

# 고함량 기능성 활성비타민 벤포비민100 연질캡슐

**【제품명】** 벤포비민100연질캡슐

**【원료약품 및 그 분량】** 1캡슐(1,465 mg) 중

- 유효성분
- 벤포티아민(KP) ..... 100 mg  
(티아민염산염으로서 72.3 mg)
- 리보플라빈(KP) ..... 50 mg
- 니코틴산아미드(KP) ..... 50 mg
- 피리독신염산염(USP) ..... 50 mg
- 토크페롤아세테이트(KP) ..... 100 mg  
(비타민E로서 100 IU)
- 감마오리지놀(KP) ..... 5 mg
- 첨가제
- 착색제(타르색소): 적색40호, 황색5호, 청색1호
- 공기름, 황납, 아자경화유, 레시틴, 폴리소르베이트80, 숙신산젤라틴, 농글리세린, 산화티탄

**【성상】** 주황색의 유상 내용물을 함유한 암갈색의 정방형 연질캡슐

**【효능·효과】**

1. 다음 경우의 비타민 E, B<sub>1</sub>, B<sub>2</sub>, B<sub>6</sub>의 보급
  - 육체피로
  - 임신·수유기
  - 병중·병후(병을 앓는 동안이나 회복후)의 체력 저하시
  - 노년기
2. 이 약에 함유된 비타민 등의 효능·효과는 다음과 같습니다.
  - 말초혈행장애 및 갱년기시 다음 증상의 완화: 어깨·목결림, 수족 저림·수족냉증(손발이 차가움)
  - 다음 증상의 완화: 신경통, 근육통, 관절통(요통, 어깨결림 등), 구각염(입꼬리염), 구순염(입술염), 구내염(입안염), 설염(혀염), 습진, 피부염
  - 각기, 눈의 피로

**【용법·용량】** 만 12세 이상 및 성인 1일 1회, 1회 1캡슐 복용

**【사용상의 주의사항】**

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.
  - 1) 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자
  - 2) 만 12개월 미만의 젖먹이
  - 3) 대두유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자
  - 4) 콩 또는 땅콩에 과민증이 있는 환자
2. 이 약을 복용하는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.
  - 1) 인산염, 칼슘염, 경구용 테트라사이클린계 제제, 제산제
  - 2) 레보도파
3. 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.
  - 1) 의사의 치료를 받고 있는 환자
  - 2) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 미숙아, 유아
  - 3) 심장·순환기계기능 장애 환자
  - 4) 신장장애 환자
  - 5) 저단백혈증 환자
  - 6) 고지단백혈증, 당뇨병성고지질혈증 및 췌장염 등 지방대사 이상 환자 또는 지질성 유제를 신중히 투여해야 하는 환자
  - 7) 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유 하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.
4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.
  - 1) 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우: 위부불쾌감, 설사, 변비, 발진, 발적, 구역, 구토, 묽은 변

- 2) 이 약의 투여에 의하여 생리가 예정보다 빨라지거나 양이 점점 많아질 수 있으며, 출혈이 오래 지속될 수 있다.
  - 3) 에스트로겐을 포함한 경구용 피임제를 복용하는 여성 또는 혈전성 소인이 있는 환자가 비타민 E를 복용할 경우 혈전증의 위험이 증가될 수 있다.
  - 4) 피리독신을 1일 500 mg ~ 2g의 용량으로 장기간 복용하면 감각신경병 또는 신경병적 증상(neuropathy: 말초신경계의 기능적 장애 또는 병적변화)이 나타날 수 있다.
  - 5) 고용량 투여에 의해 소화성 궤양을 촉진시키고 당내성(포도당내성) 손상(glucose tolerance impairment: 신체의 포도당을 대사하는 능력 장애), 고요산혈증(hyperuricemia, 혈액중에 요산이 과잉으로 존재하는 상태), 간손상을 일으킬 수 있다.
  - 6) 대량투여로 인해 구역, 구토 등의 위장증상, 고나트륨혈증, 울혈심부전, 부종(부기) 등의 증상이 나타날 수 있다.
  - 7) 항알도스테로제, 트리암테렌과 병용투여시 고칼륨혈증을 일으킬 수 있으므로 주의할 것.
  - 8) 우발적으로 과량복용 한 경우
  - 9) 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우
- 5. 기타 이 약의 복용 시 주의사항**
- 1) 정해진 용법·용량을 잘 지킬 것.
  - 2) 요를 황색으로 변하게 하여 임상검사치에 영향을 줄 수 있다.
  - 3) 녹차, 홍차 등 탄닌을 함유하는 차는 복용중, 복용전후에는 피할 것.
  - 4) 지방과부하로 특별한 위험이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다. 이 점검을 통해 지방의 체외 배설이 불충분하다고 판단될 경우에는 이 약의 투여를 적절히 조절한다. 환자가 다른 정주용 지질제를 동시에 투여받고 있다면 이 약 중의 부형제로 혼재되어 있는 지질의 양을 고려하여 그 지질제의 투여량을 감소해야 한다.
- 6. 저장상의 주의사항**
- 1) 어린이의 손에 닿지 않는 곳에 보관할 것.
  - 2) 직사광선을 피하고 될 수 있는 한 습기가 적은 서늘한 곳에 밀폐하여 보관할 것.
  - 3) 오용(잘못 사용)을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.

**【포장단위】**

60캡슐/상자(10캡슐/PTP×6), 120캡슐/상자(10캡슐/PTP×12)

**【저장방법】** 기밀용기, 실온(1~30℃) 보관

**【사용기한】** 제조일로부터 36개월

**【제조원】** 코스맥스파마(주) / 충청북도 제천시 바이오밸리3로 30 일부

**【판매원】** (주)녹십자 / 경기도 용인시 기흥구 이현로 30번길 107(보정동)

**【소비자상담실】** 031-8018-0364 (반공 및 교환처: 구입처)

- 본 의약품은 엄격한 품질관리를 한 제품입니다. 구입 시 사용기간이 경과되었거나 변질, 변태 또는 오손된 제품은 구입처를 통해 교환하여 드립니다.
- 본 제품은 공정거래위원회고시 소비자 분쟁해결 기준에 의거, 정당한 소비자 피해에 대해 보상해드립니다.
- 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어야 하며, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하십시오.
- 설명서 작성일자(2020년 07월 13일)이후 변경된 내용은 의약품통합정보시스템(<https://nedrug.mfds.go.kr>)에서 확인할 수 있습니다.
- 부작용보고 및 피해구제신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)