 순환기계 : 다른 H₂ 수용체 길항제와 마찬가지로, 매우 드물게 빈맥, 서맥, 방실조동, 조기심실수축과 같은 부정맥이 보고되었다. 매우 드물게 혈관염이 보고되었다.

6) 소화기계 : 흔하지 않게 구역, 구토, 변비, 설사, 복부팽만감, 복통, 드물게 식욕부진의 증상이 나타날 수 있다. 대변색이 변색 또는 검은색으로 되나 이는 환자에서 비스무트살포시드 형성이 기인되는 것으로 별도로 치료할 필요가 없다.

7) 정신신경계 : 매우 드물게 어지럼, 졸림, 기억력의 착상장애, 경련, 흥분, 불면, 두통(때때로 중증), 두중감, 병감, 불안, 주로 중증 및 고령자에서 기억력 정신폭, 우울증 및 환각 등의 증상이 나타날 수 있다. 매우 드물게 조절병으로 추정되는 기억적인 호전 시력과 불수의 운동장애가 보고된 바 있다. 의식장애, 경련(간질성 등), 근대성 근경련이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 이상이 인정되는 경우에는 투약을 중지하거나 적절한 처치를 한다. 특히 신경성 장애를 지니고 있는 환자에서 쉽게 나타날 수 있으므로 주의한다.

8) 내분비계 : 매우 드물게 여성형유방 및 유즙분비과다와 같은 유방관련 증상 및 상태, 기억적인 발기부전 및 성욕감퇴 등이 보고된 바 있으나, 이 약과의 인과관계는 확립되지 않았다.

9) 근골격계 : 매우 드물게 관절통 및 근육통이 나타날 수 있다. 근육통, 무력감, 크레아티닌키나제(CK) 상승, 혈중 및 요중 미오글로빈의 상승을 특징으로 하는 횡문근융해증이 나타날 수 있으므로 이상이 인정되는 경우에는 투약을 중단한다.

10) 피부 : 드물게 피부발진, 매우 드물게경미한 다형홍반 및 탈모증이 보고된 바 있다.

11) 기타 : 드물게 설염, 흔하지 않게 피부가려움이 나타날 수 있다. 간혹 허기感が되기도 하나 저절로 정상화된다. 기타 H₂ 수용체 길항제에서 피부적막안중후군(스티븐스-존슨 증후군), 독성표피괴사증후군(중후군), 재생불량성빈혈, 방실차단 등의 심저단. 매우 드물게 급성 간질성 신염이 나타났다는 보고가 있다.

4. 일반적 주의

1) 치료기연증을 하지 않는다.

2) 치료시 경계를 충분히 관찰하고 증상이 상응하여 치료상의 최소량을 사용하도록 하고 이 약의 효과가 없는 경우에는 다른 약물로 교체한다. 또한 혈액성, 간기능, 신기능 등에 주의한다.

3) 고령자, 만성 폐질환, 당뇨병, 면역이 약화된 환자에서 유행성 쉼페의 발병 위험도가 증가할 수 있다. 대규모 역학 연구에서 H₂ 수용체 길항제를 복용하는 환자는 치료를 중단한 환자보다 유행성 쉼페 발병 위험도의 상대 위험도가 1.630(위험도 1.07 ~ 2.48).

4) 이 약을 투여하고 어지러움이 줄음의 경향이 있는 환자는 운전이나 위험한 기계의 조작을 피한다.

5. 상호작용

1) 라니티딘은 다른 약물의 흡수, 대사 또는 신배설에 영향을 줄 수 있다. 이러한 약동학적 변화로 영향 받는 약물의 용량 조정 또는 투여 중지자 필요할 수 있다.

상호작용은 다음과 같은 몇몇 기전에 의해 발생된다. :

(1) CYP-450과 관련된 복합기능옥시제나아제계의 억제 : 일반적 치료 용량에서, 라니티딘은 이 효소계에 의해 비활성화되는 약물(예, 디아제팜, 리도카인, 페니토인, 프로프라놀롤, 테오필린)의 작용을 증가시키지 않는다. 쿠마린 항응고제(예, 와르파린)와 병용투여 시 프로트롬빈 시간의 변화가 보고된 바있다. 쿠마린 항응고제의 치료 지수가 증가 때문에, 라니티딘과의 병용투여 기간에는 프로트롬빈 시간의 증가 또는 감소를 면밀하게 모니터링한다.

(2) 신배뇨관 분비 경쟁 : 라니티딘은 일부 양이온계 제거되기 때문에, 동일 경로로 제거되는 다른 약물의 침투율에 영향을 줄 수 있다. 라니티딘 고용량에, 췌장기-엘리슨 증후군 치료 시은 프로카이아미드 및 N-아세틸프로카이아미드의 배설을 감소시켜 이들 약물의 혈장 농도를 증가시킬 수 있다.

(3) 위 pH의 변화 : 어떤 약물의 생체이용률이 영향을 줄 수 있으며, 이는 흡수 증가(예, 트리이azol, 미디클로, 클리피드) 또는 흡수 감소(예, 케토나졸, 아타자나비, 델라비르단, 게피티나비)를 유발할 수 있다.

2) 라니티딘이 아목시실린, 메트로니다졸과 상호작용을 일으킨다는 증거는 없다.

3) 수크랄레이트는 뉴퀴놀론계 항균제(시프로플록사시염신염, 노르플록사시염 등), 디곡신, 페니토인, 테트라사이클린, 테오필린 등과 동시에 복용함으로써 병용약제의 흡수를 저해할 수 있으므로 병용약제 투여후 급격 2시간 이상 시간간격을 두고 투여한다.

4) 비스무트트리수산화물은 제산제에 의해 효과가 감소될 수 있으므로 이 약 투여 전후 30분 동안에는 제산제를 투여하지 않는다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 임신중의 투여에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으며 임부 또는 임신 가능성이 있는 여성에는 투여하지 않는다.

2) 동물용 수유부에서 수유부에는 투여하지 않는다.

7. 소아에 대한 투여

소아에 대한 안전성과 유효성이 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.

8. 임상경사치에 대한 영향

시합지법에 의한 요단 백검사에서 거짓양성이 나타날 수 있으므로 설포살리실산으로 실험하는 것이 바람직하다.

9. 과량투여시의 처치

의국에서 1일 6g(라니티딘으로서)까지 과량투여 보고가 있었으나 특히 중대한 영향은 나타나지 않았다. 이러한 경우에는 최후, 위세척을 행함과 동시에 적절한 치료를 행한다. 필요하면 혈액투석에 의하여 제거해도 좋다.

10. 기타

1) 라니티딘의 투여로 인해 위산의 분비가 줄고 위장 내 세균 증식이 촉진될 수 있다

2) 동물의 흡수 배설시험에서 안구물리학과 친화성이 있다는 보고가 있으므로 정가투여시 안과적 검사를 행하는 등 주의하여 투여한다.

4. 의약품동등성시험 정보^{*)}

가. 시험의 에이유에조정(㈜한국파비스제약과 대외 알비스정(주)대웅제약을 2×2 교차시험으로 각4점씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 46명의 활동 라니티딘과 비스무트를 측정한 결과, 비교평가항목(AUC, Cmax)을 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간은 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

(라니티딘)

구분	비교평가항목		참고평가항목		구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-24h} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)		AUC _{0-24h} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	알비스정(주)대웅제약	4516±1179	883.5±291.3	3.00(0.75-5.00)	3.45±1.17	대조약	알비스정(주)대웅제약	8,080±1,252±0.50(0.17-3.00)	23,07±27.20	
시험약	에이유에프정(주)한국파비스제약	4097±954	848.9±270.8	2.00(0.75-5.00)	3.65±1.70	시험약	에이유에프정(주)한국파비스제약	8,320±1,187±0.50(0.17-3.00)	27,09±31.43	
90% 신뢰구간 ^{*)} 기준: log 0.8 ~ log 1.25					log 0.8635 ~ 0.9628	log 0.8961 ~ 1.0224	90% 신뢰구간 ^{*)} 기준: log 0.8 ~ log 1.25			
(AUC, C _{max} , t _{1/2} : 평균값±표준편차, T _{max} : 중앙값(범위), n=4) AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 측정시간까지의 혈중농도-시간곡선하면적 C _{max} : 최고혈중농도 T _{max} : 최고혈중농도 도달시간 t _{1/2} : 말단 소실 반감기 *) 비교평가항목을 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간					(비스무트)					
(AUC, C _{max} , t _{1/2} : 평균값±표준편차, T _{max} : 중앙값(범위), n=4) AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 측정시간까지의 혈중농도-시간곡선하면적 C _{max} : 최고혈중농도 T _{max} : 최고혈중농도 도달시간 t _{1/2} : 말단 소실 반감기 *) 비교평가항목을 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간										

*) 이 약은 ㈜한국파비스제약 에이유에프정과 동일한 치료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 ㈜한국파비스제약에 위탁 제조하였음.

[저장방법] 밀폐용기, 실온(1~30°C)보관 [포장단위] 30정/병, 500정/병

제조사(주)한국파비스제약/경기도 안산시 단원구 신단로83번길 127

제조처(주)케이엠에스제약(주)/경기도 수원시 영통구 신원로 236

※ 본 약함에는 약한 물질과 함께 필한 제형으로, 만약 구인 사용기간이 경과되었거나 변장, 변색 또는 훼손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.

※ 의약품을 사용하시기 전에 사용처에서 설명서를 주의 깊게 읽으시고 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 이 약은 의약 또는 치료상의 차이에 의하여 복용/사용할 수 있는 전분/약물입니다. 이 약의 올바른 복용/사용법을 모르시거나 이 약 및 질병에 대한 의문사항이 있는 경우 의사·약사와 상담하시기 바랍니다.

※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품 정보는 온라인약도서센터(www.chg.mfks.go.kr)의 통합검색을 참조하시기 바랍니다.

작성년월일 : 2018.03.05

KMS 케이엠에스제약(주)
KOREA MEDICINE STANDARD
본 사 : 경기도 수원시 영통구 신원로 232
공정/연구소 : 경기도 수원시 영통구 신원로 236
대 표 번 호 : 031)215-5456 Fax: 031)215-5925

KMS030518