

<span></span>	<b>강력한 PPI제제</b>	<b>벤프라정</b>	<b>20mg</b>	<b>전문 의약품</b>	<b>KGMP</b> 우수의약품제조업체
<span></span>	<b>라베프라졸나트륨</b>	<span></span>			

<div><b>[원료약품 및 분량]</b> 약 1정 중 <ul style="list-style-type: none"><li>유효성분: 라베프라졸나트륨(JP).....20mg</li> <li>첨가제(타르색소): 황색4호 알루미늄레이크</li> <li>기타 첨가제: D-인노볼, 글리세린지시타이노실레이트, 산화화이트글루, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 저지환노이드록시프로필셀룰로오스, 말크, 히드록시프로필셀룰로오스, 히포프로록소스탈레이트</li></ul></div>	
<div><b>[성상]</b> 담황색의 원형 장용필름코팅정제</div> <div><b>[효능·효과]</b> <ul style="list-style-type: none"><li>위궤양, 십이지장궤양 <ul style="list-style-type: none"><li>미란성 또는 궤양성 위식도역류질환</li> <li>위식도역류질환의 증상 완화 <ul style="list-style-type: none"><li>위식도역류질환의 장기인 유지요법</li></ul></li></ul></li> <li>헬리코박터일리아에 감염된 소화기 궤양 환자에 대한 항생제 병용요법 <ul style="list-style-type: none"><li>출렁거 열려스 증후군</li></ul></li></ul></div> <div><b>[용법·용량]</b> <ul style="list-style-type: none"><li>위궤양, 십이지장궤양: 통상 성인에게 라베프라졸나트륨으로서 1일 1회 10mg을 경구 투여합니다. 증상이 따라 1일 1회 20mg을 경구 투여할 수 있습니다. 통상 위궤양에는 8주까지, 십이지장 궤양에는 6주까지 투여합니다.</li> <li>미란성 또는 궤양성 위식도역류질환: 1일 1회 10mg 또는 20mg을 4~8주간 투여합니다. 프로톰펌프억제제(PPI, proton pump inhibitor)를 8주후 투여 후에도 치료되지 않은 경우, 추가로 8주간 10mg 또는 20mg을 1일 2회 경구 투여할 수 있습니다. 단, 20mg 1일 2회 투여는 증상의 점막 손상이 확완된 환자에 한합니다.</li> <li>위식도역류질환의 증상 완화: 1일 1회 10mg을 투여합니다. 4주간 투여 후에도 증상이 조절되지 않는 경우, 추가 진료가 필요합니다.</li> <li>증상이 소실된 후에는, 필요시 10mg을 1일 1회 투여하는 on-demand 요법을 사용하여 이후에 나타나는 증상을 조절할 수 있습니다.</li> <li>위식도역류질환의 장기인 유지요법: 환자에 따라 1일 10mg 또는 20mg을 경구 투여합니다. 헬리코박터일리아 제제: 헬리코박터일리아 감염 환자들은 재요법으로 치료받아야 합니다. 이 약 20mg과 클라리트로마이신 500mg 이복사분일 1g을 1일 2회씩 7일간 병용 투여해야 권장됩니다. 출렁거 열려스 증후군: 성인에 대한 권장 초회량은 1일 1회 60mg입니다. 투여받은 개개 환자의 필요에 따라 1일 120mg 까지 조절 가능합니다. 80mg 용량까지는 1일 1회 투여가 가능하며, 120mg 용량은 60mg 씩 1일 2회로 나뉘어 투여합니다. 출렁거 열려스 증후군 환자들은 이 약을 1년까지 투여한 경향이 있습니다.</li> <li>○ 간장애 환자: 간장애 환자에 간장애중의 이상반응이 보고되었습니다. 따라서 신중히 투여하여야 합니다. ○ 소화기 소양에 대한 안전성이 확립되어 있지 않습니다. ○ 소아와 노인에게 저하되어 있는 경우가 많으므로 신중히 투여합니다.</li></ul></div> <div><b>[사용상의 주의사항]</b> <ol style="list-style-type: none"><li><b>다음 환자에는 투여하지 마십시오.</b> <ol style="list-style-type: none"><li>이 약 이 약의 구성성분 또는 벤조이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자</li> <li>폐나심장계 항생제에 과민반응 환자(헬리코박터일리아 박멸을 위해 이복사분일과 병용요법시)</li> <li>마이크로아이드 항생제 과민반응 환자(헬리코박터일리아 박멸을 위해 클라리트로마이신과 병용 시에 한함)</li> <li>테르페나인, 티사프리드, 피모지드, 아스테미졸을 투여 받고 있는 환자(헬리코박터일리아 박멸을 위해 클라리트로마이신과 병용 시에 한함) (상호작용항 참조)</li> <li>아타자나비르를 투여중인 환자</li> <li>입부 및 수유부</li> <li>릴라비린을 투여중인 환자 (상호작용항 참조)</li></ol></li> <li><b>다음 환자에는 신중히 투여하십시오.</b> <ol style="list-style-type: none"><li>간장애 환자</li> <li>고령자/고령자에 대한 투여한 참조)</li> <li>약물 과민반응의 병력이 있는 환자</li> <li>이 약은 황색(헤모리드라진)을 함유하고 있으므로 이 성분에 과민하거나 알레르기 병력이 있는 환자에게는 신중히 투여하십시오.</li></ol></li> <li><b>이상반응</b> <ol style="list-style-type: none"><li>과민반응: 때때로 발진, 두드러기, 가려움 등이 나타날 수 있으므로 이런 증상이 나타난 경우에는 투어를 중지합니다.</li> <li>혈액계: 때때로 적혈구감소, 백혈구감소, 백혈구증가, 호산구증가, 호중구증가, 림프구감소, 빈혈, 반상출혈, 림프관염증, 저색소빈혈, 빈혈구 감소, 무구립구증, 혈소판감소, 응혈성 빈혈 등이 나타날 수 있으므로 투여 중에는 정기적으로 혈액학적 검사를 하는 것이 바람직합니다. 또 이상이 나타난 경우에는 투어를 중지하는 등 적절한 조치를 합니다.</li> <li>간장: 때때로 ALT, AST, ALP, <span>γ</span>-GTP, LDH, 총빌리루빈의 상승 등이 나타날 수 있으므로 투여 중에는 정기적으로 혈액생화학적 검사를 하는 것이 바람직합니다. 전경색간염, 간기능장애, 황달이 나타날 수 있습니다. 이상이 나타난 경우에는 투어를 중지하는 등 적절한 조치를 합니다.</li> <li>심혈관계: 고혈압, 심근경색, 심전도 이상, 편두통, 실신, 현상성, 각막진, 심계항진, 동서맥, 빈맥, 드르거 사맥, 폐색전증, 심상상성 빈맥, 혈전정맥염, 혈관경색, QTc 연장, 실심 빈맥이 나타날 수 있습니다.</li> <li>소화기계: 설사, 때때로 변비, 복통, 복부부만강, 소화불량, 구역, 구역, 직접출혈, 혈변, 가식증, 담석증, 구강궤양, 삼킴곤란, 잇몸염, 설개염, 식욕항진, 비정상적 대변, 대장염, 식도염, 설염, 헤장염, 직장염 드물게 구두, 구두, 허복부통, 위착, 위염, 구내염, 마카시양, 출혈성 설사, 담관염, 십이지장염, 위장 출혈, 간기능장애, 배 통증, 관절증, 유행성홍, 과다근육긴장증, 신경통, 드물게 단일수축이 나타날 수 있습니다.</li> <li>정신신경계: 두통, 불면, 불안, 현기증, 경련, 비정상적인 골, 섬유화제, 신경병, 감각이상, 떨림, 때때로 무력증, 신경과민, 졸음, 두 드물게 현훈, 우울 등이 나타날 수 있습니다. 드물게 초조, 기억상실증, 혼돈, 추제외로중추근, 순환형류형 과다 나타날 수 있습니다. 또, 간경변환자 1례에서 상하지 마력, 자각근(제運動), 위력저하, 인연흔란, 휘정기립, 외국에서 간성흔수신 기왕력을 가진 간경변환자 1례에서 척관, 방항강각 장애, 기면(癡眠)의 보고가 있습니다.</li> <li>호흡기계: 기침, 인두염, 비염, 호흡곤란, 천식, 호흡기, 후두염, 말초혈, 과다호흡, 때때로 기관지염, 부비동염이 나타날 수 있습니다. 드물게 무호흡, 호흡중지가 나타날 수 있습니다. 간질배양이 나타날 수 있으므로 발열, 기침, 호흡곤란, 폐음 이상 등이 확인된 경우에는 이 약의 투어를 중지하고 신속하게 흉부 선진 검사 등을 실시하고 적절한 처치를 합니다.</li> <li>근골격계: 근육통, 요통, 관절염, 다리경련, 뼈 통증, 관절증, 유행성홍, 과다근육긴장증, 신경통, 드물게 단일수축이 나타날 수 있습니다.</li> <li>피부 및 부속기관: 발진, 가려움, 발한, 두드러기, 물포증, 드물게 피부조진, 대상포진, 건선, 피부색 변화, 독성피과피사염(레이알증후군), 피부부작민증후군(스티븐스-존슨 증후군), 다형홍반이 나타날 수 있습니다.</li> <li>특수감각: 백내장, 약시, 녹내장, 안구건조, 비정상적 시야, 이명, 증후군, 드물게 각막 혼탁, 호르모인, 결막염, 난청, 눈의 통증, 망막변성, 사시가 나타날 수 있습니다.</li> <li>비뇨기계: 단백뇨, 방광염, 빈뇨, 혈장곤란, 배뇨곤란, 신결석, 자궁출혈, 다뇨증, 드물게 요양(혈당, 혈뇨, 발부진, 질배탈, 혈장괴다, 근염) 요로로 감염, 용혈성빈혈 나타날 수 있습니다.</li> <li>기타: 때때로 부종 및 총콜레스테롤, 중성지방, BUN, 혈중 갑상선 자극 호르몬의 상승, 홍통, 오한, 발열, 요로감염, 흉한, 또 드물게 관대강, 체중증가, 사지마성, 식욕부진, 경부 경직, 광과민성 반응, 숙취효과, 체중감소, 정공이 나타날 수 있습니다. 다른 프로톰펌프억제제(proton pump inhibitor)계열약품(오메프라졸, 란소프라졸)에서 드물게 A나, 필락시스빈증, 소크를 일으킨다는 보고가 있으므로 이상이 나타난 경우에는 투어를 중지하고 적절한 처치를 합니다.</li> <li>시판 후 외국에서 보고된 이상반응 <ul style="list-style-type: none"><li>간 효소 수치이 상승이 보고되었으며, 드물게 간염, 황달이 보고되었습니다. 간경변 환자에 서 간성뇌증이 드물게 보고되었습니다. 급사, 혼수, 고알보미야졸증, 황문근공해, 방항 감각장애, 섬광, 아니콜리아스, 혈관부종이 보고되었습니다. 또한, 드물게 저마그네슘혈증, 혈소판감소, 호흡구감소, 백혈구감소, 무구립구증, 용혈성빈혈, 빈혈구감소증, 수포성 혹은 두드러기상 피부 발진 및 전신적인 알레르기 반응(어혈염, 호흡곤란, 인면부종 등), 근육통, 관절통이 보고되었습니다. 매우 드물게 간질 신장염, 폐성형유양증, 간질배열, 갑상선 자극호르몬 상승, 다형홍반, 독성피과피사염(레이알증후군) 및 피부부작민(중추신스어티브스-존슨 증후군)이 보고되었습니다. 와르파린과 병용 시 INR과 프로트롬빈 시간 증가가 보고되었습니다. ■골절이 보고되었습니다. 심할수록 검사에서 라베프라정 치료와 관련이 있는 다른 뚜렷한 비정상적인 검사결과는 보고되지 않았습니다. 클로스트리듬 대다실 배양 설사가 나타날 수 있습니다(빈도불발).</li></ul></li></ol></li></ol> </div> <div> <ol style="list-style-type: none"><li><b>다음은 프로톰펌프억제제의 시판 후 조사들 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상반응은 볼록경 다수의 연구진단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생들을 신중하게 예측하거나 약물 투여와의 인과관계를 확립할 수 있지는 않습니다.</b> <ul style="list-style-type: none"><li>- 면역계: 전신홍반루푸스</li> <li>- 피부 및 피하조직계: 피부홍반루푸스</li></ul></li> <li>국내 시판 후 조사결과 <ul style="list-style-type: none"><li>국내에서 재심사를 위하여 6년 동안 53,109명등 대상으로 실시한 사용자적석조사결과 이상반응의 발현증세율은 인과관계와 상관없이 0.47%(250례/63,100례)로 보고되었습니다.</li> <li>(1) 소화기계: 구역, 변비, 복통, 설사, 소화불량, 복부팽만, 트림, 구갈, 구취, 설염, 구강 건조, 구두, 마카시양, 위염, 간기능 이상, ALT 상승, AST 상승</li> <li>(2) 전신 및 대사이상: 가슴답답함, 알레르기 반응, 발열, 부종, 고중성지방혈증, 골콜레스테롤혈증, 체중감소</li> <li>(3) 신경계: 두통, 어지럼, 착란, 무력증, 손발저림, 불안, 불면, 졸음</li> <li>(4) 피부 및 부속기관: 두드러기, 발진, 가려움증, 알물부종, 홍조</li> <li>(5) 근골격계: 관절염, 근육통</li> <li>(6) 호흡기계: 기침, 호흡곤란</li> <li>(7) 기타: 두근거림, 인압상승, 사지이상, 요로감염</li></ul></li></ol> </div> <div> <ol style="list-style-type: none"><li><b>일반적 주의</b> <ol style="list-style-type: none"><li>이 약으로 인해 약성중양의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으므로 약성 중양이 의심되는 경도 증상이더라도 한정한 체중 감소, 재발성 구루, 삼킴곤란, 토혈, 흑색변 등이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 약성이 아픴을 확인하고 투여해야 한다.</li> <li>치료 시 결과를 충분히 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료기간으로 투여하여야 합니다. 이 약으로 장기간 치료할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 합니다.</li> <li>신장에 환자에게 용량조절이 필요치 않습니다. 이 약의 종류 중에는 혈액상과 간기능에 주요하고 정기적으로 혈액학적 검사 및 혈액생화학적 검사를 하는 것이 바람직합니다. 또한 이상이 인정된 경우에는 투어를 중지하는 등 적절한 처치를 합니다.</li> <li>위궤양, 십이지장궤양, 문헌부궤양에 대해서는 정기적인 사용경험은 충분하지 않으므로 유지요법에는 사용하지 않는 것이 바람직합니다.</li> <li>관절염기에 프로톰펌프억제제 치료와 고혈압, 손목 및 척추의 골다공증과 관련된 골절의 위험성 증가와 관련이 있을 가능성이 있다고 보고되었습니다. 골절의 위험은 권장용량을 상회하는 고용량을 투여한 환자와 1년 이상의 정기사용 환자에게서 증가되었습니다.</li> <li>3개월 이상 프로톰펌프억제제 치료를 받은 환자들에게서 저마그네슘혈증이 드물게 보고 되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 감지 많이 나타났습니다. 대부분의 환자들에게 저마그네슘혈증의 치료로서 마그네슘보충 및 프로톰펌프억제제 투여 중단이 필요합니다. 따라서 치료가 필요하거나 다극산 또는 저마그네슘혈증을 유발하는 약물에, 이노제제를 병용투여하는 환자들은 치료 시약을 포함한 주석 마그네슘 소금 모니터링이 필요합니다. 중대한 이상반응은 경직, 부정맥, 발작을 포함합니다.</li> <li>프로톰펌프억제제로 인해 위내 산도가 감소하여 위궤양에도 보통 존재하는 세균의 수가 증가합니다. 이 약으로 치료할 때 설모발라, 칼라볼라비, 클로스트리듬 디피실레와 같은 세균에 의한 위궤양과의 감염 위험이 약간 증가할 수 있습니다. 이것은 클로스트리듬에 디피실레균성 설사 위험성 증가와 연관이 있으며 특히 일원환자에서 이러한 위험성이 증가되었다는 여러 관찰연구 결과가 보고되었습니다. 이러한 진단은 설사증세가 개선되지 않았을 때 고려되어야 합니다. 클로스트리듬에 디피실레균성 설사는 거의 모든 항균제 사용 중 보고되고 있습니다.</li> <li>역학적 특성상 발생 이상반응을 근거로 하면, 이 약은 운전능력이나 기계 조작능력 등에 영향을 주지 않을 것으로 예상됩니다. 그러나 졸음으로 민형성이 떨어질 수 있으므로, 운전이나 복잡한 기계 작동은 피하도록 합니다.</li> <li>메트르렉세이트: 프로톰펌프억제제와 메트르렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메트르렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용하는 경우 메트르렉세이트 그리고/또는 그 대체제의 혈청 농도가 상승 및 지속되어 메트르렉세이트의 독성이 나타날 수 있다는 문헌보고가 있습니다. 고용량의 메트르렉세이트를 사용하는 경우, 프로톰펌프억제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있습니다(상호작용항 참조).</li> <li>헬리코박터일리아의 박멸을 위한 항생제 병용요법으로 이 약과 같이 투여하는 항균제의 사용설명서를 참조해야 합니다.</li> <li>이 약의 정기투여로 인해 저염산증 또는 무위산증에 의해 비타민 B12 (사이아노코발라민) 흡수장애가 나타날 가능성이 있습니다.</li> <li>피부 및 전신홍반루푸스: 프로톰펌프억제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLD)과 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었습니다. 이러한 사례들은 새로 발생하거나 기존의 자기면역질환의 악화로 발생하였을 수 있습니다. 프로톰펌프억제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스였습니다. 프로톰펌프억제제를 복용한 환자에서 보고된 피부홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 아급성 피부홍반루푸스이며, 영아부터 노년에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수주에서 수년 이내에 발생하였습니다. 일반적으로 조직학적 결과는 정기검침이 없는 상태로 관찰되었습니다. 프로톰펌프억제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 덜 흔하게 보고되었습니다. 프로톰펌프억제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비마음유발성전신홍반루푸스 보다 더 가벼운 증세를 보입니다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노년에 이르기까지 초기 약을 치료 후 수일에서 수년 이내에 발생한다. 대다수의 환자는 발진이 나타났으나, 관절통과 혈구감소증도 보고되었습니다.</li> <li>역학적으로 지닌 것 보다 더 오랫동안 프로톰펌프억제제를 투여하지 않습니다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신홍반루푸스와 일치하는 증상이나 징후가 나타나면, 약을 복용을 중단하고 적절한 전문의에게 환자 평가를 의뢰합니다. 대부분의 환자들은 4~2주 내에 프로톰펌프억제제 중단이후 통증이 개선되었습니다. 혈청학적 검사(항혈체(Antinuclear antibody, ANA)에서 양성이든 나타날 수 있으므로, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상보다 해롭다는 시간이 더 소요될 수 있습니다.</li> <li>이 약의 투여로 인한 위내 산도의 감소는 혈청 크로모그린 A (Aserum chromogranin A, CgA)의 농도를 증가시킵니다. 따라서 이 약을 투여 중인 사람은 신경내분비종양 진단검사에서 위양성 결과를 야기할 수 있습니다. CgA검사 전 최소 14 일 전에는 이 약의 투어를 일시적으로 중단해야 하며, 검사자가 참고 상환치를 초치한 경우 재검사 시행을 고려하도록 합니다. 일반적으로 검사를 실시할 경우에는, 모니터링, 심할수록 참고 범위가 다르므로 농도의 측정등 동일한 실험실에서 실시해야 합니다.</li></ol></li> <li><b>상호작용</b> <ol style="list-style-type: none"><li>다른 프로톰펌프억제제 계열 약물과 마찬가지로, 이 약은 간대상기인 CYP-450계를 통해 대사됩니다. 건강한 성인을 대상으로 실시한 시험에서 이 약은 이복사분일 또는 CYP-450계에 의해 대사는 와르파린, 페니토인, 티오몰핀, 다이제담 등과 같은 약물과 임상적으로 유의한 상호작용을 나타내지 않았습니다.(다른 PPI 계열 약물의 임상적 오메프라졸의 경우에는 페니토인의 대사, 배설을 지연시켰다는 보고가 있습니다.) 이 약을 포함한 프로톰펌프억제제와 와르파린을 병용투여한 환자들에서 INR과 프로트롬빈 시간이 증가하였다는 보고가 있었습니다. INR과 프로트롬빈 시간의 증가는 비정상적출혈과 심지어 사망까지 초래할 수 있습니다.</li> <li>인체 간 마이크로솔과인 <i>in vivo</i> 시험에서 이 약은 CYP-450(CYP2C19와 CYP3A4)계 효소에 의해 대사되었습다. 이러한 시험에서 인체 내 라베프라졸의 혈중농도는 CYP3A4를 저해하거나 유도하지 않았습다. 인체 간 마이크로솔과인 <i>in vitro</i> 시험에서 이 약은 시클로스포린의 대사를 저해하였으며, 이때 IC50은 02μM0이었으며, 이 농도는 건강한 자환자가 20mg씩 14일간 복용한 후 측정되는 최고 혈중농도의 50배 이상의 농도입니다. 이러한 저해의 정도는 같은농도의 오메프라졸과 유사합니다.</li> <li>아타자나비르 – 건강한 자환자에 아타자나비르 300mg/리토나비르 100mg과 오메프라졸(40mg 1일 1회) 또는 아타자나비르 400mg과 란소프라졸(60mg 1일 1회)의 병용투여 시 아타자나비르 노출도가 실질적으로 감소하였습니다. 아타자나비르 흡수는 pH 의존적입니다. 이 약과의 병용투여는 연구되지 않았으나 기타 프로톰펌프억제제에서와 유사한 결과가 예상됩니다. 따라서 이 약을 포함한 프로톰펌프억제제를 아타자나비르와 동시에 투여하지서는 안 됩니다.</li> <li>이 약은 위산분비를 뛰어난게 또한 정기간 지속적으로 저해합니다. 위산농도에 따라 흡수에 차이가 있는 약물과는 상호작용이 있을 수 있습니다. 이 약과 병용투여 시 정상인에서 케토코나졸의 혈중농도는 약 30% 감소, 디카신의 최저혈중농도는 22%가 증가하였습니다. 또한 이 약과 이트라코나졸, 게피타담을 병용투여 시 이들 약물의 혈중 농도가 저하될 우려가 있습니다. 따라서 이러한 약물과 이 약을 병용투여하여 용량조절이 필요할 경우, 환자별로 모니터링하여 결정하도록 합니다.</li> <li>임상시험에서 제산제와 이 약 병용 시 제산제와의 상호작용을 확인하기 위해 실시된 시험에서 약제형 제산제와 상호작용이 관찰되지 않았습니다. 수산히말루미드(졸음, 수산화마그네슘 함유 제산제와 이 약을 동시에 병용 투여한 경우와 제산제 투여 1시간 후에 복용한 경우 평균 혈중농도곡선하면적이 각각 8%, 8% 저하되었다는 보고가 있습니다).</li> <li>저지방 식이를 섭취한 일부의 임상시험에서 고지방도 임상적으로 상관없는 상호작용이 없었습니다. 고지방 식이와 함께 이 약을 투여 시 이 약의 흡수가 4시간 이상까지 지연될 수 있지만 흡수 정도(AUC)와 최고 혈중농도는 변화 없습다.</li> <li>항생제와의 병용 치료: 16명의 건강한 자환자에게 이 약 20mg과 아목사실린 1,000mg, 클라리트로마이신 500mg을 단독 혹은 병용 투여하고 고자 시험을 시행하였습니다. 클라리트로마이신과 아복사실린의 AUC와 최고 혈중농도는 단독용량과 유사하였습니다. 라베프라졸의 AUC와 최고혈중농도는 각각 11%, 34% 증가하였으며 14~히도트릭스클레리트로마이신클라리트로마이신의 활성 대체제의 AUC와 최고혈중농도는 단독 투여 시의 값에 비해 각각 42%, 46% 증가되었습니다. 이 라베프라졸과 14-히도트릭스클라레리트로마이신 노출의 증가는 임상적으로 유의하지 않은 것으로 보입니다.</li> <li>이상반응 사례 보고, 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후향적 연구 등에서 메트르렉세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메트르렉세이트의 사용상의 주의사항 참조)와 프로톰펌프 억제제를 병용하는 경우 메트르렉세이트 그리고/또는 그 대체인 히도트릭스메트르렉세이트의 혈청 농도가 상승 및 유지되어 메트르렉세이트의 독성이 나타날 수 있다고 보고되었습니다. 그러나 고용량의 메트르렉세이트와 프로톰펌프억제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았습니다.(일반적 주의항 참조)</li> <li>헬리코박터일리아의 박멸을 위한 항생제병용요법: 클라리트로마이신 및/또는 에리트로마이신을 피모지드와 병용 투여시 심부상맥(OT연장, 심실성 빈맥, 심실세동, Torsades de pointes포함)이 나타나고 이는 클라리트로마이신 및 에리트로마이신에 의해 이들 약물의 간대사기 방해를 받기 때문으로 외국에서 시판 후 조사결과 보고되었으며 치명적인 사례도 보고되었습니다.</li> <li>이 약과 릴라비린의 병용 시 릴라비린의 혈장농도가 한자회 감소할 수 있으므로(위장 pH 증가 병용 투여해서는 안됩니다. 이는 릴라비린의 치료효과를 저하시킬 수 있습니다.</li></ol></li> <li><b>입부 및 수유부에 대한 투여</b> <ol style="list-style-type: none"><li>사람의 임신에서 이 약의 안전성에 대한 데이터는 없습니다. 이 약은 임신중에 급기민니다(동물실험에서 임신 랫트의 기관형성기에 경구투여 시(400mg/kg/day) 태아의 골화 지연, 분만 시 착상수, 생중추수와 분만율의 감소, 출생자의 체중중기량 저하와 open-field test에서 시행횟수와 구역이행수와의 감소가 관찰되었으며, 분만 전 · 후에 정맥투여 시(30mg/kg/day) 출생자의 지속적인 체중저하가 관찰되었습니다. 임신 트카이 기관형성기에 정맥투여 시(30mg/kg/day) 태아의 체중 저하, 골화지연이 관찰되었습니다.).</li> <li>이 약이 사람의 모유로 이행되지는 않거나 있지 않습니다. 수유부에서 어떠한 연구도 행해지지 않았습니다. 따라서 이 약물 수유중에 사용해서는 안 됩니다(동물실험에서 유중농도에 분비되는 것이 보고되었고, 랫트의 분만 전 후에 정맥투여(30mg/kg/day) 출생자의 체중저하가 관찰되었습니다.).</li></ol></li> <li><b>고령자에 대한 투여</b> <ul style="list-style-type: none"><li>이 약은 주로 간장애에서 대외되지만 고령자는 간기능이 저하되어 있는 경우가 많고 이상반응이 나타날 수 있으므로 소화기증상등의 이상반응(이상반응항 참조)이 나타난 경우에는 휴약하는 등 신중히 투여합니다.</li></ul></li> <li><b>소아에 대한 투여</b> <ul style="list-style-type: none"><li>소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다(사용경험이 없습니다.).</li></ul></li> <li><b>임상임상시험에의 영향</b> <ul style="list-style-type: none"><li>간효소증가와 관련된여 드물게 발생한 경우를 제외하고 심할수록 시험결과 수치에 특별히 비정상적인 결과는 없었습니다.</li></ul></li> <li><b>고령부우에서 체지</b> <ul style="list-style-type: none"><li>현재까지는 의외로 과량투여한 경험은 없습니다. 과량투여에 대한 경험이 제한적입니다. 확인된 최고 투여량은 60mg 1일 2회 혹은 160mg 1일 1회를 넘지 않습니다. 일반적으로 영향을 경미하며 다른 의학적 처치 없이 기억됩니다. 특별한 해독제에 대해 알려진 바 없습니다. 라베프라졸나트륨은 단백질결합률이 아주 높아, 쉽게 투석되지 않습니다. 과량투여한 경우 중생에 따른 치료를 실시하고, 전체적인 보조요법을 실시하도록 합니다.</li></ul></li> <li><b>회중상의 주의</b> <ul style="list-style-type: none"><li>이 약을 씹거나 부서어 복용하지 않도록 하며, 정제를 한 번에 삼켜 복용합니다.</li></ul></li> <li><b>12.모란 및 취급상의 주의사항</b> <ol style="list-style-type: none"><li>어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관합니다.</li> <li>다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 문제에서 비롯적이지 않도록 이를 주의합니다.</li></ol></li> <li><b>기타</b> <ol style="list-style-type: none"><li>다른 프로톰펌프억제제 계열(오메프라졸)에 대해 외국에서 시력장애가 나타났다는 보고가 있습니다.</li> <li>다른 프로톰펌프억제제 계열(오메프라졸, 란소프라졸)에 대해 랫트 정기간 경구투여한 독성시험에서 위에 카르티노이드가 발생했다는 보고가 있고 이 약에서는 Enterochromatin-like세포(ECLC세포)와 과활성이 보고되었습니다.</li> <li>동물실험(랫트 경구투여 25mg/kg/일)에서 갑상선종양 및 혈중티록신이 증가했다는 보고가 있으므로 사용 시 갑상선기능에 주의하십시오.</li> <li>새근을 이용한 <i>in vivo</i> 복귀 돌연변이시험에서 약한 유전자형이 유발물질로 판명되었습니다.</li> <li>동물실험에서 항원성을 나타내는 것으로 보고되었습니다.</li> <li>동물실험 자료에서 라베프라졸나트륨의 LD50는 단회경구 투여시 마우스에서 1,000mg/kg, 랫트에서 1,300mg/kg 이었습니다. 라베프라졸나트륨의 치사량은 단회 경구투여 시 개에서 2,000mg/kg [사망 권장용량(에, 20mg/day)]의 약 2,500~5,000배, 단회 정맥투여 시 마우스에서 200mg/kg, 랫트에서 160mg/kg 이었습니다. 마우스에서 100mg/kg, 랫트에서 300mg/kg, 개에서 250mg/kg 씩의 초회 경구용량 투여후 피크 혈장 농도는 사람에서의 피크 혈장 농도(Cmax&lt;427ng/mL)의 8~37배 이었습니다.</li></ol></li> <li><b>의약품동등성시험 정보*</b> <ol style="list-style-type: none"><li>시험약 라베프라졸나트륨20밀리그렘(한국콜마(주))과 대조약 파라에트정20밀리그렘(라베프라졸나트륨(주)한국얀센)을 2x4 반복교차시험으로 각 12회씩 건강한 성인 39명에게 공복 시 경구 투여하여 혈중 라베프라졸을 측정된 결과, 대조약 Cmax의 시험대당자 개체 내 변동계수가 50%이었습니다. 비교평가항목치AUC를 로그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차이 90%신뢰구간[*] kg 0.8에서 kg 1.26 이내이며, 비교평가항목치Cmax를 로그 변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차는 log0.8에서 kg 1.25내이므로, 변동계수 50%에</li></ol></li></ol></div>	

해당하는 Cmax의 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간[\*] log0.68940에서 kg1.43910내이므로, 의약품동등성시험기준 제 17조제4항에 따라 생물학적으로 동등함을 입증하였습니다.

구 분	비교평가항목		참고평가항목		
	AUC0-12h (ng · hr/mL)	Cmax (ng/mL)	Tmax(hr)	t1/2(hr)	
대조약	파라에트정20밀리그렘(라베프라졸나트륨(주)한국얀센)	1122 ± 607	582.6 ± 275.1	4.00 (1.50 ~ 10.00)	1.57 ± 0.50
시험약	라베프라졸나트륨정20밀리그렘(한국콜마(주))	1161 ± 570	622.4 ± 258.3	4.00 (2.00 ~ 8.00)	1.47 ± 0.46
기준	90% 신뢰구간*		AUC	Cmax	Tmax
	log0.9~log1.26	log0.6894~log1.4319 (변동계수**50%)			
		log 0.9832 ~ 1,1284	log 1,0014 ~ 1,2439	-	-
로그변환한 평균치의 차		log1.0568	log1.1161	-	-

(AUC, Cmax, t1/2; 평균값±표준편차; Tmax; 중앙값(범위), n=39)
AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 측정시간 1까지의 혈중농도-시간곡선하면적
Cmax: 최고혈중농도
Tmax: 최고혈중농도 도달시간
t1/2: 말단 소실 반감기
\* 비교평가항목을 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간
\*\*대조약의 Cmax의 시험대당자 개체 내 변동계수(%) =

100√exp[(로그변환한 대조약 Cmax의 개체내 표준편차]²-1

\* 이 약은 한국콜마(주) 라베프라졸나트륨정20밀리그렘과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제조방법으로 전 공정을 한국콜마(주)에 위탁 제조하였음.

[저장방법] 기밀용기, 실온(1~30℃)보관
[제조단위] 28정입(4주/PTP2x)
[포장지] 한국콜마(주) 세정특별시지치시 천연의 산단길 245
[제조외역지] 콜마파마(주) 충청북도 제천시 바이오밸리2로 93

※ 자세한 의약품 정보는 식품의약품안전처 의약품통합정보시스템(<https://ne.drug.mfds.go.kr/>)의 '의약품등 제품정보'란을 통해 확인하실 수 있습니다.
※ 본 의약품은 우수의약품제과 및 품질평가기중(KGMP)에 따라 엄격한 품질검사를 필한 제품입니다. 만약 변질, 변패 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통하여 교환하여 드립니다.

※ 의약품을 사용하기 전에 첨부문서를 주의깊게 읽고, 첨부문서를 의약품과 함께 보관하여 주십시오.

※ 제품 개봉 및 취급 시, 포장지에 상처를 입거나 포장재를 삼키지 않도록 주의하십시오.

※ 부작용 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원(1644-6223)

	<b>고객문의</b>	전화: 080-640-0088
		최종개정연일 : 2020.09.28

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>

<b>[제 조 자]</b>	<b>kolmar</b>	<b>한국콜마(주)</b>
<b>[제조외역지]</b>	<b>kolmar</b>	<b>콜마파마(주)</b>