

기타의 순환계용약

프로스트 정(리마프로스트알파텍스)

Limaprost Altadex 166.67μg

전문의약품	분류번호: 02190
본 제품은 흡습성이 우려되므로 PTP(Alu-Alu) 포장 상태로 조제 및 보관하여 주시길 바랍니다.	

【원료약품 및 분량】 1정 중

- 유효성분 : 리마프로스트알파텍스(리마프로스트로서 5μg)(JP) 166.67μg
■ 첨가제 : (동물유래성분/무수유당/기원동물: 소, 사용부위: 우유), 미결정셀룰로오스102, 이산화규소, 스테아르산, 코보비돈, 히프로멜로오스

【성상】 환색의 원형 정제

【효능·효과】

1. 폐색성환관염(버거병)에 의한 케양, 통통, 냉감 등의 허혈성 증상의 개선
2. 후천성 요부척추관협착증(SLR시험에서 정상이고, 양측성의 간헐파행을 보이는 환자)에 의한 자각증상(하지통증, 하지저림) 및 보행능력의 개선

【용법·용량】

1. 폐색성환관염(버거병)에 의한 케양, 통통, 냉감 등의 허혈성 증상의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 2정을 경구투여한다.
2. 후천성 요부척추관협착증(SLR시험에서 정상이고, 양측성의 간헐파행을 보이는 환자)에 의한 자각증상(하지통증, 하지저림) 및 보행능력의 개선에는 통상 성인 1일 3회, 1회 1정을 경구투여한다.
연령, 증상에 따라 적절히 증강한다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것.

- 1) 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인
2) 이 약은 유당을 험유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-글리코트오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것.

- 1) 출혈경향이 있는 환자(출혈을 조장할 우려가 있다.)
2) 항혈소판제, 혈전용해제, 항응혈제를 투여중인 환자

3. 부작용

- 1) 과민증 : 때때로 발진, 소양감 등이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지하는 등의 적절한 조치를 취할 것.
2) 출혈경향 : 드물게 출혈이 나타날 수 있으므로 감찰을 충분히 하여, 이상이 보이는 경우에는 투여를 중지할 것.
3) 소화기계 : 때때로 설사, 구역, 복부불쾌감, 복통, 식욕부진, 가슴쓰림 드물게 구토, 복부팽만감이 나타날 수 있다.
4) 간장 : 때때로 AST(GOT), ALT(GPT) 상승 등의 간기능 이상이 나타날 수 있다.
5) 순환기계 : 때때로 심계항진, 드물게 사지청색증, 저혈압이 나타날 수 있다.
6) 기타 : 때때로 두통, 안면홍조, 어지러움, 열감, 드물게 전신관대감, 부종, 유선증장, 몸떨림, 하자다모(下肢多毛), 빈혈이 나타날 수 있다.

4. 일반적 주의

- 1) 요부척추관협착증에 대해서는 증상의 경과를 관찰하여 지속투여의 여부를 결정할 것.
2) 요부척추관협착증에서 수술을 받아야 할 정도의 증증례에서의 유효성은 확립되어 있지 않다.

5. 일부에 대한 투여

- 1) 임신 중의 투여에 대한 안전성이 확립되어 있지 않으므로 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에게는 투여하지 않는다.
2) 동물실험(임신한 원숭이, 햄트에서 장백주사)에서 자궁수축작용이 보고되어 있다.

6. 소아에 대한 투여

- 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험에 없다).

7. 고령자에 대한 투여

- 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의한다.

8. 기타

- 건강한 성인에게 대량투여(30~40μg/회)시 일시적인 혈압강하가 나타났다는 보고가 있다.

【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

【사용기한】 제조일로부터 36개월

【포장단위】 84정/AU-Alu(21정/AU-AluX4)

【제조자】 주식회사코리아 충북 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명4로 169-41

【제조의뢰자】 익수제약주 경기도 광주시 곤지암읍 독고개길86번길 38

680-IC-00-190717

본 의약품은 KGMP 적격업체에서 제조하여 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 구입 시 사용기한이 경과 되었거나 변질·변색 또는 오손된 제품이 발견될 경우 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.

본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자 분쟁해결 기준에 의거 보상받을 수 있습니다.

* 2019년 07월 17일 이후 변경된 내용은 의약품통합정보시스템(<http://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.