

피부질환개선제

기노엘

연질
캡슐

(L-시스틴)

- 습진, 여드름
- 손톱, 발톱이나 머리카락이 쉽게 갈라지는 등의 각질부위 질환의 치료

[성분·함량] 1캡슐 중

■ 유효성분

L-시스틴(KP) 500mg

■ 첨가제(타르색소) : 적색40호, 황색5호, 황색203호

■ 첨가제(동물유래) : 젤라틴(소의 가죽)

■ 첨가제 : 농글리세린, 레시틴, 비결정성 소르비톨액, 산화티탄, 아자경화유, 에틸바닐린, 풍기를, 황납

[성상] 유백색의 유상물질을 든 주황색의 장방형 연질캡슐

[용법·용량] L-시스틴으로서 1일 1,000~2,000mg을 1개월 중 10~20일간 복용한다.

[효능·효과]

1. 습진, 여드름의 보조치료
2. 손톱, 발톱이나 머리카락이 쉽게 갈라지는 등의 각질부위 질환의 보조치료

[사용상의 주의사항]

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.
 - 1) 중증(심한 증상) 신기능 장애 및 간성훈수 환자
 - 2) 6세 이하의 소아
 - 3) 시스틴뇨증 환자
 - 4) 대두유에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자
 - 5) 콩 또는 땅콩에 과민성이 있는 환자
2. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것.
 - 1) 이 약 또는 이 약 구성성분에 과민반응 환자
 - 2) 신결석증 환자
 - 3) 고지단백혈증, 당뇨병성고지질혈증 및 웨젠(이자)염 등 지지방대사 이상 환자 또는 지질성 유제를 신중히 투여해야 하는 환자
 - 4) 이 약은 황색5호(선셋옐로우 FCF, Sunset Yellow FCF)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.
3. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 치과의사, 약사와 상의할 것. 상담시 가능한 이 첨부문서를 소지할 것.
 - 1) 1개월 정도 복용하여도 증상의 개선이 없는 경우
 - 2) 때때로 구역, 드물게 설사, 구갈(목마름), 가벼운 복통(배아픔) 등의 증상이 나타날 수 있다.

4. 기타 이 약의 복용시 주의할 사항

- 1) 정해진 용법·용량을 지킬 것.
- 2) 어린이에 투여할 경우에는 보호자의 지도·감독하에 복용시킬 것.
- 3) 지방과부하로 특별한 위험이 예상되는 환자에게 이 약을 투여할 때 혈장지질치를 점검할 것을 권장한다. 이 점검을 통해 지방의 체내배설이 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.

5. 저장상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.
- 2) 직사광선을 피하고 될 수 있으면 습기가 적고 서늘한 곳에 밀봉하여 보관할 것.
- 3) 오·남용을 피하고 품질을 보호·유지하기 위해 다른 용기에 넣지 말 것.

[포장단위] 90캡슐, 180캡슐(90캡슐x2)

[저장방법] 밀폐용기, 실온(1~30℃)보관

[사용기간] 제조일로부터 24개월

[제조외국자] ㈜테라젠이텍스 / 경기도 안산시 단원구 산단로68번길 58

[제조지] ㈜알피바이오 / 경기도 화성시 향남읍 제약공단4길 35-7

※ 의약품 사용하기 전에 첨부문서(설명서)를 주의 깊게 읽어야 하며, 이 첨부문서(설명서)를 의약품과 함께 보관하십시오.

※ 의약품은 의사 또는 약사의 지시에 따라 사용하고, 어린이의 손에 닿지 않게 보관하여야 합니다.

※ 본 의약품은 우수의약품 제조관리기준(KGMP) 적격업체에서 제조하여 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다.

※ 구입시 사용기한 또는 유효기한이 경과되었거나 변질·변태·오염되거나 손상된 의약품은 공정거래위원회고시(소비자 분쟁해결기준)에 의거, 구입한 약국 및 의약품 판매업자를 통해 교환 받을 수 있습니다.

※ 의약품 용어설명 및 기타 자세한 의약품정보는 의약품안전나라(<https://nedrug.mfds.go.kr/>)의 의약품 정보를 참조하세요.

※ 첨부문서에 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(의약품유해사례보고)에 알려주시기 바랍니다.

※ 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(644-6223)

※ 이 첨부문서의 개정일 이후 변경된 내용은 02)3463-7111이나 www.etexpharm.co.kr 에서 확인 할 수 있습니다.