

로나센[®] 정 2mg/4mg/8mg

(블로나세린)

【원료약품 및 그 분량】 1정 중

- 로나센정2mg : 유효성분 : 블로나세린(별규) 2.0mg
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(기원동물: 소, 시용부위: 젖)
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스
- 로나센정4mg : 유효성분 : 블로나세린(별규) 4.0mg
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(기원동물: 소, 시용부위: 젖)
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스
- 로나센정8mg : 유효성분 : 블로나세린(별규) 8.0mg
- 첨가제(동물유래성분) : 유당수화물(기원동물: 소, 시용부위: 젖)
- 기타 첨가제 : 경질무수규산, 미결정셀룰로오스, 스테아르산마그네슘, 저치환도히드록시프로필셀룰로오스, 히드록시프로필셀룰로오스

【성상】 흰색의 원형 정제

【효능·효과】 정신분열증

【용법·용량】 성인 : 1회 4mg, 1일 2회 식후에 경구투여하며 천천히 증량한다. 유지용량으로서 1일 8~16mg을 1일 2회, 식후 분할투여 한다. 이 약의 흡수는 식사의 영향을 받기 쉬우므로 반드시 식후에 복용하도록 한다. 투여량은 최소 필요량이 되도록 환자마다 신중하게 관찰하여 조절하고, 1일 최대용량으로서 24mg이 넘지 않도록 한다.

【사용상의 주의사항】

1. 경고
 - (1) 외국에서 실시된 인자증에 관련된 정신병증상(성인 의 효능 효과)을 지닌 고령의 환자를 대상으로 한 17기 임상 시험에서 비정형 항정신병약 투여군은 위약(placebo) 투여군과 비교하여 사망률이 1.6~1.7배 높았다는 보고가 있다. 또한 외국에서의 관찰조사에서 정형 항정신병약도 비정형 항정신병약과 마찬가지로 사망률 상승에 관여한다는 보고가 있다.
 - (2) 뇌혈관 질환 이상반응을 유발 증가 : 일부 비정형 항정신병 약물을 복용하고 있는 치매환자에 대한 무작위, 위약대조 임상 시험 결과 뇌혈관 질환 발생 위험이 세 배 가량 증가하는 것으로 나타났다. 위험률이 높아지는 이유는 알려져 있지 않다. 다른 항정신병 약물을 사용하거나 다른 환자에 사용할 경우에도 이런 현상이 나타날 가능성을 배제할 수 없다. 따라서 이 약을 뇌졸중 위험요소를 가진 환자에게 사용할 때 특별한 주의가 기울여야 한다.
 - (3) 정맥혈전증 위험 : 항정신병 약물 사용자 이상반응으로 정맥혈전증이 보고된 바 있다. 항정신병 약물을 투여 받은 환자들에서 정맥혈전증에 대한 후천적 위험요소가 자주 나타내며 따라 이 약을 사용하지 전과 사용 하는 중에 정맥혈전증을 일으킬 수 있는 모든 위험요소를 확인해야 하며 예방 조치를 취해야 한다.

2. 다음 환자에게 투여하지 말 것
 - (1) 혼수상태의 환자(혼수상태가 악화될 우려가 있다)
 - (2) 비르비탈신 같은 중추신경계(CNS) 억제제의 강한 영향 하에 있는 환자(중추신경억제 작용이 증강된다)
 - (3) 아드레날린, 아질제 항진균제(이트라코나졸, 보리코나졸, 미코나졸, 플루코나졸) 또는 HIV protease 억제제

제(리토나비어, 로피나비어/리토나비어, 네플리나비어, 사쿠나비어, 다루나비어, 아타자나비어), 코비시타드 등을 투여받는 환자(“약물 상호작용”항 참고)

- (4) 이 약의 성분과 과민증이 있는 환자
- (5) 이 약은 유당을 함유하고 있으므로, 갈락토스 불내성(galactose intolerance), Lapp 유당분해효소 결핍증(Lapp lactase deficiency) 또는 포도당-갈락토스 흡수장애(glucose-galactose malabsorption) 등의 유전적인 문제가 있는 환자에게는 투여하면 안 된다.
3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것
 - (1) 심혈관계 질환, 저혈압 또는 이런 증상이 의심되는 환자(혈압이 일시적으로 떨어질 수도 있다)
 - (2) 파킨슨병 환자(추체외로 증상이 악화될 우려가 있다)
 - (3) 간질 등의 경련성 질환 또는 이들 질환의 병력이 있는 환자(경련의 역치를 저하시킬 우려가 있다)
 - (4) 자살 시도 또는 자살 관행에 환자증상을 악화시킬 우려가 있다)
 - (5) 강장에 현재약품의 혈중 농도가 증가할 수 있다)
 - (6) 당뇨병, 당뇨병 병력, 당뇨병의 가족력, 고혈당 또는 비만과 같은 당뇨병의 위험 인자를 가진 환자(혈당수치가 높아질 수도 있다)
 - (7) 고령자(“고령자에 대한 투여”항 참고)
 - (8) 저체중 신생아, 신생아, 영아, 유아 또는 소아(“소아에 대한 투여”항 참고)
 - (9) 약물 과민증 환자
 - (10) 탈수증 또는 영양결핍으로 인한 신체적 피로상태의 환자(신경이원악성중후군이 발생할 수도 있다)
 - (11) 입부 또는 인신하고 있을 가능성이 있는 부인 및 수유부
4. 이상반응

실질적 이상반응들을 포함한 이상반응은 이 약의 허가 이전에 실행된 임상시험에서 891명의 환자중 673명(75.5%)에서 관찰되었다. 관찰된 주요 이상반응은 다음과 같다 : 떨림, 운동완만, 침분비과다 등의 증상을 포함하는 파킨슨 증후군(35.0%); 정좌불능증(24.1%); 불면증(22.4%); 프로락틴 상승(19.6%); 운동장애(14.0%); 졸음(11.8%); 불안/초조감/화를 잘낸다(11.2%)

(1) 임상적으로 중요한 이상반응

 - 1) 신경이원 악성중후군(5% 미만) - 만약 무동성 무연축(움직이거나 말을 하지 못함), 심각한 근육 경직, 연하 곤란, 빈맥, 혈압변동, 발한 등의 증상이 열을 동반해서 나타나는 경우에는, 투여를 중단하고 응급 병치하고 손실된 수분을 보충하는 등의 방법으로 전신에 대한 신체 보호를 함께 하면서 적절한 치료를 해야 한다. 신경이원악성중후군은 백혈구 증가와 혈청 CK(CPK)의 상승에 의해 미오글로빈뇨를 동반하는 신장기능의 손상이 자주 나타난다. 의식장애, 호흡곤란, 순환 저하, 탈수 또는 급성 신부전을 동반하여 고열이 계속되는 경우에는 사망할 수도 있다.
 - 2) 자연성 운동장애(5% 미만) - 장기투여는 비자발적인 입주변 근육의 움직임을 일으킬 수도 있다. 만일 이러한 증상이 계속 된다면, 용량을 줄이거나 의 투여를 중지하는 것을 고려해야 한다. 투여를 중단한 이후에도 증상이 계속되는 경우가 있다.
 - 3) 마비성 징폐색(빈도는 알려지지 않음) - 장의 마비(식욕감퇴, 구역/구토, 심한 설사, 복부 팽만, 무기력, 장내운동의 정체와 같은 징후와 증상을 포함)는 마비성 징폐색으로 발전할 수도 있기 때문에, 마비성 징폐색이 관찰되면 투여의 중단과 같은 적절한 처치가 이루어져야 한다. 또한, 개를 이용한 동물시험에서 이 약의 구두투여 작용으로 무중상의 구역/구토가 유발될 수도 있으므로 주의한다.
 - 4) 항이노르르 분비이상 증후군(SIADH)빈도는 알려지지 않음) - 저나트륨혈증, 저삼투성, 나트륨 배설과 과분비, 고장노, 경련, 의식장애 등의 징후와 증상을 동반하는 항이노르르 분비이상 증후군이 나타날 수 있다. 만약 이러한 징후와 증상들이 계속된다면, 이 약의 투여를 중단하고 수분섭취 제한과 같은 적절한 치료를 한다.
 - 5) 횡문근융해증(빈도는 알려지지 않음) - 횡문근융해증은 근육통, 허약한 느낌, CK(CPK) 상승, 혈중 미오글로빈 상승, 나트륨 미오글로빈 상승 등이 관찰되었을 때 나타날 수 있기 때문에 투여 중단과 같은 적절한 요법이 시행되어야 한다. 또한 관리는 횡문근융해증에 의한 급성 신부전의 발생을 피하도록 주의한다.
 - 6) 무라미구증, 백혈구 감소(빈도는 알려지지 않음) - 무라미구증, 백혈구 감소가 나타날 수 있으므로 주의있게 모니터링한다. 이상이 관찰되면 투여 중단 등의 적절한 처치가 필요하다.
 - 7) 간 기능 장애(빈도는 알려지지 않음) - AST(GOT), ALT(GPT), γ -GTP, ALP, 빌리루민 상승 등을 동반하는 간 기능 장애가 나타날 수 있으므로 환자를 주의 깊게 관찰하고 이상이 나타나면 이 약의 투여를 중지하는 등 적절한 처치를 한다.

- (2) 유시약품에서의 중요한 이상반응
 - 1) 고혈당, 당뇨병성 케토산증, 당뇨병 혼수 - 다른 항정신병약의 투여는 당뇨병성 케토산증과 혼수를 일으킬 수도 있는 고혈당, 당뇨병을 증대시킨다고 보고되어 왔다. 이 약의 투여는 혈당수치를 상승시킬 수 있다. 그러므로, 목마름, 다뇨, 다뇨, 빈뇨와 같은 징후와 증상에 대한 신중한 주의를 기울이고 면밀하게 모니터링 되어야 한다. 또한 혈당수치 모니터링 또는 다른 방법으로 주기적 혈당을 관찰하여야 한다. 만일 비정상이 관찰되면, 이 약의 투여를 중단하고 인슐린의 투여와 같은 적절한 처치를 한다(“신중투여와 일반적인 주의사항”항 참고)
 - (3) 고 의의 이상반응 - 다음의 이상반응이 관찰된다면, 환자의 상태에 따라 용량의 감소 또는 투여 중단과 같은 적절한 처치를 한다.

분류	5% 이상 또는 빈도가 알려지지 않음 (<) : 빈도가 알려지지 않은 경우)	<5%
과민반응 ¹⁾		발진, 습진, 가려움증
심혈관계 ²⁾		혈안저하, 기립성 저혈압, 혈압 상승, 심전도 이상(QT간격의 지체와 T-wave의 변화들), 빈맥, 서맥, 부정맥, 심실성 기외수축, 심실성 기외수축, 가슴 두근거림, 심박수 감소
추체외로 증상 ³⁾		근육긴장이상(경직사경, 알콜연축, 인두연축, 지궁연축, 안구운동발작, 팔요양강직)
간		AST(GOT), ALT(GPT), γ -GTP, LDH, ALP, 빌리루민 상승, 간기능 이상
눈	<광선공포증>	조절장애, 시야흐림
소화기계	변비, 식욕저하, 구역	구토, 식욕증가, 설사, 상복부부종, 복부부종, 위장장애, 복부팽만, 입술염
내분비계	프로락틴 상승	월경 이상, 유즙분비장애, 사정장애, 여성형 유방, 발기부전
비뇨기계		배뇨 곤란, 요정체, 요실금, 빈뇨증
정신신경계	불면증, 불안/초조/화, 졸음, 어지러움/현기증, 둔한 두통/두통, 흥분(‘순발지력’), (자살 시도)	과진정, 과억제, 우울, 환각/환청, 망상, 피해망상, 수면장애, 비정상적 행동, 운동과다증, 뇌도(EEG)이상, 초조 상태, 의식 장애, 강정 이상, 언어장애, 수다스러움, 긴장, 경련
혈액		백혈구 증가, 호중구 증가, 백혈구 감소, 림프구 감소, 적혈구 증가, 빈혈, 적혈구 감소, 헤모글로빈 감소, 헤마토크릿 감소, 혈소판 증가, 혈소판 감소, 무정형 림프구
그 외	전신권대, 목마름, 허약한 느낌, (부종),	발한, 발열, 체중증가, 체중감소, 가슴통증, 기침, 두근, 인면 부종, 흡인성 폐렴, 저체중, CK(CPK) 상승, 트리클로리세라아제, 혈중 콜레스테롤 상승, 혈중 인슐린 증가, 혈중

〈중독〉, 〈탈모〉	인지질 증가, 혈당 증가, BUN증가, 혈중 총 단백질 감소, 혈중 칼륨 증가, 혈중 칼슘 감소, 혈중 나트륨 감소, 노년백질 양성, 뉴로발빈 양성, 뇨당 양성
------------	---

- 1) : 만약 비정상성이 관찰될 경우, 약물 중단과 같은 적절한 조치가 이루어져야 한다.
- 2) : 이 약을 투여받는 환자의 상태는 주의깊게 관찰되어야 한다.
- 3) : 명시된 증상을 중 환자라도 나타나면, 용량을 줄이거나 항파킨스약을 복용하는 것과 같은 적절한 조치가 이루어져야 한다.
- 4) 혈전색전증(폐색전증과 심부정맥혈전증 포함, 빈도불명)이 나타날 수 있다.
- 5) 국내 시판용 조사 결과

1) 국내에서 재삼사를 위하여 6년 동안 3,120명을 대상으로 실시한 시판 후 조사 결과, 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 11.96%(373/3,120명, 총 534건)로 보고되었다. 이 중 중대한 이상사례의 발현율은 0.48%(15/3,120명, 총 21건)로 양성 0.13%(4/3,120명, 4건), 불명증, 우울증, 정신분열병약학, 환각, 환청 0.06%(2/3,120명, 2건), 뇌진전, 불안, 자궁내막증, 자궁선유종, 자살 시도, 정좌불능증, 충동조절장애 각각 0.03%(1/3,120명, 1건)로 보고되었다. 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 중대한 이상사례는 0.10%(3/3,120명, 총 3건)로 불명증, 우울증, 정좌불능증 각각 0.03%(1/3,120명, 1건)이 보고되었다. 예상하지 못한 이상사례의 발현율은 인과관계와 상관없이 1.54%(48/3,120명, 총 50건)로 보고되었으며, 감기 0.16%(5/3,120명, 5건), 소화불량 0.13%(4/3,120명, 4건), 공격성, 충동적행동, 충동조절장애 각각 0.06%(2/3,120명, 2건), 갑상선기능 약화, 건성안, 간손상, 결막염, 공격성약학, 기어짐장애, 과민성, 관절통증, 구울림, 뇌진전, 다리저림, 등통증, 대변실금, 입막정맥혈전증, 목, 목/어깨통증, 몸의통증, 방광염, 부비동염, 비염, 신경성, 안면마비, 외과근 질환, 위식도역류, 위염, 자궁내막증, 자궁선유종, 자루성피부염, 코피, 콧물, 파킨슨증약학, 팔다리저림, 피로, 피부경화증, 허혈염 각각 0.03%(1/3,120명, 1건)로 조사되었다. 이 중, 이 약과 인과관계를 배제할 수 없는 예상하지 못한 이상사례 발현율은 0.38%(12/3,120명, 총 12건)로 소화불량 0.06%(2/3,120명, 2건), 갑상선기능약화, 기어짐장애, 과민성, 다리저림, 대변실금, 몸의통증, 위식도역류, 파킨슨증약학, 팔다리저림, 허혈염 각각 0.03%(1/3,120명, 1건)이 보고되었다.

2) 재삼사 이상사례 분석평가 결과 : 이 약에 대한 국내 재삼사 이상사례 및 자발적 부작용 보고자료를 국내 시판 허가된 모든 의약품에 대상으로 보고된 이상사례 보고자료와 재삼사 종료시점에서 통합평가한 결과, 다른 모든 의약품에서 보고된 이상사례에 비해 이 약에서 통계적으로 유의하게 많이 보고된 이상사례 중 새로 확인된 것들은 다음과 같다. 다만, 이 결과가 해당상분과 다음의 이상사례간에 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다. • 피부 및 피하조직계 : 표피용해괴사 • 정신계 : 무기력

5. 일반적인 주의
 - (1) 졸음, 주의력 • 집중력 • 반사운동능력 등의 저하가 발생하는 경우가 있으므로, 이 약을 투여 중인 환자가 자동차 운전 등과 같은 위험한 기계를 조작할 때에는 주의해야 한다.
 - (2) 흥분, 과대성, 적개심과 같은 정신분열증의 증상을 악화시킬 가능성이 있으므로, 이 약을 복용한 환자들의 상태를 주의깊게 관찰해야 한다. 만약 이러한 증상이 악화되면, 대체요법 같은 적절한 조치가 이루어져야 한다.
 - (3) 이 약은 간호소에 의해 즉시 대사되고, 약물 투여 후 혈중 농도가 급격하게 상승할 우려가 있으므로, CYP3A4를 강하게 억제하는 약제(이질계 항진균제 또는 HIV protease 억제제)를 투여받는 환자에게는 투여하지 않는다(약물상호작용 포함). 간장애 환자(신중투여 참고), 노인 환자(노인에 대한 투여 참고), CYP3A4를 억제하는 약물을 투여받는 환자들은 혈중 약물의 농도가 상승할 가능성이 있으므로 신중하게 투여하고 주의깊게 모니터링 한다.
 - (4) 이 약의 투여에 의한 혈당수치의 상승이 나타날 수 있고, 또한 유사한 약물의 투여에 의해 고혈당과 당뇨병이 악화되어 당뇨병성 케토산증 또는 당뇨병성 혼수에 이르는 일이 있다는 보고가 있다. 이에 따라, 이 약을 투여한 환자의 목마름, 다음, 다뇨, 빈뇨와 같은 증상에 대한 환자의 상태를 주의깊게 모니터링 한다. 특히, 당뇨병, 당뇨병 병력, 당뇨병에 대한 위험인자를 가진 환자들에 대해서는 혈당측정을

병행하면서 주의깊게 관찰 한다. [“신중투여, 본 약제와 비슷한 약물들(유사약)에서의 이상반응” 참고]
 (5) 투여하기 전에, 환자와 환자의 가족들에게 위의 (4)에 서술된 이상반응의 가능성을 충분히 설명해야 한다. 목마름, 다음, 다뇨, 빈뇨증과 같은 비정상적인 징후나 증상에 대한 주의를 기울이도록 환자에게 권고해야 하며, 만약 이러한 징후나 증상들이 악화된다면, 복용을 중단하고 의사와 상담하도록 지시해야 한다. [“신중투여, 유사약품에서의 중요한 이상반응”참고]
 (6) 이 약은 공복시 투여하는 경우 식후 투여와 비교하여 흡수가 저하되어 작용이 줄거나 약해질 우려가 있다. 또한 공복시 투여를 시작하여 식후 투여로 바꾸었을 경우에는 혈중 농도가 큰 폭으로 상승할 우려가 있다. 따라서 이 약은 반드시 식후에 복용하도록 한다.

6. 약물 상호작용
 이 약은 주로 약물 대사효소 CYP3A4에 의해 대사된다.
 (1) 병용투여 금지

약품명	징후, 증상, 치료	기전과 위험 요인
아드레날린(Bosmin)	심각한 혈압강하를 일으킬 수도 있는 아드레날린의 역전 효과	아드레날린은 아드레날린작용의 α -와 β -수용체 자극제이며, 이 약에 의한 α -수용체 차단 때문에, 혈압강화효과를 증대시킬 수 있는 β -수용체 자극 효과가 우세하게 된다.
CYP3A4를 강하게 억제하는 약물 : 이질계 항진균제(외용제 제외) - 케토코나졸(경구제) - 이트라코나졸 - 보리코나졸 - 미코나졸 - 플루코나졸	이 약의 혈중 약물 농도를 증가시켜 작용을 증대시킬 수도 있다.	이 약의 주요 대사효소인 CYP3A4가 억제되어 경구클리어런스의 감소를 일으킬 수도 있다. 외국의 자료에 따르면, 케토코나졸과의 병용은 이 약의 AUC와 Cmax를 각각 17배와 13배 상승시켰다.
HIV 프로테아제 억제제 : - 리토나비어 - 로피나비어/리토나비어 - 넬피나비어 - 사퀴나비어 - 디루나비어 - 아타자나비어 코비시타트	이 약의 혈중 약물 농도를 증가시켜 작용을 증대시킬 수도 있다.	이 약의 주요 대사효소인 CYP3A4가 억제되어 경구클리어런스의 감소를 일으킬 수도 있다. 외국의 자료에 따르면, 케토코나졸과의 병용은 이 약의 AUC와 Cmax를 각각 17배와 13배 상승시켰다.

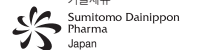
약품명	징후, 증상, 치료	기전과 위험 요인
중추신경억제제 - 알코올	두 약물의 작용이 모두 증대될 수도 있기 때문에, 병용약물을 감량하는 등 신중하게 투여한다.	중추신경계에 대한 이 약과 병용약물들의 진정효과에 의한다.
도파민성 제제 - 레보도파 제제 - 브로모크립틴 등	약물의 작용이 감소하거나 약해질 수 있다.	이 약은 도파민수용체를 차단하여 도파민성 신경들에 대한 길항적 효과를 나타낼 수 있다.
혈압강화제	혈압강화작용이 증대될 수도 있다.	이 약 및 혈압강화제의 혈압강화작용에 의한다.
에리스로미아신	이 약의 혈중 농도가 상승하여 작용이 증가하는 경우가 있으므로, 충분히 관찰하여 필요에 따라 감량하는 등 신중하게 투여한다.	이 약의 주대사효소인 CYP3A4가 저해되어 경구클리어런스 감소를 유도할 수 있다. 외국의 연구에 따르면, 에리스로미아신의 병용은

		이 약의 AUC와 Cmax를 각각 2.7배와 2.4배로 상승시켰다.
자용 주스	이 약의 혈중 농도가 상승하여 작용이 증가하는 경우가 있으므로, 충분히 관찰하여 필요에 따라 감량하는 등 신중하게 투여한다.	이 약의 주대사효소인 CYP3A4가 저해되어 경구클리어런스 감소를 유도할 수 있다. 외국의 연구에 따르면, 자용 주스와의 병용은 이 약의 AUC와 Cmax를 1.8배 상승시켰다.
CYP3A4억제제 - 클레리스로마이신 - 씨이크로스모핀 - 델타이점 등	이 약의 혈중 농도가 상승하여 작용이 증가하는 경우가 있으므로, 충분히 관찰하여 필요에 따라 감량하는 등 신중하게 투여한다.	이 약의 주요 대사효소인 CYP3A4가 억제되어, 경구클리어런스를 감소시킬 수도 있다.
CYP3A4유도제 - 페니토인 - 카르바마제핀 - 바비트레이트 - 리튬피산 등	이 약의 혈중 농도가 저하되어 작용이 약해질 수 있다.	이 약의 주대사효소인 CYP3A4가 유도되어 경구클리어런스를 상승시킬 수도 있다.

7. 고령자에 대한 투여
추체외로 증상과 같은 이상반응이 나타나기 쉽고 대체로 신체 기능이 저하되어 있으므로 신중히 투여하고 주의 깊게 모니터링 한다.
8. 임부 및 수유부에 대한 투여
 - (1) 임신 3기에 항정신병약을 복용한 임부로부터 출생한 신생아는 추체외로장애 및/또는 글린 증상이 나타날 위험성이 있다. 이러한 신생아에게 초조, 근육긴장항진, 근육긴장저하, 떨림, 졸음, 호흡곤란, 심식장애가 보고되었으며, 이러한 증상은 그 중증도에 있어서 다양했다. 일부 경우 이러한 증상들은 스스로 조절되었으나 다른 경우의 신생아들은 장기 입원 및 중환자실에서의 치료를 요하였다. 그러므로 임부에게 이 약의 사용은 태아에게 잠재적 유익성이 위험성을 상회하는 경우에 한해서 투여한다. [임산부에 대한 이 약의 안전성은 확립되지 않았다.]
 - (2) 이 약을 투여하는 동안 수유는 중단해야 한다.[젖통에 이용한 동물시험에서 이 약이 우유에 분비되는 것이 밝혀졌다.]
9. 소아에 대한 투여
저체중 신생아, 신생아, 영아, 유아, 또는 소아에 대한 이 약의 안전성은 확립되지 않았다. [임상적 경험이 없다.]

【저장방법】 기밀용기, 실온(1~30℃)보관
【포장단위】 2mg : 30정/병, 100정/병, 4mg : 30정/병, 100정/병, 8mg : 30정/병, 100정/병
 * 첨부서신에 기재되지 않은 부작용이 나타날 경우 의사나 약사 또는 한국의약품안전관리원(<http://www.drugsafe.or.kr>) → 의약품유통사에게 보고하여 알려주도록 하십시오.
 * 온라인의약품도서관(<http://drug.mfds.go.kr>) 의약품 정보 참조
 * 만일, 구입시 사용기한이 경과되었거나 변질, 변태 또는 오염되었거나 손상된 제품이 발견된 경우에는 국가 개선 및 의약품 판매업자에 한하여 교환해 드립니다.

제조 • 판매
부광약품주식회사
 경기도 안산시 단원구 봉곡로 47


 Sumitomo Dainippon
 Pharma
 Japan

국민 건강을 위해 꾸준히 노력해 온 저희 부광약품은 소비자의 편의를 위해 부광약품이 통화료를 부담하는 소비자가담금을 운영하고 있습니다. 제품 문의 및 공급하신 사항이 있으시면 지점 전화해 주십시오.
 * 소비자 상담실 : TEL 080-933-2233 <http://www.bukwang.co.kr>
 * 이 첨부서신 작성일자(2017년 08월 31일)이후 변경된 내용은 홈페이지에서 확인할 수 있습니다.