

메타스틴정

24밀리그램

(베타히스틴염산염)



메타스틴정

24밀리그램

(베타히스틴염산염)

전문의약품
분류번호 : 116

[원료약품의 분량] 1정 중

- 유효성분 : 베타히스틴염산염(USP) 24 mg
- 첨가제(타르색소) : 청색1호
- 기타 첨가제 : 미결정셀룰로오스, D-만니톨, 클로이드성아산화규소, 크로스카르멜로오스나트륨, 포비돈, 스테아르산마그네슘, 에탄올, 정제수

[성 상] 파란색의 장방형 정제

[효능·효과] 메니에르병에 의한 어지러움, 이명, 청력소실

[용법·용량] 성인 : 초기 용량으로 1회 베타히스틴염산염으로서 16 mg, 1일 3회 식사와 함께 경구투여한다. 유지 용량으로 보통 1일 베타히스틴염산염으로서 24 ~ 48 mg을 투여한다.

[사용상의 주의사항]

- 다음 환자에는 투여하지 말 것.
 - 부신종양 환자
 - 크롬친화세포종 환자
 - 이 약의 성분에 과민증이 있는 환자
- 다음 환자에는 신중히 투여할 것.
 - 소화성 궤양의 병력이 있는 환자 또는 활동성 소화성 궤양 환자
 - 천식 환자
 - 항히스타민제를 투여중인 환자
- 이상반응
 - 소화기계: 소화불량 등이 나타날 수 있다. 베타히스틴메실산염을 복용한 환자에서는 설사, 식욕부진, 복부팽만감 드물게 구역, 구토, 위통 등이 보고되었다.
 - 기타 : 두통, 가려움증, 피부발진 등이 나타날 수 있다. 베타히스틴메실산염을 복용한 환자에서는 두드러기, 심계항진, 흥분감, 흥동, 발한, 일시적인 흥반성 발진 등이 보고되었다.
- 상호작용
항히스타민제와 병용시 이 약의 작용을 감소시킨다는 보고가 있으므로 신중히 투여한다.
- 임부에 대한 투여
임신중 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 치료상의 유익성이 위험성을 상회하는 경우에만 투여한다.
- 소아에 대한 투여
소아에 대한 안전성이 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다).
- 고령자에 대한 투여
일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 용량을 감소하는 등 주의한다.
- 과량투여시의 처치
과량투여가 드물게 보고되었다. 2명의 환자가 베타히스틴염산염으로서 200 mg 이상의 용량에서 일시적인 경등도 내지 중등도의 증상(구강건조증, 복통, 졸림, 구역)을 경험하였다. 베타히스틴염산염으로서 728 mg을 복용한 경우 경련이 보고되었다. 모든 경우 과량투여시의 증상은 완전히 회복되었다.
과량투여시의 처치는 일반적인 보조 처치를 실시해야 한다.
- 보관 및 취급상의 주의사항
 - 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
 - 햇빛 및 습도를 피하여 보관한다.
 - 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않다.

[저장방법] 차광밀폐용기, 실온(1 ~ 30 °C)보관

[포장단위] 30정, 300정

- ※ 본 제품은 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 구입 시 사용기한이 경과하였거나 변질 변패 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드리며, "소비자 피해보상규정" 에 의거 소비자의 정당한 피해는 보상하여 드립니다. 의약품 부작용 피해구제신청은 한국약품안전관리원(1644-6223)에 할 수 있습니다.
- ※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하시기 바랍니다.
- ※ 사용(유효)기한이 지난 의약품은 사용하지 않도록 합니다.
- ※ 작성일자 이후 변경된 내용은 온라인 의약도서관(drug.mfds.go.kr) 또는 031)314-0329(소비자상담실)에서 확인할 수 있습니다.