고중성지방치료제, 활성형 Fenofibric acid

耐上人IE®

(페노피브릭산)

【**원료약품의 분량**】 1캡슐 중

유효성분 : 페노피브릭산(별규) ····· 135mg

첨가제(타르색소) : 청색 2호 첨가제(동물유래성분) : 젤라틴(소, 뼈)

기타 첨가제: 에틸셀룰로오스, 카라기난, 캡슐, 탄산마그네슘, 탤크, 폴리에틸렌글리콜6000,

히프로멜로오스

[성 상]

연한 노란색의 과립이 들어 있는 상부 어두운 파란색, 하부 노란색의 경질 캡슐제

【효능·효과】

원발성고지혈증의 치료: 고콜레스테롤혈증(IIa형), 고콜레스테롤혈증과 고트리글리세라이드 혈증의 복합형(IIb형), 고트리글리세라이드혈증(IV형)

【용법·용량】

성인: 페노피브릭산으로서 1일 1회 135mg(1캡슐)을 경구투여 하되, 반드시식이요법을 병행한다. 이 약은 식사와 무관하게 투여할 수 있다.

【사용상의 주의사항】

1. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 중증의 간기능장애 환자, 담낭질환 환자
- 2) 중증의 신기능장애 환자
- 3) 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인, 수유부
- 4) 이 약에 과민증인 환자

2. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 신기능장애 또는 그 병력이 있는 환자
- 2) 간기능장애 환자
- 3) 저알부민혈증(신증후군) 환자
- 4) 소아

3. 부작용

- 1) 간장: 트랜스아미나제치 상승, 담석증, 드물게 간종대, 매우 드물게 담즙 울체성 간염이 나타날 수 있다. ALT가 100IU이상 상승하면 투여를 중지한다.
- 2) 피부: 드물게 가려움증, 피부발진, 탈모가 나타날 수 있다.
- 3) 신경계: 어지러움, 두통, 무력감, 고체온이 나타날 수 있다.
- 4) 골격근: 때때로 CPK 상승, 근육통, 근경련이 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 감량 또는 휴약한다. 또한 매우 드물게 관절통, 과량투여시 횡문근융해증이 나타날 수 있다. 특히 신기능장애 환자는 근육통, 무력감, CPK 상승, 혈중 및 뇨중 미오글로빈 상승을 특징으로 하는 횡문근융해증 및 이에 수반되는 급격한 신기능 악화가 나타날 수 있으므로 주의한다.
- 5) 과민증: 광과민성 습진 등의 광독성, 광과민성 반응이 나타날 수 있다.
- 6) 소화기계: 구역, 구토, 설사, 복부팽만감, 상복부통, 소화불량, 식욕부진, 때때로 변비 등의 위장장애가 나타날 수 있다.
- 7) 혈액: 헤모글로빈감소, 매우 드물게 백혈구감소, 호산구증가증이 나타날 수 있다.
- 8) 신장: 장기투여시 혈청 크레아티닌치의 상승이 나타날 수 있다.
- 9) 기타: 피로, 호산구성 폐렴, 심실성 부정맥, 매우 드물게 성기능 장애, 체중 증가가 나타날 수 있다.

4. 일반적 주의

1) 신기능 장애가 있는 환자에서는 급격한 신기능 악화를 수반한 횡문근융해증이 나타날 수 있으므로 투여받은 환자의 신기능을 검사하여 투여 여부를 결정하고 혈청 크레아티닌치에 따라 감량 또는 투여간격 연장 등 적절한 처치를 한다.

- 2) 투여전 충분한 검사를 실시하고 고지혈증임을 확인한 후에 투여를 고려한다.
- 3) 투여전 미리 식이요법을 실시하고 운동요법이나 고혈압, 흡연 등 허혈성 심장병에 대한 위험인자 경감 등도 충분히 고려한다.
- 4) 투여중에 혈중 지질 농도를 정기적으로 검사하고 (3개월 정도 투여하여도) 치료효과가 인정되지 않는 경우에는 투여를 중지 한다.
- 5) 급성 과민증: 아나필락시스 및 혈관부종이 페노피브레이트 국외 시판후 조사에서 보고되었다. 일부 사례에서, 과민반응이 생명을 위협하였으며 응급치료를 요하였다. 환자에게 급성 과민반응의 증상이나 증후가 나타날 경우 즉각 진찰을 받고 이 약의 투여를 중지한다.

지연성 과민증: 페노피브레이트 투여 후 수일-수주 후 DRESS 중후군을 포함한 중증 피부부작용(SCAR)이 국외 시판후 조사에서 보고되었다. DRESS 사례는 피부반응(예, 탈락 피부염) 및 호산구증가증, 발열, 전신성 장기 침범(systemic organ involvement)(신장, 간, 호흡기)의 조합과 관련되었다. SCAR이 의심될 경우 이 약은 투여를 중단하여야하며 적절한 치료가 고려되어야 한다.

5. 상호작용

- 1) HMG-CoA 환원효소 저해제(로바스타틴 등)와 병용투여시 횡문 근융해증의 가능성이 증가할 수 있으므로 주의하고 가능하면 병용투여를 피하는 것이 바람직하다.
- 2) 항응고제의 작용을 증감시킬 수 있으므로 프로트롬빈시간에 따라 항응고제의 용량을 조절 (이 약 투여 초기에는 항응고제의 양을 1/3 정도 감량)하는 등 신중히 투여한다.
- 3) 경구용 혈당강하제 및 인슐린의 작용을 증강시킬 수 있으므로 용량을 조절한다.
- 4) 이 약은 요산배설작용이 있으므로 요산치료제와 병용 투여하는 경우에는 용량을 조절하는 등 신중히 투여한다.
- 5) 경구용 피임약(에스트로겐제제)은 혈중 지질농도를 증가시킬 수 있으므로 이 약과 병용투여하는 경우에는 의사와 상의한다.
- 6) 말레인산수소퍼헥실린, MAO 저해제 등 간독성의 위험이 있는 약물과 병용투여하지 않는다.
- 7) 면역억제요법 중인 장기이식 환자에서 이 약의 병용투여시 드물게 혈청 크레아티닌치 상승을 수반하는 가역적인 신기능 손상이 보고되어 있으므로 이러한 경우에는 신기능을 면밀히 관찰하고 실험실 실험 결과 이상이 확인되면 투여를 중지한다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신중(특히 임신 3개월 이후)에 투여시 태아에 축적되어 태아독성을 유발할 위험성이 있으므로 임부 또는 임신하고 있을 가능성이 있는 부인에는 투여하지 않는다.
- 2) 모유중으로의 이행이 알려진 바 없으므로 수유중에는 투여를 피한다.

7. 소아에 대한 투여

배뇨곤란이 나타날 수 있다.

8. 기타

설치류에 장기투여시 간종양의 발생이 보고되어 있다.

【저장방법】

【포장단위】

30캡슐/병, 300캡슐/병



【제품문의처】

한미약품(주) 소비자상담실: 080-916-9000 (수신자요금부담) ※ 부작용 피해구제 신청: 한국의약품안전관리원(1644-6223)

- ※ 본 제품은 공정거래위원회 고시 소비자분쟁해결기준에 의거 보상받을 수 있습니다. (구입 시 사용기한 또는 유통기한이 경과되었거나 변질· 변패·오손된 제품은 구입처를 통하여 교환 또는 환불하여 드립니다.)
- ※ 사용기한이 경과한 제품을 복용하지 마십시오.





※ 주의

- 1. 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 2. 오용을 막고 품질의 보존을 위하여 다른 용기에 바꾸어 넣지 마십시오.
- 3. 처방된 증상, 처방된 환자 이외에는 사용하지 마십시오.
- 4. 충분한 양의 물과 함께 복용하십시오.
- 5. 캡슐을 까서 복용하지 마십시오.
- 6. 개봉 후 충진물이 있을 경우 완전히 제거하고 사용하시기 바라며, 개봉 후 뚜껑을 잘 닫아 보관하십시오. (실리카겔 (건조제)을 먹지 마십시오.)

제품 개봉 시 또는 취급 시에 포자재(용기, 케이스)에 상처를 입을 수 있으니 주의하십시오.

설명서 개정연월일: 2020. 07. 15

Hanmi 한미약품(주)

(본사)서울특별시 송파구 위례성대로 14 (공장)경기도 화성시 팔탄면 무하로 214

- ※ 의약품을 사용하기 전에 사용자께서는 설명서를 주의깊게 읽으시고, 설명서를 의약품과 함께 보관하십시오.
- ※ 이 제품설명서 작성(개정)연월일 이후 변경된 내용은 한미약품(주) 홈페이지(www.hanmi.co.kr)의 제품정보 또는 제품문의처 전화를 통해 확인하실 수 있습니다.

Data info		Color info	Printing info
Туре	설명서	군청	
Materia l			
Coating			
Size(LxWxH/mm)	210X297		
Date(Y/M/D)	2020/08/27		
Country	대한민국		
Memo			
동물유래성분 추가			※오버프린팅없음!!
			※PDF파일로 인쇄교정본을 대신합니다.
			인쇄시 PDF파일과 인쇄 대조 바랍니다