

휴베포타 정(베포타스틴베실산염)

Hypotension Table® Extended Release

※ 의약품을 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.

※ 사용기한이 지난 의약품을 사용하지 않도록 합니다.

※ 의약품을 사용하는 동안에는 첨부문서를 함께 보관하시기 바랍니다.

【원료의약품의 분류】 1정 중

우편성분 : 베포타스틴베실산염(JP) 10.0 mg
 기타첨가제 : D-만니톨, 미셀상형물로오스, 스테아르산마그네슘, 오프드라이황색(O32876), 콜로이드성이산
 척도소, 폴리에틸렌글리콜8000

【성상】

황색의 원형 필름코팅정

【효과·효과】

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

【용법·용량】

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

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에게는 투여하지 말 것

0) 의식분에 과민증이 있는 환자

2. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것

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

3. 아동방법

임상시험에서 총 1,446명 중, 부작용이 137명(9.5%) 보고되었다

1) 정신신경계 : 풀증, 관통증, 두통, 두증감, 한기증

2) 소화기계 : 구강, 구내炎, 설염, 오심, 구토, 위통, 위부불쾌감, 설사

3) 혈액계 : 혈액구수 변동, 호산구판다증

4) 간장 : AST(GOT), ALT(GPT), r-GTP, LDH, 층필리루빈 상승

5) 신장 : 노단백, 노단, 노뇨증, 노우로발리노겐

6) 피부 : 발진, 통증의 과민반응

국내 시판 후 조사 결과(정)

국내에서 재심사를 위하여 동안 3,717명의 환자들 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과 유해사례 발생율은 인과관계와 유의성이 1.8%로 68명(3,717명, 80건)으로 보고되었다. 풀증 1.26%(47명/3,717명, 47건), 길증 0.30%(1명/3,717명, 11건), 복부불쾌 0.27%(10명/3,717명, 10건), 혼란 0.11%(4명/3,717명, 4건), 얼굴부종 0.06%(2명/3,717명, 2건), SGOT 상승, SGPT 상승 0.05%, 두통, 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)순으로 조사되었다. 이 외 인과관계를 배제할 수 없는 유해사례인 암울유해반응 발생율은 1.4%로 52명(3,717명, 52건)로 보고되었다. 풀증 1.33%(49명/3,717명, 42건), 길증 1.24%(49명/3,717명, 9건), 복부불쾌 1.11%(49명/3,717명, 4건), 혼란 0.88%(3명/3,717명, 3건), 얼굴홍조, SGOT 상승, SGPT 상승 각각 0.03%(3/3,717명, 3건)이었다.

국내 시판 후 조사(간 동안 발생한 예상하지 못한 유해사례의 발생률은 인과관계와 상관없이 0.18%로 5명(3,717명, 5건)이었으며 얼굴부종 0.05%(2명/3,717명, 2건), 두근거림, 얼굴홍조, 쓴맛 각각 0.03%(1명/3,717명, 1건)로 보고되었다. 이 중 0.1%와 인과관계를 배제할 수 있는 유해사례인 액물 유수반응으로 얼굴 홍조 1건이 보고되었다. 국내 시판 후 조사(간 동안 발생한 증대한 유해사례는 보고되지 않았다.

4. 일반적 주의

- 1) 출증을 유발할 수 있으므로, 본제 투여중인 환자에게는 자동차 운전 등 위험을 수반하는 기계조작등에 대해 주의사항을 한다.
- 2) 장기간스스로이드요법을 받고 있던 환자로, 본제를 투여함에 따라 스테로이드제를 감경할 경우에는 충분한 관리하여 서서히 한다.
- 3) 신장에 확장하여서 암울의 혈증농도를 상승시킬 수 있다. 또한 높은 혈증농도가 지속될 우려가 있으므로 저용량, 1회성방밀리그램부터 투여하는 등, 신중히 투여하고, 이상이 관찰되는 경우에는 감강, 휴식등의 적절한 처치가 필요하다.
- 4) 본제는 계절성 알리자신성 비염환자에 대하여 연구되지 않은바 주의하여 사용하여야 하며, 투여하는 경우에는

호발하는 계절을 고려하여 그 직전부터 투여를 개시하고 호발하는 계절 종료시까지 계속하는 것이 바람직하다.

5) 본제의 사용에 의해 효과가 확인되지 않는 경우에는 장기간 투여하지 않는다.

5. 상호작용 다른 항히스티민제와 마찬가지로 과량의 알코올과 병용투여하지 않는다.

6. 일부, 선천 수유부에 대한 투여

- 1) 임신이나 향후 임신에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으며, 또한 동물실험에서 태아로 이행됨이 발견되고 있으므로, 일부 또는 임신 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는 것이 바람직하지만, 투여하지 않을 수 있는 경우에는 태아상의 유安全隐患 위험성을 상회하였을 때 판단되는 경우에만 투여한다.
- 2) 동물실험 결과에서 모유 중으로 이행되었거나 보고가 있으며 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 배설되어, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 높은 혈증농도가 지속될 위험이 있으나 본제는 고령자에게 사용할 경우 주의하여 투여한다.
9. 임상감시상의 영향
 10. 임상감시상의 영향

- 이 약은 일례로 간 피내반응을 억제하여 일례로 간 피내반응을 줄 수 있으므로 피내반응 검사 실시전에 이 약을 투여하지 않는 것이 바람직하다.
11. 적용상의 주의

- 의약 교수시 PTP포장의 약제는 PTP시트에서 끼어내 복용하도록 지도한다.
 (PTP시트를 절단·식어, 디스크하고 뾰족한 부위인 식도 점막을 자극하여, 심각한 경우, 천공을 일으켜 종격동 등에 통증과 함께 혈액증을 일으킨 예가 보고되고 있다.)

11. 보관·취급 및 주의사항

1) 소아의 손이 닿지 있는 곳에 보관한다. 2) 습기를 피하여 30°C 이하에서 보관한다.

12. 의약품등성상시험 정보

- 가. 시장의 베포타스틴베실산염정(10밀리그램크리스탈생성과제외)과 대조의 타리온정(10밀리그램(동이에스티)을 2x2 교차시험으로 각 1정을 각각 10mg에 공복 시 단회 경구투여하여 24명의 혈증 베포타스틴을 측정한 결과, 비활성방법(AUC, C_{max})을 그동안 투여하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간이 log₁₀에서 log₁₀ 1.25 이내로서 생물학적으로 동등성을 입증하였다.

구분	비교평가항목		참고평가항목	
	AUC _{0-24hr} (ng·h/ml)	C _{max} (ng/ml)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대조의 타리온정(10밀리그램 (동이에스티))	383.2±85.0	110.4±30.5	1.00(0.67~4.00)	2.71±0.58
시장의 베포타스틴베실산염정(10밀리그램 (크리스탈생성과제외))	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 0.903~ 1.0765	log 0.9003~ 1.0262	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2}, 평균값 ± 표준편차, T_{max} : 중앙값(범위), n=29)

AUC, 평균값±표준편차 최종혈증농도 정량성간(개지)의 혈증농도-시간분산면적

C_{max} : 최고혈증농도T_{max} : 최고혈증농도 도달시간t_{1/2} : 말단 소실 반감기

비교평균체적목적을 그동안 투여하였을 때, 평균치 차의 90%신뢰구간

주 1) 이 약은 크리스탈생성과제외의 베포타스틴베실산염정(10밀리그램)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 크리스탈생성과제외에 위탁 제조하였음.

【저장방법】

기밀용기, 실온(-30°C)보관

【포장・단위】

6정(1정/PTP x 6), 300정/병

* 본 의약품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 만약 유통과정에서 사용기한이 경과되었거나 변질, 번화, 오염 및 손상된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 즉시 교환하여 드립니다. 작성일 이후 변경된 내용은 「온라인 의약품 구매」(http://drug.mfds.go.kr)를 참조하십시오.

* 본 제품은 정부에서 고시한 소비자 피해보상규정에 의거 정당한 소비자의 피해에 대해 보상해 드립니다.

제조자 : 크리스탈생성과제외(주)

작성연월일 : 2018. 02. 14

IBANK1002

총정부당시 구매 오송을 오송생명으로 70

제조의뢰자 : (주)한우스메디케어

부산광역시 강서구 녹산산업단지65로 22

소비자 상담실(판매 및 교환처) : 080-608-7000

