

휴베포타정(베포타스틴베실산염)

- * 의약품용 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.
- * 사용기한이 지난 의약품 사용하지 않도록 합니다.
- * 의약품용을 사용하는 동안에는 첨부문서를 함께 보관하시기 바랍니다.

[원료물질의 분량] 1정 중

유초성분 : 베포타스틴베실산염(LP) 10.0 mg
 기타첨가제 : D-만니톨, 미결정셀룰로오스, 스테아르산미그네슘, 오피마이드하이드록시염(03828796), 폴리도스이산화규소, 폴리메틸렌글리콜9000

[성상]

흰색의 원형 필름코팅정

[효능·효과]

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

[용법·용량]

홍상, 성인에게는 베포타스틴베실산염으로서 1회 10mg을 1일 2회 경구투여한다. 또한, 연령, 증상에 따라 적절하게 증감한다.

[사용상의 주의사항]

- 1) 다음 환자에는 투여하지 말 것
 이 약 성분에 과민증이 있는 환자
- 2) 다음 환자에는 신중히 투여할 것
 1) 신기능장애가 있는 환자 2) 간기능장애가 있는 환자 3) 고령인 환자
- 3) 이상반응
 임상시험에서 총 중재 1,446명 중 부작용이 137명(9.5%) 보고되었다
 1) 정상신장계 : 졸음, 권태감, 두통, 두중감, 현기증
 2) 소화기계 : 구갈, 구내건조, 설염, 오심, 구도, 위통, 위부불쾌감, 설사
 3) 혈액계 : 백혈구수 변동, 호산구과다증
 4) 간장 : AST(GOT), ALT(GPT), r-GTP, LDH, 총빌리루빈 상승
 5) 신장 : 노단백, 노당, 노침혈, 뇨우로빌리노겐
 6) 피부 : 발진, 충창의 과민반응

국내 시판 후 조사 결과(정제)

국내에서 재조사사를 위하여 6만2천 3,717명의 환자를 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 유해사례 발현율은 인과관계와 상관없이 1.8%(68명/3,717명, 62건)로 보고되었다. 졸음 1.26%(47명/3,717명, 47건), 갈증 0.30%(11명/3,717명, 11건), 피부부종 0.27%(10명/3,717명, 10건), 권태 0.11%(4명/3,717명, 4건), 알콜부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), SGOT 상승, SGPT 상승, 두통, 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각 0.03%(1명/3,717명, 1건)순으로 조사되었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응 발현율은 1.4%(52명/3,717명, 62건)로 보고되었다. 졸음 1.13%(42명/3,717명, 42건), 갈증 0.24%(9명/3,717명, 9건), 피부부종 0.11%(4명/3,717명, 4건), 권태 0.06%(3명/3,717명, 3건), 알콜부종, SGOT 상승, SGPT 상승 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)이었다.

국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 예상하지 못한 유해사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 0.13%(5명/3,717명, 5건)이었으며, 알콜부종 0.06%(2명/3,717명, 2건), 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)로 보고되었다. 이 중 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 약물유해반응으로 알콜부종 1건이 보고되었다. 국내 시판 후 조사기간 동안 발생한 중대한 유해사례는 보고되지 않았다.

4) 일반적 주의

- 1) 음주를 유발할 수 있으므로, 본제 투여중의 환자에는 자동차 운전 등 위험을 수반하는 기계조작등에 대해 주의시켜야 한다.
- 2) 장기간스테로이드요법을 받고 있던 환자로, 본제를 투여함에 따라 스테로이드제를 감량할 경우에는 충분한 관리에서 서서히 한다.
- 3) 신장에환자에서 이약의 혈중농도를 상승시킬 수 있다. 또한 높은 혈중농도가 지속될 우려가 있으므로 저용량(즉, 1회량5밀리그램)부터 투여하는 등, 신중히 투여하고, 이상이 관찰되는 경우에는 진감, 휴약등의 적절한 처치가 필요하다.
- 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 바람직하다. 이 본제의 사용에 의해 효과가 확인되지 않는 경우에는 약기간 투여하지 않는다.

- 5) 상호작용
 다른 항히스타민제와 마찬가지로 과정의 알코올과 병용투여하지 않는다.
- 6) 임부, 산부, 수유부에 대한 투여
 1) 임신중 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으며, 또한 동물실험에서 태마로 이행됨이 발견되고 있으므로 임부 또는 임신 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 투여하지 않을 수 없는 경우에는 치료상의 유의성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에는 투여한다.
 2) 동물실험(태마)에서 모유 중으로 이행된다는 보고가 있으므로 수유중인 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 부득이하게 본제를 투여할 경우에는 수유를 피하도록 한다.
- 7) 소아에 대한 투여
 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다.
- 8) 고령자에 대한 투여
 본제는 주로 신장으로 배설되며, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 높은 혈중농도가 지속될 위험이 있어 본제를 고령자에게 사용할 경우 주의하여 투여한다.
- 9) 임상감시자의 영향
 이 약은 일례하게 피내반응을 억제하여 일례하게 환자에 자장을 줄 수 있으므로 피내반응 검사 실시전에 이 약을 투약하지 않는 것이 바람직하다.
- 10) 적용상의 주의
 약제 고수시, PTP포장의 약제는 PTP시트에서 꺼내어 복용하도록 지도한다.
 (PTP시트를 잘못 삼켜서 딱딱하고 보충된 부분이 식도 점막을 자극하여, 심각한 경우, 천공을 일으켜 종격동 등의 중대한 합병증을 일으킨 예가 보고되고 있다.)
- 11) 보관 및 취급상의 주의사항
 1) 소의 수이 닿지 않는 곳에 보관한다. 2) 습기를 피하여 30℃이하에서 보관한다.
- 12) 의약품중독심상전화 번호 7
 가, 시용약 베포타스틴베실산염정10밀리그램(크리스탈성형광과핵)과 대조약 타리온정10밀리그램(동아에스티)을 2x 고시시험으로 각 1차례 건강인 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 24시간의 혈중 베포타스틴을 측정 한 결과, 비교평가항목치(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 10.08에서 log1.25 이내로서 생물학적 동등함을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL)	C _{max} (ng/mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	타리온정10밀리그램 (동아에스티)	383.2±85.0	110.4±30.5	1.00(0.67-4.00)	2.71±0.58
시험약	베포타스틴베실산염정10밀리그램 (크리스탈성형광과핵)	386.2±85.7	104.6±22.5	1.00(0.67-3.00)	2.66±0.67
	90% 신뢰구간 (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9945- 1.0765	log 0.9003- 1.0262	-	-

(AUC : C_{max}, t_{1/2} : 평균치 ± 표준편차, T_{max} : 중앙값(범위), n=28)
 AUC : 투약시간부터 최종혈중농도 정평시간 까지의 혈중농도-시간곡선하면적
 C_{max} : 최고혈중농도 T_{max} : 최고혈중농도 도달시간 t_{1/2} : 말단 소실 반감기
 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

주 1) 이 약은 크리스탈성형광과핵의 베포타스틴베실산염정10밀리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 크리스탈성형광과핵에 위탁 제조하였음.

[저장방법]

기밀용기, 실온(-30℃)보관

[포장단위]

60정(10정/PTP x 6), 300정/병

- * 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 유통과정에서 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색, 오염 및 손상된 제품이 발견된 경우에는 구입처를 통하여 즉시 교환하여 드립니다. 작성일 이후 변경된 내용은 '오인된 약код와 한(한/ drug.mids.go.kr)'을 참조하십시오.
- * 본 제품은 정부에서 고지한 소비자 피해보상규정에 의거 정당한 소비자의 피해에 대해 보상해 드립니다.

제조사 : 크리스탈성형광과핵(주)
 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명6로 70
 제조의뢰사 : (주)휴온스메디케어
 부산광역시 강서구 녹산산단165로 22
 소비자 상담실(인품 및 교환처) : 080-608-7000

작성연월일 : 2018. 02. 14
 HBAK1802

