

코드리버오일이 함유된 눈 영양제

코드에이

연질캡슐

일반의약품

본 약을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽어야 하며, 본 첨부문서를 본 약과 함께 보관하시기 바랍니다.

[원료약품 및 그 분량] 1캡슐 중

■ 유효성분 : 간유(비타민A)으로서 500IU(EP) - 500.00mg 코드리비탄설파이트드나트풀(KP) 25.00mg 티아민장신염(KP) 6.30mg 리보티비탄(KP) 3.00mg

■ 기타첨가제 : 농글리시린, 헤시탄, 비诘정성수비니톨액,
산화티탄, 이자경화유, 젤라틴, 치자장색소, 콩기름, 흥남
[성분] 주원성의 내용물을 함유한 파란색의 타원형 연질캡슐
[효능·효과]

○ 다음 경우의 비타민 A, B1, B2의 보급

- 육체피로
- 임신·수유기
- 병중·경후(병을 앓는 동안이나 호흡 후)의 체력저하시
- 노년기
- 이 약에 함유된 비타민 등의 효능·효과는 다음과 같다.
 - 눈의 건조증의 원화
 - 아령증(안에 질 끓는 증상)
 - 다음 증상의 외화 : 신경통, 근육통, 관절통(요(허리)통, 어깨관절 등), 구강염(입고리염), 구순염(입술염), 구내염(구강염), 설면(설면), 습진, 피부염
 - 각기, 눈의 피로

[용법·용량] 만 8세 이상 및 성인 : 1회 2회, 1회 2캡슐 복용
(사용상의 주의사항)

1) 경고

(1) 일부에 비타민 A(레티놀)를 1일 5,000IU 이상 투여하는 경우에는 선천성 기형을 유발할 위험성이 있으므로 임신 3개월 이내 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성에는 비타민 A를 5,000IU/일 이상 투여하지 말 것(비타민 A 결핍증 환자는 제외).

2) 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.

- (1) 이 약 및 이 약에 포함된 성분에 과민반응이 있는 환자
- (2) 만 3개월 미만의 젖먹이
- (3) 대두유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자
- (4) 콩 또는 당콩에 과민증이 있는 환자

3) 다음과 같은 사람(경우)은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.

- (1) 만 1세 미만의 젖먹이
- (2) 의사의 치료를 받고 있는 환자
- (3) 임부 및 임신하고 있을 가능성이 있는 여성, 수유부, 미숙아, 유아

① 외국에서 임신전 3개월부터 임신초기 3개월까지 비타민 A를 10,000IU/일 이상 섭취하면 여성으로부터 태어난 아이에서 두부신경증 등을 중심으로 하는 기형발현(기형발생) 증가가 추정된다는 역학조사 결과가 있으므로 임신 3개월이내 또는 임신 6개월을 가능성이 있는 여성에는 비타민 A 결핍증치료에 사용하는 경우를 제외하고는 이 약을 투여하지 않는다. 또한 비타민 A 보급을 목적으로 이 약을 사용하는 경우는 식품 등으로부터의 섭취량에 주의하고 이 약에 의한 비타민 A 투여는 5,000IU/일 미만에 머물도록 하는 등 적절한 주의를 한다.

(4) 고지단백증증, 당뇨병성고지질혈증 및 휘장염 등 지방 대사 이상 환자 또는 자질성 유제를 신중히 투여해야 하는 환자

- 코드리버오일(비타민 A) 함유
- 눈 건조증 개선
- 아망증
- 눈의 피로

4) 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과 의사, 약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 첨부문서를 소지할 것.

- (1) 이 약의 투여에 의하여 다음의 증상이 있을 경우 : 구역, 구토, 가려움, 긴조하고 거친 피부, 통증성 관절 부종, 묵은 빙
- (2) 장기간 고온량의 비타민 A(레티놀)로부터 전환된 것을 제외한 섭취는 폐경기를 지난 여성의 골다공증(폐경성증) 위험을 높일 수 있다.
- (3) 무별적으로 고관목을 한 경우
- (4) 개별 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우

5) 기타 이 약의 복용 시 주의사항

- (1) 침해진 용법·용량을 잘 지킬 것.
- (2) 어린이에게 투여할 경우에는 보호자의 지도·감독하에 투여될 것.
- (3) 이 약에 함유된 비타민 A는 징식적인 식이에서 충분히 공급되므로 보조요법의 용량은 1일 5,000IU 이상을 넘지 않도록 한다.
- (4) 묘를 활성으로 낮아하게 하여 임상검사치에 영향을 줄 수 있다.
- (5) 자방과 부하로 드넓은 의학이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다.
이 점검을 통해 자방의 체외분석이 불충분하다고 판단될 경우에는 이 약의 투여를 적절히 조절한다. 환자가 다른 정주용 자질제를 동시에 투여받고 있다면 이 약 중의 부주용 자질제로 혼동되어 있는 자질의 양을 고려하여 그 자질의 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 노관할 것.
- (3) 오용(잘못 사용)을 막고 물질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 말 것.

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

[사용기한] 제조일로부터 36개월

[포장단위] 240캡슐(10캡슐/PTPx12x2)

※ 부작용 보고 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

※ 부작용 피해구제 신청은 한국의약품안전관리원에서 할 수 있다.

본 제품은 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다. 만약 구입 시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변색 또는 오손된 제품인 경우에는 구입처를 통하여 교환하여 드리며, 공정거래위원회 고시 '품목별 소비자 분쟁 해결기준'에 의거 정당한 피해는 노상하여 드립니다.

DS-2110-00 첨부문서 최초 작성년월일 2021.10.22

이 첨부문서의 작성일자 이후 변경된 내용은 동성제약 홈페이지(www.dongsung-pharm.com) 및 식품의약품안전처 홈페이지([www.nedrug.mfds.go.kr](http://nedrug.mfds.go.kr))의 해당 제품 정보판에서 확인할 수 있습니다.

제조자



알파 바이오

경기도 파주시 진동동 100-33-7

제조의뢰자



동성제약주식회사

충남 아산시 동문로 46

소비자 상담전화 : 080-001-0621

www.dongsung-pharm.com