

일반의약품

분류번호 : 219

이벤트정

(방풍통성산건조엑스)

우수의약품

KGMP 적격업체제품

【원료약품 및 그 분량】 1정 중

• 유효성분 : 방풍통성산건조엑스(4.64→1)(별규)	237.5mg		
길정(KP) 83.33mg	백출(KP) 83.33mg	감초(KP) 83.33mg	황금(KP) 83.33mg
석고(생규) 83.33mg	대황(KP) 62.5mg	당귀(KP) 50mg	작약(KP) 50mg
천궁(KP) 50mg	치자(KP) 50mg	연교(KP) 50mg	박하(KP) 50mg
령개(KP) 50mg	방풍(KP) 50mg	마황(KP) 50mg	생강(생규) 16.67mg
활식(생규) 125mg	망초(생규) 31.25mg		
• 침가제(타르색소) : 청색 1호, 황색 4호			
• 침가제(동물유래성분) : 유당수화물(소/우유)			
• 기타첨가제 : 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 실리콘디옥사이드, 스테아르산마그네슘, 카르복시메틸셀룰로오스칼슘, 클로이드성이산화규소, 크로스포비돈, 헬크, 폴리에틸렌글리콜6000, 히드록시프로필셀룰로오스, 하프로멜로오스			

【성상】 녹색의 원형 필름코팅정

【효능 · 효과】

배에 피하지방이 많고 변비기가 있는 환자의 다음 증상 : 고혈압의 동반증상(두근거림, 어깨결림, 홍조), 비만, 부기, 변비

【용법 · 용량】 보통 성인 1회 4정을 1일 3회 식전 또는 식간에 복용한다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하지 말 것.

- 1) 일부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 여성(이 약에 함유되어 있는 대황의 자궁수축작용 또는 골반내장기의 충혈작용에 의해 유·조산의 위험이 있다.)
- 2) 수유부(이 약에 함유되어 있는 대황중 안트라퀴논 유도체는 모유중으로 이행되어 영아에게 설사를 유발할 수 있으므로 수유중에는 약물복용을 금하거나 수유를 중단한다.)
- 3) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토오스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토오스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.

2. 이 약을 복용하고 있는 동안 다음의 약을 복용하지 말 것.

다른 설사약

3. 다음과 같은 사람은 이 약을 복용하기 전에 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.

1) 고혈압 환자

2) 심장에 또는 신장에 환자

3) 부종 환자

4) 고령자(일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 감량하는 등 주의할 것.)

5) 의사의 치료를 받고 있는 환자(다른 약물을 투여 받고 있는 환자)

6) 설사, 묽은 변의 증상이 있는 환자(증상이 악화될 수 있다.)

7) 위장이 혀약한 환자(식욕부진, 위부불쾌감, 묽은 변, 복통, 구역, 구토, 설사 등이 나타날 수 있다.)

8) 식욕부진, 구역, 구토의 증상이 있는 환자(증상이 악화될 수 있다.)

9) 병후의 쇠약기, 현저하게 체력이 쇠약해진 환자(이상반응이 쉽게 나타나고 그 증상이 악화될 수 있다.)

10) 땀이 많이 나는 환자(땀 과다, 전신탈력감 등이 나타날 수 있다.)

11) 협심증, 심근경색 등의 순환기계 장애에 있는 환자 또는 그 병력이 있는 환자

12) 배뇨장애 환자(질환 및 증상이 악화될 수 있다.)

13) 갑상선기능항진증 환자(질환 및 증상이 악화될 수 있다.)

14) 지금까지 이 약에 의한 발진, 발적, 가려움 등을 일으킨 적이 있는 환자

15) 당뇨병 환자(마황(에페드린 류)에 의해 글리코겐의 분해가 촉진되어 혈당이 상승할 수 있다.)

16) 이 약은 황색4호(타르트라진)를 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에는 신중히 투여한다.

4. 다음과 같은 경우 이 약의 복용을 즉각 중지하고 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것. 상담 시 가능한 한 이 침부문서를 소지할 것.

1) 이 약의 복용에 의해 다음의 증상이 나타난 경우

(1) 위알도스테론증 : 요량이 감소하거나, 얼굴과 손발이 붓고, 눈꺼풀이 무거워지고, 손이 굳어지고, 혈압이 높아지거나, 두통 등(1일 최대 배합량이 감초로서 1g 이상인 제제는 장기간 계속하여 복용할 경우 저칼륨혈증, 혈압상승, 나트륨 체액의 저류, 부종, 체중증가 등의 위알도스테론증이 나타날 수 있으므로, 관찰(혈청칼륨치의 측정)을 충분히 하고 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.)

(2) 근병증 : 저칼륨혈증의 결과로서 근병증이 나타날 수 있으므로, 관찰을 충분히 하고 무력감, 사지경련, 마비 등의 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.

(3) 소화기계 : 식욕부진, 위부불쾌감, 구역, 구토, 복통, 설사 등

(4) 피부 : 발진 · 발적, 가려움 등이 나타나는 경우

(5) 자율신경계 : 불면, 땀 과다, 빠른맥, 소변을 자주 봄, 두근거림, 전신무력감, 정신흥분 등

(6) 비뇨기계 : 배뇨장애

(7) 간기능장애, 황달 : AST, ALT, ALP, γ-GTP 등의 상승을 동반한 간기능장애(전신의 나른함, 황달(피부 또는 눈의 환자위가 황색을 띠게 됨))가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고, 이상이 확인되는 경우 복용을 중지할 것.

2) 1개월(변비에 복용하는 경우 1주) 정도 복용하여도 증상의 개선이 없을 경우

5. 기타 이 약의 복용 시 주의할 사항

1) 장기간 계속하여 복용하지 않는 것이 원칙이나 부득이 장기간 계속하여 복용할 경우에는 의사, 한의사, 치과의사, 약사, 한약사와 상의할 것.

2) 자극성 완하제는 장기간 계속 복용시 약물을 대한 내성이 증가하고, 변비가 악화될 수 있으므로 1주 이상 계속 복용해서는 안된다. 만약 매일 변비약이 필요한 상태라면 원인을 조사하여야 한다.

3) 정해진 용법 · 용량을 잘 지킬 것. 대황의 사하작용은 개인차가 있으므로 용법 · 용량에 주의할 것.

4) 다른 한약제 등과 병용 투여할 경우 험유 생약의 중복에 주의해야 한다. 대황 함유제제와 병용투여 시 특히 주의할 것.

5) 마황 또는 에페드린 함유제제, MAO 억제제, 갑상선제제(티록신, 리오치오닌), 카테콜아민제제(에피네프린, 이소프라닐린), 크산틴제제(테오필린, 디프로필린)과 병용 시 불면, 땀 과다, 빠른맥, 소변을 자주 봄, 두근거림, 전신무력감, 정신흥분 등의 증상이 나타나기 쉬우므로 감량하는 등 신중히 복용할 것.

6) 칼륨함유제제, 감초함유제제, 글리시리진산 또는 그 염류 함유제제, 루프케 이뇨제(푸로세미드, 에타크린산) 또는 타이아지드계 이뇨제(트리클로로메티아지드)와 병용시 위알도스테론증이나 저칼륨혈증으로 인하여 근병증이 나타나기 쉬우므로 신중히 복용할 것.

6. 저장상의 주의사항

1) 직사광선을 피하고 되도록 습기가 적은 서늘한 곳에 보관할 것(사용 후 반드시 밀폐 보관할 것.).

2) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.

3) 의약품을 원래 용기에서 꺼내어 다른 용기에 보관하는 것은 의약품 오용에 의한 사고 발생이나 의약품 품질 저하의 원인이 될 수 있으므로 원래의 용기에 넣고 꼭 닫아 보관할 것.

【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30°C)보관

【사용기간】 케이스 또는 용기라벨 표시일까지

【포장단위】 360정/병, 720정/병(360정/병×2), 1000정/병

※ 본 의약품은 엄격한 품질관리를 위한 제품입니다. 만약 구입 시 변질, 변폐 또는 오손된 제품이 발견될 경우에는 구입하신 약국을 통하여 교환하여 드립니다.

※ 이 첨부문서 작성일(2021.06.10) 이후 변경된 내용은 홈페이지

http://new.jeyak.co.kr이나 소비자 상담실로 문의 또는

식품의약품안전처의 약품 안전처의 약품 통합 정보 시스템

(http://nedrug.mfds.go.kr)을 참조하십시오.

※ 부작용보고 : 한국의약품안전관리원(1644-6223, 14-3330)

 오스틴제약(주)

경기도 안산시 단원구 성곡로 146번길 20

소비자상담실 : 080-010-5510