

투미드정100밀리그램
(레바미피드)

COSMAXPHARMA[®]

문서개정일일 : 2019. 04. 10

전문의약품 / 분류번호 : 232

투미드정100밀리그램 (레바미피드)

- 【원료약품 및 그 분량】 1정 중
· 유효성분 : 레바미피드(JP) 100.0mg
· 기타첨가제 : 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 저지화도히드록시프로필셀룰로오스, 전분글리콜린산나트륨, 플로이드성 이산화 규소, 텔크, 폴리에틸렌글리콜 6000, 히드록시프로필셀룰로오스, 히프로멜로오스

【성상】
황색의 원형 필름코팅정

- 【효능·효과】
1. 위궤양
2. 다음 질환의 위점막병변(미란, 출혈, 발적, 부종)의 개선 : 급성위염, 만성위염의 경상악화기

- 【용법·용량】
성인 : 레바미피드로서 1회 100 mg을 1일 3회 경구투여한다. 다만, 위궤양의 경우에는 아침, 저녁 및 취침전에 투여한다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.
이 약 성분에過민반응 병력 환자

2. 이상반응

- 여기서 '드롭제'는 0.1%미만을, '때때로'는 0.1 ~ 5%미만을, 아무런 표현이 없는 것은 5%이상 또는 빈도불명을 의미함
1) 증대한 이상반응
(1) 쇼크, 아나필락시스모양 증상(빈도불명) : 쇼크, 아나필락시스모양 증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치치를 한다.
(2) 백혈구 감소(빈도불명), 혈소판 감소(빈도불명) : 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치치를 한다.
(3) 간기능장애(빈도불명), 횡관(빈도불명) : AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등을 수반하는 간기능장애, 횡관이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하거나 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 치치를 한다.
2) 기타 이상반응
(1) 과민반응 : 두드러기, 드롭제 발진, 가려움, 악진양 습진 등의 과민반응이 나타날 수 있으므로 이와 같은 경우에는 투여를 중지한다.
(2) 정신상경계 : 아비, 어지럼, 출음이 나타날 수 있다.
(3) 소화기계 : 구강, 드롭제 반응, 폐부통증, 설사, 구역, 구토, 속쓰림, 복통, 트림, 미각이상 등이 나타날 수 있다.
(4) 드롭제 : 드롭제, γ-GTP, ALP 상승 등 아미노전달호소가 현저히 상승한 경우나 발열, 발진 등이 동시에 나타난 경우는 투여를 중지하고 적절한 치치를 한다.
(5) 혈액계 : 혈소판 감소, 때로 백혈구 분획증, 분열핵구의 감소, 림프구의 상승, 드롭제 백혈구 감소, 과립구 감소가 나타날 수 있다.
(6) 기타 : 유산증상, 우방증, 여성형 유방, 유즙분비 유발, 심계항진, 발열, 연안흉조, 허의 마비, 기침, 호흡곤란, 딜모 또는 드롭제 월경이상, BUN 상승, 부종, 인두부 이물감 등이 나타날 수 있다.

3. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에만 투여한다.
2) 동물실험에서 모유증으로 인해 투여하는 것이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여하는 경우에는 수유를 피한다.

4. 소아에 대한 투여

체중증출생아, 신생아, 유아, 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다).

5. 고령자에 대한 투여

고령자에 있어서 확인된 이상반응 종류 및 이상반응 발현율은 비교영자와 비교시 차이가 없으나, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 소화기 증상 등의 이상반응에 주의한다.

6. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
2) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관한다.
3) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

7. 의약품동성시험 정보*

시험약 레바미피드정100밀리그램(한국코러스(주))과 대조약 무코스타정(레바미피드)(한국오츠카제약(주))을 2X2 교차시험으로 각 1정씩 건강한 성인에게 공복 시 단회 경구투여하여 38명의 혈중 레바미피드를 측정한 결과, 비교평가함목치(AUC, C_{max})를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25내에서 생활학적으로 동등함을 입증하였다.

구 분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC _{0-∞} * ($\mu\text{g} \cdot \text{hr}/\text{mL}$)	C _{max} ($\mu\text{g}/\text{mL}$)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)	
대조약	무코스타정(레바미피드) (한국오츠카제약(주))	887.5±342.8	207.5±80.6	2.5 (1.00~6.00)	2.04±0.75
시험약	레바미피드정100밀리그램 (한국코러스(주))	904.5±302.3	221.3±67.5	2.00 (1.00~6.00)	2.04±0.86
	90% 신뢰구간* (기준 : log 0.8 ~ log 1.25)	log 0.9359~ log 1.1191	log 0.9788~ log 1.2131	-	-

(AUC, C_{max}, t_{1/2} : 평균값 ± 표준偏差, T_{max} : 중앙값(범위), n = 38)

AUC : 투약시각부터 최종활증농도 정령시간 1까지의 혈증농도-시간곡선하반적

C_{max} : 최고활증농도

T_{max} : 최고활증농도 도달시간

t_{1/2} : 일단 소실 반감기

* 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90%신뢰구간

* 이 약은 한국코러스(주)의 '레바스타정(레바미피드)'과 동일한 원료를 사용하여 동일한 방법으로 한국코러스(주)에서 제조한다.

【저장방법】
차광일폐용기, 실온(1~30°C)보관

【포장단위】
30정/병, 100정/병, 300정/병, 500정/병

【제조자】
한국코러스(주) / 충청북도 제천시 강저로 30

【제조의뢰자】
코스맥스피마(주) / 충청북도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명4로 168-23

* 본 제품은 '우수의약품 제조 및 품질관리기준(KGMP)'에 따라 제조 및 품질검사를 한 의약품입니다. 만약 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 번데 또는 오손된 제품이 발견된 경우에는 구입처를 통하여 교환해 드립니다.

* 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(<https://redrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.

* 의약품을 사용하기 전에 반드시 첨부 문서를 주의깊게 읽어야 하며, 첨부문서는 의약품과 함께 보관하시기 바랍니다.

* 의약품 부작용 발생 시 한국의약품안전관리원 홈페이지(<https://www.drugsafe.or.kr>) 또는 (1644-6223)로 피해구제 신청을 할 수 있습니다.

* 소비자상담실 Tel. 043-238-8477

개정연월일 : 2019. 04. 10

TMT1190410

COSMAXPHARMA[®]