

위식도 역류질환 치료제

에소듀오정 20/800mg

전문약품

에소오메프라졸 / 탄산수소나트륨

이 약을 복용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽으시고, 약과 함께 보관하십시오.

[제품 주요 정보]

1. 에소듀오정은 위식도 역류질환 치료제입니다.

2. 1일 1회 공복 시 투약합니다.

【원료약품의 분량】 1정 중 유효성분: 에소오메프라졸마그네슘수소화물(EP)22.26mg(에소오메프라졸로서20mg), 탄산수소나트륨(KP)800.00mg 기타첨가제: 아르기닌, 산화마그네슘, 구형백당, 히드록시프로필셀룰로오스, 코포비돈, 크로스포비돈, 델크, 쿠마르산스테아릴나트륨, 시메티콘, 오파드라이 AMB-II 88A180040 화이트, 오파드라이 AMB-II 88A640023 핑크

【성상】 연분홍색 장방형 필름코팅정제

【효능·효과】 위식도 역류질환(GERD) - 식도염 환자의 재발방지를 위한 장기간 유지요법 - 식도염이 없는 위식도 역류질환의 증상 치료요법

【용법·용량】 이 약은 식사하기 적어도 1시간 전 공복에 복용합니다. 이 약을 복용할 때는 적어도 반 컵 이상의 물과 함께 그대로 삼킵니다. 물 이외의 다른 음료수와 복용하지 않습니다. 이 약은 씹거나 부수어서는 안됩니다. **o 성인: 위식도 역류성 질환(GERD)** - 식도염 환자의 재발 방지를 위한 장기간 유지요법: 1일 1회, 1회 20/800mg - 식도염이 없는 위식도 역류질환의 증상 치료요법 · 1일 1회, 1회 20/800mg, 4주후에도 증상 조절이 되지 않을 경우 추가 진료가 필요합니다. · 일단 증상이 완화되면 그 후 연속되는 증상은 1일 1회, 1회 20/800mg를 투여하여 조절합니다. · 성인에서, 1일 1회, 1회 20/800mg를 필요시마다 투여할 수 있습니다. 비스테로이드염전통제 투여로 위궤양 및 십이지장궤양의 발현 위험이 높은 환자에게는 연속되는 증상 조절을 위해 필요시마다 투여하는 것을 권장하지 않습니다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 마십시오. 1) 이 약, 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자 2) 아타자나비르 및 네피나비르를 투여 중인 환자(상호작용용 참조) 3) 수유부 4) 릴피비린 함유제제를 투여중인 환자 (상호작용용 참조) 5) 심근경색 및 그 병력이 있는 환자 (L-아르기닌 함유 제제) **2. 다음 환자에는 신중히 투여하십시오.** 1) 간장애환자 2) 곁장 3) 심한 소화관궤양 환자 4) 신장에 환자 5) 상기농장애, 폐기능장애 환자 6) 저클로르성알카리증등의 전해질실조 환자 7) 배타 증후군, 저칼륨혈증, 저칼슘혈증, 산-염기 균형 장애를 가진 환자(이 약은 탄산수소나트륨을 함유하고 있으므로 주의하여 투여합니다.) 8) 나트륨 섭취 제한을 필요로 하는 환자(고나트륨혈증, 부종, 인산중독증, 방광결석, 고혈압환자 등) **3. 이상반응** 1) 에소오메프라졸 (1) 다음의 이상반응이 에소오메프라졸에 대한 임상시험과 시판 후 조사에서 확인 또는 의심되었습니다. 용량 상관성은 없었습니다. 이상반응을 빈도에 따라 분류하였습니다(자주) / 1/100, < 1/10; 때때로 > 1/100, < 1/100; 드물게 > 1/10,000, < 1/1,000; 매우 드물게 < 1/10,000. - 혈액 및 림프계: 드물게 백혈구감소증, 저혈소색증, 매우 드물게 무과립구증, 반혈구감소증 - 면역계: 드물게 발열, 혈관부종, 아나필락시스 반응/쇼크 등과 같은 과민반응 - 대사/영양: 때때로 알초 부종, 드물게 저나트륨혈증, 매우 드물게 저마그네슘혈증 (중증의 저마그네슘혈증은 저칼슘혈증을 유발할 수도 있습니다. 저마그네슘혈증은 또한 저칼륨혈증을 유발할 수 있습니다.) - 정신계: 때때로 불면, 드물게 초조, 정신 혼란, 우울, 매우 드물게 공격성, 환각 - 신경계: 자주 두통, 때때로 어지럼(dizziness), 지각이상, 졸음, 드물게 미각장애 - 시각: 드물게 혼시시력 - 청각 및 미로계: 때때로 어지럼(vertigo) - 호흡기계: 드물게 기관지염 - 위장관계: 체중감, 자주 복통, 변비, 설사, 복부팽만감, 구역, 구토, 때때로 구강건조증, 드물게 구내염, 위장관 칸디다증, 매우 드물게 헐미경적 결장염 - 간담도계: 때때로 간효소 증가, 드물게 황달을 동반하거나 동반하지 않는 간염, 매우 드물게 간부전, 기존 간질환이 있는 환자에서 뇌병증 - 피부 및 피하조직: 때때로 피부염, 가려움, 발진, 두드러기, 드물게 탈모, 광각수선, 매우 드물게 다형홍반, 피부접막안증후군(스티븐스-존슨증후군), 독성피부괴사증(리얼증후군) - 근육계: 골절 드물게 관절통, 근육통, 매우 드물게 근근육이상 - 신장 및 비뇨기계: 매우 드물게 간질신장염 - 생식계: 매우 드물게 여성형유방 - 전신 및 투여부위: 드물게 무력증, 발한증가 - 감염: 클로스트리움 디피실레성 설사(빈도불명) (2) 이외에 다음의 이상반응이 1% 미만의 발생률로 에소오메프라졸과 관련이 있거나 또는 관련 가능성이 있는 것으로 보고되었습니다. - 전신: 복부팽만, 알레르기 반응, 등통, 흉통, 흉골흉통, 인면부종, 인면홍조, 피로, 발열, 인플루엔자 유사장애, 일반부종,

다리부종, 권태, 통증, 경직, 무력증, 말초부종 - 심혈관계: 흉조, 고혈압, 빈맥 - 내분비계: 갑상샘증 - 소화기계: 대장과민증, 변비약학, 소화불량, 연하곤란, 위장관형성장애, 상복부통증, 트림, 식도장애, 잦은배변, 위장염, 위장관출혈, 딸꾹질, 흑색변, 구강장애, 인두장애, 직장장애, 위장관 증상, 혈중가스리튬증가, 허혈증, 허부증, 경량성 구내염, 구도 - 청각: 귀이명, 이명 - 혈액계: 빈혈, 저색소빈혈, 자궁경부암발병증, 코피, 백혈구증가증, 백혈구감소증, 혈소판감소증 - 간: 빌리루빈혈증, 간기능 이상, ALT 증가, AST 증가 - 대사/영양: 당뇨병, 고요산혈증, 저나트륨혈증, ALP증가, 구갈, 비타민 B12결핍, 체중증가, 체중감소 - 근골격계: 관절염약학, 관절병증, 경련, 섬유근통증후군, 탈장, 류마티스성 다발성근육통, 관절통 - 정신신경계: 식욕부진, 무감동, 식욕증가, 혼란, 우울약학, 과다근근이상증, 초조, 감각저하, 발기부전, 불면증, 편두통, 편두통약학, 수면장애, 떨림, 어지럼(dizziness, vertigo), 시야결손, 지각이상, 졸음 - 생식계: 월경증, 월경장애, 질염 - 호흡기계: 천식약학, 기침, 호흡곤란, 후두부종, 인두염, 비염, 부비동염 - 피부/부속기관: 여드름, 향문가려움, 발진, 홍반발진, 반구진성발진, 혈관부종, 피부염, 가려움, 두드러기, 발한증가 - 특수감각: 중이염, 이삭후각, 미각소실, 미각도착 - 비뇨기계: 소변이상, 말배뇨, 방광염, 배뇨곤란, 선근감염, 혈뇨, 배뇨회수, 칸디다증, 생식기 칸디다증, 다뇨 - 시각: 결막염, 시각이상 - 내장기관 상에서 발견된 이상반응: 십이지장염, 식도염, 식도협착, 식도궤양, 식도정맥류, 위궤양, 위염, 양성혈뇨 또는 결절, 바레트식도(Barrett's esophagus), 점막번식, 탈장 (3) 다음은 프로토펙트릭제제의 시판 후 조사를 통해 보고된 이상반응입니다. 이 이상반응은 불특정 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생률을 신중히 있게 예측하거나 약물 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않습니다. - 면역계: 전신홍반루푸스 - 피부 및 피하조직계: 피부홍반루푸스 (4) 혈문군용해: 혈문군용해에 나타날 수 있는 부작용에 관할하고 근육통, 무력증, 크레아티닌기증(크레아티닌산화성요소) 상승, 혈중 및 소변 마요글로빈 산성을 포함하는 증상이 나타날 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처치를 취해야 합니다. 2) 탄산수소나트륨 (1) 대사이상: 알카리증, 나트륨 축적에 의한 부종 등이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 인정되는 경우에는 강박 또는 휴약등 적절한 처치를 합니다. (2) 소화기계: 때때로 위부팽만, 드물 들끓거 나쁜의 반동성 분비 등이 나타날 수 있습니다. **4. 일반적 주의사항** 1) 이 약으로 인해 약성작용의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으므로 약성 작용이 의심되는 경도 증상(의도하지 않은 현저한 체중 감소, 재발성 구토, 삼킴곤란, 두통, 흑색변 등)이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 약성이 아님을 확인하고 투여해야 합니다. 2) 이 약으로 장기간 치료 할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 합니다. 3) 이 약을 필요시 투여하는 환자에게는 증상의 변화가 있을 때 의사와 상담하도록 주의시킵니다. 이 약을 필요시 투여하도록 처방받은 경우 이 약의 혈중농도 변동으로 인한 다른 약물과의 상호작용을 고려해야 합니다. 4) 프로토펙트릭제제로 인해 위내 산도가 감소하면 위장관에 보통 존재하는 세균의 수가 증가합니다. 이 약으로 치료할 때 설모발모, 캄필로박터, 클로스트리움 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감염 위험이 약간 증가할 수 있습니다. 이것은 클로스트리디움 디피실레군성 설사 위험성 증가와 연관이 있으며 특히 입원환자에서 이러한 위험성이 증가되었다는 여러 관찰연구 결과가 보고되었습니다. 이러한 진단은 검사증세가 개선되지 않았을 때 고려되어야 합니다. 클로스트리디움 디피실레군성 설사는 거의 모든 항제제 사용 중 보고되고 있습니다. 5) 일부 해위 역학연구에서 프로토펙트릭제제(Proton Pump Inhibitor) 치료가 고관절, 손목 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있다고 보고되었습니다. 골절의 위험은 권장용량을 상회하는 고용량을 투여한 환자와 1년 이상의 정기사용 환자에서 증가되었습니다. 오메프라졸 및 에소오메프라졸과 골다공증성 골절 간의 인과관계가 밝혀진 것은 아니라, 골다공증 및 골다공증성 골절이 진행될 위험이 있는 환자의 경우 최선의 임상 지침에 따라 적절한 임상적 모니터링이 권고됩니다. 6) 이 약은 백당을 함유합니다. 과당 불내성, 포도당-갈락토스 흡수 불량 또는 수크랄레-이소말타제결핍과 같은 드문 유전적인 문제가 있는 환자는 이 약을 복용해서는 안됩니다. 7) 3개월 이상 프로토펙트릭제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들에게서 저마그네슘혈증이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났습니다. 대부분의 환자들에게 저마그네슘혈증의 치료로서 마그네슘보충 및 프로토펙트릭제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단이 필요합니다. 장기간 치료가 필요한 환자 디곡신 또는 저마그네슘혈증을 유발하는 약물(예, 이노제)을 병용투여하는 환자들은 치료 시작을 포함한 추적제 마그네슘 또는 수크랄레가 필요합니다. 중대한 이상반응은 경직, 부정맥, 발작을 포함합니다. 8) 실험실적 검사와의 간섭: 증가된 CgA(serum chromogranin A) 수치는 신경 내분비 종양 검사시에 간섭을 일으킬 수 있습니다. 이 간섭을 피하기 위해 CgA 측정치가 적어도 5일 전 일시적으로 에소오메프라졸 투여를 중지해야만 합니다. 9) 메트르렉세이트: 프로토펙트릭제제와 메트르렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메트르렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용하는 경우 메트르렉세이트 그리고/또는 그 대체제의 혈청 농도가 상승 및 지속되어 메트르렉세이트의 독성이 나타날 수 있으며 문헌보고가 있었습니다. 고용량의 메트르렉세이트를 사용하는 경우, 프로토펙트릭제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있습니다(상호작용용 참조). 10) 치료시 경과를 충분히 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여야 합니

다. 11) 피부 및 전신홍반루푸스 : 프로토펙트릭제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었습니다. 이러한 사례들은 새로 발생하거나 기존의 자가면역질환의 악화로 발생하였습니 다. 프로토펙트릭제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스이며, 영아부터 노인에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였습니다. 일반적으로 조직학적 결과는 정기침습이 없는 상태로 관찰되었습니다. 프로토펙트릭제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 더 흔하게 보고되었습니다. 프로토펙트릭제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비약물 유발성전신홍반루푸스보다 더 가벼운 증세를 보입니다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노인에 이르기까지 초기 약용 치료 후 수일에서 수년 이내에 발병하는데, 대다수의 환자는 발진이 나타났고, 관절통 및 혈구감소증도 보고되었습니다. 의학적으로 지시된 것 보다 더 오랫동안 프로토펙트릭제제를 투여하지 않습니다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신홍반루푸스와 일치하는 증상이나 징후가 나타나는 경우, 약물 복용을 중단하고 적절한 전문의에게 환자 경과를 의뢰합니다. 대부분의 환자들은 4 ~ 12주 내로 프로토펙트릭제제 중단만을 통하여 개선되었습니다. 혈청학적 검사(예, 항핵항체(Antinuclear antibody, ANA)에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상보다 해질되는 데 시간이 더 소요될 수 있습니다. 12) 열불성성부전, 부종 또는 나트륨 정체 뿐만 아니라 감소증 또는 무뇨증이 있는 환자에는 주의하여 투여합니다. 13) 이 약에 포함된 탄산수소나트륨은 완중성이 있으나 정기 투여로 알카리증(혈뇨, 구도, 출혈, 탈수증)이 일어날 수 있으므로 주의하여 투여합니다. 14) 이 약의 투여로 인한 위내 산도의 감소는 혈청 크로모그라닌 A(serum chromogranin A, CgA)의 농도를 증가시킵니다. 따라서 이 약을 투여 중인 환자는 신경내분비종양 진단검사에서 위양성 결과를 야기할 수 있습니다. CgA검사 전 최소 14 일 전에는 이 약의 투여를 일시적으로 중단해야 하며, 검사치가 결과 상한치를 초과한 경우 재검사 시행을 고려하도록 합니다. 반복적으로 검사를 실시할 경우에, 모니터링, 실험실간 참고 범위가 다르므로 농도의 측정 은 동일한 실험실에서 실시해야 합니다. **5. 상호작용** ① 에소오메프라졸 1) 이 약 투여 중 위내 산도 감소로 인해 위산도에 의해 흡수 기전이 영향을 받는 약물의 흡수가 증가 또는 감소될 수 있습니다. 다른 산 분비 억제제와 제산제와 마찬가지로 이 약 투여 중에는 케토코나졸과 이트라코나졸 및 엘로타닌의 흡수가 감소될 수 있고 디곡신의 흡수가 증가될 수 있습니다. 건강한 지원자들에서 오메프라졸(하루 20 mg)과 디곡신의 동시투여는 디곡신 약제약효를 10%정도 증가시켰습니다(10명의 지원자중 2명은 30%까지 증가). 에소오메프라졸은 오메프라졸의 이성질체입니다. 따라서 이 약을 디곡신과 병용투여시 환자의 상태는 모니터링 되어야 합니다. 2) 에소오메프라졸은 CYP2C19과 CYP3A4에 의해 대사됩니다. 그리고 에소오메프라졸은 이 약의 주 대사효소인 CYP2C19을 저해합니다. 디메탐, 시탈로람, 이미프라민, 클로미프라민, 페니토인, 파르파린 등과 같이 CYP2C19에 의해 대사되는 약물과 병용시 이들 약물의 혈청 농도가 증가될 수 있으므로 이들의 감량이 필요할 수 있습니다. CYP2C19 기질인 아미제람과 에소오메프라졸 30 mg의 병용투여로 아미제람의 혈소율이 45% 감소되었습니다. 간질환자에게 페니토인과 에소오메프라졸 40 mg의 병용투여로 페니토인의 혈장농도 최저치가 13% 증가되었습니다. 이 약을 투여하기 시작하거나 중단할 때 페니토인의 혈청 농도를 모니터링하도록 합니다. 오메프라졸(1일 1회 40 mg 투여)은 보리코나졸(CYP2C19 기질)의 Cmax와 AUCτ를 각각 15% 및 41% 증가시켰습니다. 임상시험에서 파와핀을 투여하고 있는 환자에게 에소오메프라졸 40 mg를 병용 투여하였을 때 응고 시간은 정상 범위여 포함되었습니다. 그러나 시판 후 조사에서 두 약물용 병용투여하는 동안 임상적으로 유의한 INR과 프로트롬빈 시간의 상승이 몇 건 보고되었으며 이는 비정상적출혈과 심하여 사망까지 초래할 수 있습니다. 그러므로 파와핀 또는 다른 쿠마린 유도체와 이 약과의 병용투여를 시작하거나 중단할 때 모니터링이 필요합니다. 3) 에소오메프라졸은 CYP2C19과 CYP3A4에 의해 대사됩니다.에소오메프라졸과 CYP3A4 저해제인 클리트리마이신(500 mg 1일 2회 투여)을 동시에 투여하면 이 약의 AUC가 2배로 증가됩니다. 이 약과 CYP2C19, CYP3A4 저해제와의 병용투여는 이 약의 농도를 두 배 이상 증가시킬 수 있습니다. CYP2C19, CYP3A4 억제제인 보리코나졸은 오메프라졸의 AUCτ를 280%까지 증가시켰습니다. 이 때문에 이 약의 용량을 조절할 필요는 없습니다. 그러나 중증의 간기능 장애환자와 장기치의 치료가 필요한 환자에서는 용량조절을 고려하여야 합니다. 4) CYP2C19나 CYP3A4 혹은 두가지 모두를(예, 리람피신과 세틴존스위트) 유도한다고 알려진 약물들은 에소오메프라졸 대사를 증가시킴으로써 에소오메프라졸 혈청 농도를 감소시킬 수도 있습니다. 이 약과 리람피신 또는 세틴존스위트의 병용투여를 피합니다. 5) 에소오메프라졸 뿐만 아니라, 오메프라졸도 CYP2C19의 억제제로서 작용합니다. 교차연구에서 건강한 지원자에게 40 mg의 오메프라졸을 투여한 경우 실로스타톨의 Cmax와 AUC가 각각 18%와 26% 증가하였고 실로스타톨의 활성 대사체 중 하나의 Cmax와 AUC는 각각 29%와 89% 증가하였습니다. 6) 건강한 지원자에게 오메프라졸(40 mg 1일 1회 투여)과 아타자나비르 300 mg/리토나비르 100 mg를 병용투여했을때 아타자나비르의 노출이 감소했습니다(AUC, Cmax, Cmin이 약 75% 감소). 아타자나비르 400 mg 1일 4회 투여는 오메프라졸의 아타자나비르 노출에 대한 영향을 상쇄시킴 수 없습니다. 이 약을 포함한 프로토펙트릭제제들은 아타자나비르와 병용투여할 수 없습니다. 7) 오메프라졸은 몇 가지 항 바이러스제와 상호작용이 있는 것으로 보고되었습니다. 이 보고된 상호작용 외 임상적 중요성과 기전은 밝혀지지 않았습니다. 오메프라졸 투여와의 위내 산도 감소는 항 바이러스제제의 흡수를 변화시킬 수 있습니다. 가능한 상호작용의 또 다른 기전은 CYP2C19이며, 아타자나비르 및 네피나비르와 같은 항바이러스제제에서는 오메프라졸과 병용 투여시 혈청수치 감소가 보고되었으며 병용투여는 권장되지 않습니다. 8) 외 시쿠니비르와 같은 항바이러스 제제에서는 혈청수치 증가가 보고되었습니다. 오메프라졸과 병용 투여시 혈청수치가 변화

지 않는 항바이러스 제제 또한 존재합니다. 오메프라졸과 에소오메프라졸은 유사한 약역학/약동학적 특성을 갖고 있으므로 아타자나비르 및 네피나비르와 같은 항바이러스제제 약물과 병용투여해서는 안됩니다. 8) 건강한 지원자에게 시시프리트드와 에소오메프라졸 40 mg를 병용투여했을 때 시시프리트드의 AUC가 32% 증가되고 배설 반감기가 31% 연장되었습니다. 최고 혈장 농도의 유의한 증가는 관찰되지 않았습니다. 이러한 상호작용으로 임상 전기작용에 대한 시시프리트드의 영향이 변경되지 않았습니다. 즉, 시시프리트드 단독 투여에 의한 QTc 간격의 근소한 연장 외에 이 약과 시시프리트드의 병용투여에 의해 더 이상 QTc 간격이 연장되지는 않았습니다. 9) 에소오메프라졸은 아목시실린 또는 클리넨의 약물동역학에 임상적으로 유의한 영향을 미치지 않았습니다. 10) 에소오메프라졸과 나프록센 또는 로페룩시브의 병용 투여를 단기간 평가한 시험에 의하면 임상적으로 연관있는 약동학적 상호작용이 나타나지 않았습니다. 11) 건강한 지원자로부터의 약역학/약력학에 의해 클로피도그렐(초가용량 300 mg/ 유지용량 175 mg)과 에소오메프라졸(경구투여 1일 40 mg)은 약동학/약력학적인 상호작용이 있는 것으로 보여졌으며, 이것은 평균 14% 정도 혈소판 응집성을 감소시키는 것으로 보여졌으며 클로피도그렐의 활성 대사체의 노출을 평균 40% 정도 감소시키는 것으로 나타났습니다. 이 결과에 근거하여 에소오메프라졸과 클로피도그렐은 병용투여하지 않도록 합니다. 12) 이삼분을 사례 보고, 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후향적 연구 등에서 메트르렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메트르렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)와 프로토펙트릭제제를 병용하는 경우 메트르렉세이트 그리고/또는 그 대체제인 테록시메트르렉세이트의 혈청 농도가 상승 및 유지되어 메트르렉세이트의 독성이 나타날 수 있다고 보고되었습니다. 그러나 고용량의 메트르렉세이트와 프로토펙트릭제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았습니다(단일 반복 주의용 참조). 13) 이 약과 타크로리무스를 병용하면 타크로리무스의 혈청치가 증가할 수 있습니다. 14) 이 약과 릴피비린의 병용 시 릴피비린의 혈청농도가 감소할 수 있으므로(위양 pH 증가) 병용 투여해서는 안됩니다. 이는 릴피비린의 치료효과를 저하시킬 수 있습니다. ② 탄산수소나트륨 1) 이 약의 소화관내,체액의 pH 상승에 의해 병용약물의 흡수,배설에 영향을 줄 수 있으므로 신중히 투여합니다. 2) 다량의 우유, 칼슘제제와 병용시 우유 알칼리 증후군(고칼슘혈증, 고질소혈증, 알카리증 등)이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이러한 증상이 나타나는 경우에는 투여를 중지합니다. **6. 임부에 대한 투여** 에소오메프라졸의 임신 중 노출에 대한 데이터는 제한되어 있습니다. 동물실험 결과 배/태자 발달과 관련하여 직·간접의 유해작용은 나타나지 않았습니다. 라세미제 혼합물의 동물실험 결과 임신, 분만 또는 분만후 발달에 대한 직·간접의 유해작용도 나타나지 않았습니다. 그러나 이 약을 임부에 처방시 주의하여야 합니다. **7. 수유부에 대한 투여** 에소오메프라졸이 사람의 모유 중으로 이행하는지 여부는 알려져 있지 않습니다. 수유부를 대상으로 한 시험은 실시되지 않았으므로, 이 약을 수유 중 투여해서는 안됩니다. **8. 과량 투여시의 처치** 계획된 과량 투여(에소오메프라졸 240 mg/day용량의 제한된 경험)와 관련하여 나타나는 증상들은 일시적입니다. 에소오메프라졸 80 mg를 1회 투여한 경우 별다른 문제가 없었습니다. 특이적인 해독제는 알려져 있지 않습니다. 에소오메프라졸은 단 백결합율이 아주 높기 때문에 투여되지 않습니다. 따라서 과량투여시 대증요법 및 일반 유지 요법을 사용하여 합니다. **9. 보관 및 취급상의 주의사항** 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다. 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고 원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의합니다. **10. 전문가를 위한 정보** 1) 약리작용 - 에소오메프라졸: 프로토펙트릭제제(PPI, proton pump inhibitor)로서 H+/K+-ATPase를 억제하여 위산 분비를 억제한다. - 탄산수소나트륨: 약알칼리성 약물로서 위산을 중화시켜 위내 산도를 감소시킵니다. 2) 약동학/약력학적 정보: 건강한 성인 39명을 대상으로 한 무작위 배정, 공개, 교차 임상 시험에서 에소오메프라졸/탄산수소나트륨 20/800mg 복합제와 에소오메프라졸 20mg 단일제 1일 1회, 7일간 경구 투여 시 에소오메프라졸의 AUCtau와 단일제 대비 복합제의 기하 평균 비율은 1.0889 이었고, 90% 신뢰구간은 1.0328-1.1440으로 관찰되었습니다. Cmax와 AUClast를 비교하였을 때, Cmax의 단일제 대비 복합제의 기하평균비율은 1.44배 높은 것으로 관찰되었으나, AUClast의 기하평균비율은 1.0901으로 두 군간 유사한 것으로 나타났습니다. Cmax 와 AUClast 90% 신뢰구간은 각각 1.2846-1.6047, 1.0364-1.1465로 관찰되었습니다. 건강한 성인 37명을 대상으로 한 무작위 배정, 공개, 교차 임상 시험에서 에소오메프라졸/탄산수소나트륨 20/800mg 복합제와 에소오메프라졸 20mg 단일제 1일 1회, 7일간 경구 투여 후 24시간 integrated gastric acidity 감소 분율(%)은 에소오메프라졸/탄산수소나트륨과 에소오메프라졸 단일제에서 각각 80.36%, 79.24%로 나타났으며 단일제 대비 복합제의 기하평균 비율은 0.9961, 90% 신뢰구간은 0.9502-1.0442로 관찰되었습니다. **【저장방법】** 기밀용기, 실온보관(1-30℃)

【포장방법】 7정, 28정
구입시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변태 또는 오손된 제품은 사용하지 마시고 구입하신 곳에서 교환하십시오. 약은 어린이의 손이 닿지 않도록 보관해야 합니다. KGMP(우수의약품 제조 및 품질관리기준) 적격업소 제품 103

		
본사: 서울특별시 서대문구 서계로 8 (충정로3가) 공정: 충남 천안시 서북구 서계로 방항로 797-48	소비자상담실: 080-6776-0800(주5일제)	소비자 중심 경영 공정과학연구원 한국노인대학
* 제품 사용 후 이상반응(부작용)이 발생한 경우 한국약물관리안전관리(0644-6222)에 부작용 피해구제 신청을 할 수 있습니다.		
이 첨부문서 작성일자(2019. 01. 14)이후 변경된 내용은 중금근 인터넷 홈페이지(www.cdpharm.com)나 소비자 상담전화(080-6776-0800)를 통해 확인하실 수 있습니다.		