

의약품 복용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하여 주십시오.

헤오나 정 1밀리그램

(피나스테리드)

KGMP
적격업체

전문 의약품

Hairona Tab. 1mg

분류번호 : 267

■ 원료약품 및 그 분량 1정 중

- 유효성분: 피나스테리드(LSP).....10mg
- 첨가제(타르색소): 청색2호 알루미늄레이크
- 첨가제(동용염색소): 유당수화물(S.유)
- 기타첨가제: 셀락토오S80, 스테아르산마그네슘, 리우황산나트륨, 오파르디이분홍색(85G44100), 전분글리콜 신나티룸

■ 성 상 황갈색의 양면이 볼록한 팔각형 모양의 필름코팅정

■ 효능 효과 성인남성인 18 ~ 41세의 남성형 탈모증(안드로겐 탈모증)의 치료

■ 용법용량

일반적으로 피나스테리드로서 1회 1회 1mg을 경구투여하며, 식사와 관계없이 투여할 수 있다. 용량을 증량하면 유효성이 증대된다는 근거가 없다. 일반적으로 3개월 이상 복용해야 치료효과를 볼 수 있으며, 치료효과와 유지를 위해 지속적으로 복용할 것을 권장한다. 치료 기간과 유효성을 지속적으로 평가해야 한다. 복용을 중단하면 1개월 내로 치료효과는 사라지게 된다.

■ 사용상의 주의사항

1. 강도
① 이 약을 소아에게 혹은 여성에게 투여하여서는 안 된다(소아에 대한 투여량 및 임부에 대한 투여량 참조).
② 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성이 약의 부수진 조약을 만지는 경우, 피부를 통해서 이 약이 흡수되어 남성태아에 위협을 초래할 가능성이 있으므로 임부나 임신할 가능성이 있는 여성은 이 약의 부수진 조약을 만져서는 안 된다. 이 약의 표면은 코팅되어 있으므로 정제가 부수지지 않은 상태에서 정상적으로 취급할 때는 수생분해 접촉되지 않는다(임부에 대한 투여량 참조).
③ 기아변형과 우울증
피나스테리드 1mg을 투여한 환자에서 우울한 기분, 우울증이 보고되었고, 이보다는 적은 간수로 자살생각을 포함한 기분변형이 보고되었다. 정신학적 증상에 대해 환자를 관찰하고, 만약 환자에게 이러한 증상이 발생하면 즉시 피나스테리드 투여를 중단하고 의료전문인에게 상담하도록 해야 한다.

2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성: 이 약과 같은 5α 환원효소 억제제는 테스토스테론이 디하드로테스토스테론으로 전환되는 것을 저해하므로 일부가 이 약을 복용하는 경우 남성에서 외부생식기의 비정상성을 초래할 수 있다. 따라서 임신중에서 이 약을 복용하거나 이 약 복용중이 임신하게 된 경우에는 남성에 대해 대한 잠재적 위험성을 환자에게 알려주어야 한다(경고항, 임부에 대한 투여량 참조). 임태 렛에게 임신기 간동안 이 약의 재용량을 투여하였을 때 수컷 자식자 외부생식기의 비정상성이 초래되었다.
2) 이 약 또는 이 약의 구성성분에 대해 과민반응을 나타내는 환자
3) 양성전립샘비대증 등으로 인해 이 약 5 mg 또는 다른 5α 환원효소 억제제를 복용하고 있는 환자
4) 유당을 함유하고 있으므로 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactose deficiency), 포도당 갈락토오스 흡수장애(glucose galactose malabsorption) 등 유전적인 문제가 있는 환자에게 이 약을 투여해서는 안 된다.
5) 대두유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자
6) 콩 또는 땅콩에 과민증이 있는 환자

3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 이 약을 간에서 광범위하게 대사되므로 간기능에 이상이 있는 환자에 대해서는 주의하여 투여한다.
2) 고지단백혈증, 당뇨병성 고지질혈증 및 해당염 등 지방대사 이상 환자 또는 자질생 유제를 신중히 투여해야 하는 환자

4. 이상반응

- 1) 남성형 탈모증 환자에게 이 약 1mg을 투여한 임상시험 12개월에 걸친 3개의 대조임상시험에서, 투약군 중 1.4%의 환자가 약물과 관련가능성이 있거나 상당히 관련이 있거나 약간 관련성이 명백해 있다고 보고된 이상반응으로 인하여 임상시험도중 탈락되었으며 투약군에서는 1.2%, 위약군에서는 0.9%의 환자가 약물 투여로 인한 생기는 관련 이상반응 때문에 임상시험에서 탈락되었다(위약군: n = 934중 1.6%).

| | 이 약 n=945 | 위약 n=934 |
|----------------------------|--------------|-------------|
| 성욕감퇴 | 1.8 | 1.3 |
| 발기부전 | 1.3 | 0.7 |
| 사정장애 (사정역감소) | 1.2(0.8) | 0.7(0.4) |
| 약물 관련성 생기는 관련 이상반응으로 인해 중단 | 1.2 | 0.9 |

이 약 혹은 위약을 각각 12개월간 투여하였을 때 1% 이상의 빈도로 나타난 이상반응 중 약물과 관련 가능성이 있거나 상당히 관련이 있거나 또는 관련성이 명백해 있다고 보고된 이상반응을 표에 나타내었다. 이상반응 분석결과를 종합해 보면 이 약을 투여받은 945명의 환자 중 36명(3.8%)이, 위약을 투여받은 934명의 환자 중 20명(2.1%)이 1개 이상의 생기는 관련 이상반응을 경험하였다(p = 0.04). 생기는 관련 이상반응으로 인하여 투약을 중단한 경우, 투약중단 후에는 모든 환자에서 이러한 이상반응이 사라졌으며, 투약을 계속한 환자의 대부분에서 이상반응이 사라졌다. 건강한 남성에게 이 약 혹은 위약 1회 1mg을 48주간 투여한 임상시험에서 사정장애 감소량의 증감은 각각 0.3mL (1%), 0.2mL (8%)였다. 이 약의 최대 용량(5mg/일)을 투여한 다른 두 임상시험에서 사정장애 감소량의 증감은 위약투여군과 비교시 약 0.5 mL (2%)로 유의한 감소를 보였으며, 이러한 현상은 투약을 중단하면 회복되었다(임상시험에서 보고된 유방압통 비대, 과민반응 및 고환통의 유행률은 투약군과 위약군에서 유사하였다).

- 2) 이 약 5mg을 투여한 임상시험4년간의 위약대조 임상시험PLESS, Proscar Long Term Efficacy and Safety Study에서 45세에서 78세의 전립샘비대 환자(중상유무와 무관) 3,040명을 대상으로 4년에 걸친 안전성 평가를 실시하였다. 이 약 5mg으로 치료한 3.7%의 환자, 위약으로 치료한 2.1%(32명의 환자)가 생기는 관련 이상반응으로 치료를 중단하였으며, 가장 빈번하게 보고된 이상반응은 생기능관련 이상반응이었다. 4년간의 임상시험에서 위약보다 높은 빈도로 발견되었던 이 약 5mg에서의 발견율이 1% 이상이었으며 임상시험연구자에 의해 약물과 관련가능성이 있거나, 상당히 관련이 있거나, 분명히 관련되어 있다고 간주된 이상반응은 다음 표2와 같았다. 임상시험 2 ~ 4년에는 투여군간 발기부전, 성욕감퇴, 사정장애에 발견율에 유의한 차이가 없었다.

표2. 피나스테리드 5mg을 전립샘비대 환자에게 투여시 약물관련 이상반응

| | 1년(%) | | 2~4년(%) | |
|------|------------------------|-----------------|------------------------|-----------------|
| | 피나스테리드5mg (n=1,524) | 위약 (n=1,516) | 피나스테리드5mg (n=1,524) | 위약 (n=1,516) |
| 발기부전 | 8.1 | 3.7 | 5.1 | 5.1 |
| 성욕감퇴 | 6.4 | 3.4 | 2.6 | 2.6 |
| 사정장애 | 3.7 | 0.8 | 1.5 | 0.5 |
| 사정장애 | 0.8 | 0.1 | 0.2 | 0.1 |
| 유방압통 | 0.5 | 0.1 | 1.8 | 1.1 |
| 유방압통 | 0.4 | 0.1 | 0.7 | 0.3 |
| 발진 | 0.5 | 0.2 | 0.5 | 0.1 |

전립샘 비대증 환자에게 이 약 5mg을 투여한 1년간 위약대조, 3상 임상시험과 5년간 수행된 공개, 확장시험에서의 이상반응 프로파일은 유사하였다. 이 약 5mg의 투여기간이 증가함에 따라 이상반응이 증가하지 않았다. 투여기간 동안 새로운 약물 관련 생기는 이상반응의 보고가 감소하였다. 3,040명의 환자를 대상으로 4 ~ 8년간 수행한 위약 및 임상대조 임상시험에서, 이 약 5mg을 투여한 투여군에서 42건의 유행병이 발생하였고, 위약군 및 임상대조군에서는 발생하지 않았다. 별도의 3,040명의 환자를 대상으로 4년간 수행한 위약대조 임상시험에서 위약군에서 22건의 유행병이 발생하였고 이 약 5mg 투여군에서는 발생하지 않았다. 18,882명의 건강한 남성이 참여한 7년간의 위약대조임상시험(Prostate Cancer Prevention Trial, PCPT)에서 이 약 5mg 투여군에서 1건의 유행병이 발생하였고, 위약군에서 1건의 유행병이 발생하였다. 이 약 1mg과 5mg에서 남성 유행병에 대한 시판 후 보고가 있다. 이 약의 장기간 투여와 남성유방 신생물군의 관련성은 현재 알려져 있지 않다. PCPT 임상시험은 직장수지검사에서 정상이고 PSA 수치가 ≤3.0 ng/mL인 55세 이하는 18,882명의 남성이 참여한 7년간의 무작위, 이중맹검, 위약대조 임상시험이었다. 남성들은 이 약 5mg 또는 위약을 1회 1회 투여 받았다. 환자들은 매해 직장수지검사와 PSA를 평가받았으며, 생체조직검사는 PSA가 상승되거나 직장수지검사에서 비정상적으로 나온 경우와 임상시험 마지막에 시행되었다. 위약을 투여받은 남성(11%)에 비해 이 약을 투여받은 남성(1.6%)에서 Gleason 등급 8 ~ 10의 전립샘양의 발생률이 더 높았다. 다른 5α 환원효소 억제제(두타스테리드)에 대한 4년간의 위약대조 임상 시험에서도 Gleason 등급 8 ~ 10의 전립샘양에 대한 유사한 결과가 관찰되었다(1% 두타스테리드 vs. 위약 0.5%). 이 약 1mg을 투여받은 남성에서의 임상적 유효성은 알려져 있지 않다.

- 3) 시판 후 다음과 같은 이상반응이 추가로 보고되었다. 이 이상반응은 불특정 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 발생빈도를 신중히 있게 예측하거나 약물노출과의 인과관계를 확립하는 것은 일반적으로 가능하지 않다.
면역계: 발진, 가려움, 두드러기 및 혈관염(홍반, 허, 목구멍 및 얼굴의 충창을 포함)과 같은 과민반응
근골격계 및 연조직 장애: 근육통, 근육력중
정신계: 우울증, 투여 중단 후 지속되는 성욕감퇴
생식계 및 유방: 유방압통 및 비대; 고환통; 혈장액중; 투여 중단 후 지속되는 생기는 장애(발기부전, 사정장애), 오르가즘 장애; 남성 불임 그리고/또는 정액의 질 저하. 이 약 투여 중단 후 정액의 질 정장화 혹은 개선이 보고되었다; 남성 유방암
위장장애(속쓰림), 어지럼, 두통, 두근거림, 간효소 수치 상승

5. 일반적 주의

- 1) 의사는 환자에게 명물, 통증 및 유두부비율, 유방비대, 임종 및 신생물을 포함한 유방의 변화가 있을 경우 신속히 의사에게 보고하도록 안내한다.
2) 의사는 이 약으로 치료하는 동안 일부 환자에서 사정장애가 감소할 수 있다는 것을 환자에게 알려야 한다. 이런 사정장애 감소가 정상적인 생기능을 방해하는 것으로 보이지는 않지만 이 약으로 치료를 받는 환자에게 발기부전과 성욕감퇴가 발생할 수도 있다.
3) 직장수지검사에서 정상이고 PSA 수치가 ≤3.0 ng/mL인 55세 이상의 남성을 대상으로 7년간 이 약 1mg 및 5mg을 포함한 PCPT 임상시험에서 Gleason 등급 8 ~ 10의 전립샘양 위험성이 증가되었다(피나스테리드

% vs 위약 11%). 다른 5α 환원효소 억제제(두타스테리드) (1% 두타스테리드 vs 0.5% 위약)에 대한 4년간의 위약대조 임상시험에서도 비슷한 결과가 관찰되었다. 5α 환원효소 억제제는 고등급 전립샘암 발진의 위험성을 증가시킬 수 있으나, 전립샘 부피를 감소시키기 위한 5α 환원효소 억제제 효과 때문인지, 이러한 연구들의 결과에 영향을 미치는 다른 요인들 때문인지는 확립되지 않았다.

- 4) 지방과부하로 특별한 위험이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다. 이 점검을 통해 지방의 체외배설이 불충분하고 관련된 경우에는 이 약의 투여를 적절히 조절한다. 환자가 다른 경우용 지질제를 동시에 투여받고 있다면 이 약 중의 부형제로 존재되어 있는 지질의 양을 고려하여 그 지질제의 투여량을 감소해야 한다.

6. 상호작용

임상적으로 중요한 약물상호작용은 밝혀진 바가 없다. 이 약은 CYP 450 관련 약물대사효소계에는 영향을 끼치지 않는다고 알려졌다. 안티피린, 디옥신, 글리클리드, 글리벤클라미드, 프로프라놀롤, 테오필린 및 와르파린 등과 이 약의 상호작용 조사를 위한 임상시험을 실시한 바 있으나 유의한 상호작용이 관찰되지 않았다(비록 상호작용에 관한 연구를 실시하지는 않았으나, 임상시험시 이 약 1mg 혹은 그 이상의 용량은 아세트아미노펜, 아세트살리실산, α 차단제, 진통제, ACE저해제, 항경련제, 벤조디아제핀, β 차단제, 칼슘채널차단제, Cardiac nitrates, 이노제, H₂ 길항제, HMG CoA 환원효소 저해제, Prostaglandin synthetase 저해제(NSAIDs) 및 퀴놀론계 항균제와도 임상적으로 유의한 이상반응 없이 병용하여 사용되었다.

7. 임부에 대한 투여

- 1) 이 약을 여성에게 투여하여서는 안된다.
2) 임신한 랫에게 이 약을 100 mcg/kg/일 ~ 100 mg/kg/일의 용량범위(사람에서의 상용량의 5 ~ 5,000 배)로 투여하면 수컷 자식자에서의 오토하임(hypospadias)의 발생률이 투여용량에 비례하여 3.6 ~ 100%로 증가되었다. 이 약 30 mcg/kg/일 이상의 용량(사람에서의 상용량의 1.5 배 이상)을 임신한 랫에게 투여하면 전립샘과 정낭의 무게가 감소되고 포피프리가 지연되며, 14살인 유두발달을 보이는 수컷 자식자가 생성되었다. 또한 3 mcg/kg/일 이상의 용량(사람에서의 상용량의 1/4을 임신한 랫에게 투여하면 항문과 생식기와의 거리가 감소된 수컷 자식자가 생성되었다. 이러한 효과가 수컷 랫에게 유도되는 시기는 임신 16 ~ 17 일 사이인 것으로 밝혀졌다. 위의 변화들은 type II 5α 환원효소 억제제 계열에 속한 약물들의 약화학적 효과로, 선천적으로 type II 5α 환원효소가 결핍된 남성유아에서 보고된 바와 유사하다. 자궁내에서 이 약의 다양한 용량에 노출된 적이 있는 임태 자식자에서는 비정상적 소견이 발견되지 않았다.
3) 이 약을 투여받은 수컷 랫(60 mg/kg/일, 사람에서의 상용량의 488 배)와 이 약을 투여받지 않은 임태 랫들을 교미시켜 생성된 제 1세대 수컷 및 암컷 자식자에서는 발생상의 비정상적 소견이 관찰되지 않았다. 임신 후기 및 수유기동안 3 mg/kg/일의 용량(사람에서의 상용량의 150 배)을 투여수컷은 제 1세대 수컷 자식자의 수태율이 경미하게 감소하였으나, 임태 자식자에는 아무런 영향이 없었다. 임신 6 ~ 18 일 사이에 자궁 내에서 이 약의 100 mg/kg/일의 용량(사람에서의 상용량의 5000 배)에 노출된 토끼의 태자에서는 최기형의 증가를 발견할 수 없었다. 그러나 이 시험에서는 생장계 발생시기뿐만 아니라 노출되지 않았으므로 수컷 생식기에 대한 영향을 기대할 수 없었다.
4) 배자 및 태아 발생시기동안 자궁 내에서 이 약에 노출되었을 때의 효과는 랫나 토끼에 비해 사람의 발생 과정에서의 영향을 더 잘 예측할 수 있게 해주는 동물모델인 리스스 원숭이에서 평가되었다(임신 20 ~ 100 일), 임신한 원숭이에게 800 ng/일의 용량(1 mg/일의 용량을 복용하는 남성의 정맥으로부터 여성에게 노출될 수 있는 이 약 최고 용량의 250 배 이상)을 정맥투여했을 때 수컷 태자에서의 비정상적 소견은 관찰되지 않았다. 사람 태아의 발생 과정에서의 영향을 예측하기 위해 동물 모델을 사용하는 것이 적절치않은 확인하기 위하여 이 약 2 mg/kg/일을 임신한 원숭이에게 경구투여 했을 때, 수컷 태자 외부생식기에서의 비정상적 소견이 관찰되었다. 수컷 태자에서의 다른 이상은 관찰되지 않았으며, 임태 태자에서는 어떤 투여 용량에서든 이 약과 관련된 이상은 관찰되지 않았다.

8. 수유부에 대한 투여

이 약을 여성에게 투여하여서는 안된다. 이 약이 우유으로 분비되는지 여부는 알려져 있지 않다.

9. 소아에 대한 투여

이 약을 소아 환자에게 투여하여서는 안된다. 소아에서의 안전성 및 유효성은 확립되어 있지 않다.

10. 고령자에 대한 투여

이 약은 65세 이상의 환자를 대상으로 유효성에 대한 임상연구를 실시하지 않았다. 이 약 5mg을 투여한 약 동화학적 연구가 진행된 때 이 약을 고령자에게 투여시 용량조절이 필요하지 않다. 그러나, 이 약은 고령자에 대한 유효성 및 확립되어 있지 않다.

11. 임상검사에서의 영향

이 약은 65세 이상의 환자를 대상으로 하여 실시한 이 약의 임상시험에서 혈청 전립샘 특이 항원(PSA)의 평균값이 0.7 ng/mL에서 12개월째에는 0.5 ng/mL로 감소되었다. 이 약을 전립샘비대증을 가진 고령자에게 사용할 때에는 PSA 수치가 약 50% 감소한 바 있다. 이 약을 복용하고 있는 동안 PSA 수치를 검사한 경우에는 그 결과수치를 적절하게 해석하는 것을 고려하여야 한다.

12. 과량투여시의 처치

임상시험시에 이 약 400 mg을 1회 복용하거나 80 mg/일의 용량으로 3개월간 복용한 경우에도 이상반응은 발생하지 않았다. 추가적/추가적 진전까지는 이 약 과량복용시에 특이한 처치법으로 권장할 만한 방법은 없다. 수컷 및 암컷 마우스에 1,500 mg/m²(600 mg/kg)의 용량으로 1회 경구투여하거나 암컷 및 수컷 랫트(2,360 mg/m²(400 mg/kg), 5,900 mg/m²(1000 mg/kg)을 각각 1회 경구투여한 경우에는 유의한 치사를 이 관찰되지 않았다.

13. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관한다.
2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의한다.

14. 기타

1) 발암성

수컷 랫트에게 160 mg/kg/일, 암컷 랫트에게 320 mg/kg/일까지 24개월간 투여하였을 때 종양형성을 나타내지 않았다. 이 용량은 사람 권장용량인 이 약 1mg/일을 투여한 남성의 전신노출량의 각각 888배와 2,192배에 해당한다. CD 1 마우스를 이용한 10개월간 발암원성 연구에서 250 mg/kg/일의 용량(사람노출량의 1824배)에서 통계학적으로 유의한 수종(≤0.05)의 고환의 레이디(Leydig) 세포선종의 증가가 관찰되었다. 25 mg/kg/일의 용량(사람 노출량의 184배)을 투여한 마우스와 40 mg/kg/일의 용량(사람 상용량의 312배)을 투여한 랫트에서 레이디 세포의 증식과 혈장 LH 수치 상승(위약군보다 2 ~ 3배)이 확인되었다.
2) 생체의 비타대사 물질인 시험포유류 돌연변이 시험 또는 생체의 알칼리 용출시험에서 변이원성이 관찰되지 않았다. 생체의 염색체 손상시험에서 이 약의 고농도(450 ~ 550 μmol)를 Chinese hamster ovary cell에 투여하였을 때 염색체 이상이 약간 증가하였다.

- 3) 수컷는 손상성으로 생식한 수컷랫트에게 이 약 80 mg/kg/일(사람 노출량의 488배)을 6주 또는 12주 후에 생식능에 대하여 유의한 영향을 미치지 않았으나, 24주 또는 30주까지 지속 투여하였을 때, 생식능과 수정능의 확실한 감소와 정낭과 전립샘 무게의 유의성 있는 감소가 관찰되었다. 이러한 모든 변화는 투여중단 6주 내에 가역적으로 회복되었다. 이 약을 투여한 랫트에서 생식기능의 감소는 부속 생식관들(전립샘과 정낭)에 대한 효과로 정액(semenal plug)을 형성하지 못하여 생성되는 2자적인 결과이다. 정액에는 정자의 필수적 요소이며 시판과 관련되어 있지 않다.

15. 의약품동등성시험 정보

3 시험약 피나베인정(100mg)과 비교평가항목(피나스테리드)(영일제약(주))과 대조약 프로페사(100mg)과 비교평가항목(피나스테리드)(한국의약품연구원)은 2X 교차시험으로 각 정제 건강한 성인 26명에게 공복 시 단회 경구투여하여 혈중 피나스테리드를 측정할 결과, 비교평가항목(AUC, C_{max})를 비교하면 동등치라 하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입증하였다.

| 구분 | 비교평가항목 | | 참고평가항목 | | |
|---|---------------------------------------|-----------------------------|-----------------------|-----------------------|-----------|
| | AUC _{0-24hr} (ng·hr/mL) | C _{max} (ng/mL) | T _{max} (hr) | t _{1/2} (hr) | |
| 대조약 | 프로페사(100mg) (피나스테리드) (한국의약품연구원) | 73.70±20.70 | 12.06±2.35 | 1.0(1.0~4.0) | 5.22±1.42 |
| 시험약 | 피나베인정(100mg) (영일제약(주)) | 73.36±20.85 | 10.15±1.72 | 2.0(1.0~4.0) | 5.35±1.65 |
| 90% 신뢰구간 (기운 log0.8~log1.25) | | log 0.9475~ 1.0399 | log 0.8046~ 0.8944 | | |
| AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정정시간 까지의 혈중농도 시간곡선하면적 C _{max} : 최고혈중농도 T _{max} : 최고혈중농도 도달시간 t _{1/2} : 말단 소실 반감기 * 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간 | | | | | |

※ 이 약은 영일제약(주) 피나베인정(100mg)과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 영일제약(주)에 위탁 제조하였음.

■ 저장방법

밀폐용기, 습기를 피하여 15~30°C 보관

■ 포장방법

30정/상자(10정/PTP×3)

■ 사용기간

제조일로부터 36개월

■ 제조사

영일제약(주) / 충청북도 진천군 진천읍 문화2길 6 1

■ 제조의뢰사

(주)오스코리아제약 / 강원도 원주시 문막읍 문막공단길 242

※ 의약품은 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여 주시기 바랍니다.
※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 식품의약품안전처 의약품정보시스템(<https://medrug.mfds.go.kr/>)을 참고하십시오.

※ 첨부문서에 기재되지 않은 이상반응이 나타날 경우, 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(<https://www.drug.safecor.kr/>) - 의약품 이상사례 보고 및 모니터링 피하기센터, 1644 6223에 알려주시기 바랍니다.

본 의약품은 우수약품 제조 및 품질관리기준(KGMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다. 만약, 구입 시 사용기한이 경과 되었거나 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

※ 작성연월일: 2021. 12. 14 | 첨부문서 작성일자 이후 변경된 내용은 당사의 홈페이지(www.ausk.co.kr)나 개별부친화: 02 477 7301, E mail: admin@ausk.co.kr에서 확인하실 수 있습니다.

