



어린이 안전포장 개봉방법

강하게

누르세요



효과 빠른 소염·진통제 Zainal-Q

자이날큐 연질캡슐

나 프록센

일반의약품  
분류번호 114

- **원료약물 및 그 분량** : 이 약 1캡슐 중  
유효성분 : 나프록센(Paracetamol) ..... 250mg

첨가제(타르색소) : 적색40호, 청색4호

첨가제(동물유래성분) : 젤리틴(소의 기죽)

기타 첨가제 : 폴리틸렌글리콜600, 프로필렌글리콜, 탄산칼륨, 수산화칼륨, 정제수, 폴리옥실40경화피마자유, 부틸하드록시톨루엔,

부분분지상수소수리비톨, 카르나우비난, 중쇄트리글리세리드

- **성상** : 미황색(언노랑) 내지 연한 청색의 투명한 내용물을 함유하는 청색 투명의 타원형 연질캡슐제

- **효능·효과** : 1. 주효능효과

류마티ك 관절염, 골관절염(퇴행성 관절질환), 강직성 척추염, 건강증(연), 급성통풍, 월경곤란증

2. 다음 질환에도 사용할 수 있다.

활액증, 골격근육에 염증(삠, 좌상, 외상, 오전통), 수술후 통증(통증), 편두통, 발진후 통증(통증)

- **용법·용량** : 1. 류마티ك 관절염, 골관절염, 강직성 척추염

성인 : 나프록센으로서 1회 250~500mg 1일 2회(12시간마다) 경구투여한다.

2. 급성통풍

성인 : 나프록센으로서 초회령(처음 복용량)으로 750mg을 경구투여하고 밤사이 소설(시라짐)될 때까지 8시간 간격으로 250mg을 경구투여한다.

3. 골격근육에 수술후 통증(통증), 발진후 통증(통증), 월경곤란증, 건강증(연), 활액증

성인 : 나프록센으로서 초회령(처음 복용량)으로 500mg을 경구투여한 후 6~8시간 간격으로 250mg씩 투여한다.

1일 총용량이 1,250mg을 초과하지 않도록 한다.

4. 편두통

성인 : 나프록센으로서 초회령(처음 복용량)으로 750mg을 경구투여한다. 필요하면 1일 250~500mg를 더 투여할 수 있으며 초회령(처음 복용량)의 투여 30분후에 투여한다. 1일 총용량이 1,250mg을 초과하지 않도록 한다. 연령(나이), 증상에 따라 적절히 증감한다.

## ■ 사용상의 주의사항

### 1. 경고

- 1) 매일 세간 이상 정기적으로 술을 마시는 사람이 이 약이나 다른 해열진통제를 복용해야 할 경우 반드시 의사 또는 약사와 상의해야 한다. 이러한 사람이 이 약을 복용하면 위장 출혈이 유발될 수 있다.

- 2) 심혈관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 중대한 심혈관계 혈전(혈관 막힘) 반응, 심근경색증 및 뇌졸중의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 자연적일 수 있다. 투여 기간에 따라 이러한 위험이 증가될 수 있다. 심혈관계 질환 또는 심혈관계 질환의 위험 인자가 있는 환자에서는 더 위험할 수도 있다.

- 의사와 환자는 이러한 심혈관계 증상의 발현(드러냄)에 대하여 신중히 모니터링하여 하며, 이는 심혈관계 질환의 병력이 없는 경우에도 마찬가지로 적용된다. 환자는 중대한 심혈관계 독성의 징후 및/또는 증상 및 이러한 증상이 발현(드러냄)되는 경우 최종 조치에 대하여 사전에 알고 있어야 한다.

- 3) 위장관계 위험 : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제는 위 또는 장내(정장)의 출혈, 궁경 및 전공(뚫림)을 포함한 중대한 위장관계 이상반응의 위험을 증가시킬 수 있으며, 이는 치명적일 수 있다. 이러한 이상반응은 투여 기간 동안에 경고 증상 없이 발생할 수 있다. 고령자(노인)는 중대한 위장관계 이상반응의 위험이 더 클 수 있다.

- 투여 기간이 길어질수록 중대한 위장관계 이상반응의 발생 가능성이 증가될 수 있으나 단기 투여 시 이러한 위험이 완전히 배제되는 것은 아니다. 이 약을 투여하는 동안 위장관계 괴담 또는 출혈의 증상 및 징후에 대하여 신중히 모니터링하여 하며, 중증(심한) 증상의 위장관계 이상반응이 의심되는 경우 즉시 초기적인 평가 및 치료를 실시하여야 한다. 비스테로이드성 소염진통제를 중증(심한) 증상의 위장관계 이상반응이 완전히 배제 될 때까지 투여 중단하는 것도 치료법이 될 수 있다. 고위험군의 환자에게는 비스테로이드성 소염진통제와 관련 없는 다른 대체 치료제를 고려하여야 한다.

### 2. 다음 환자에는 투여하지 말 것

- 1) 소화성궤양 환자 2) 심혈 액상 환자 3) 심한 간장장애 환자 4) 심한 심기능부전 환자 5) 심한 신장애(신장장애) 환자 6) 심한 고혈압 환자

- 7) 이 약의 성분 또는 아스피린 등 비스테로이드성 소염진통제에過敏증이 있는 환자 8) 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제(COX-2 저해제(억제제) 포함)에 의하여 천식, 미야코증, 쿠이증, 용증, 구토증, 두드러기 알레르기 반응 또는 그 병력이 있는 환자(이러한 환자에서 비스테로이드성 소염진통제 투여 후 저명한 중증(심한) 증상의 이나필릭시양 반응이 드물게 보고되었다.) 9) 관상동맥(심장동맥) 우회로술(CABG) 전후에 발생하는 통증의 치료

### 3. 다음 환자에는 신중히 투여할 것

- 1) 소화성궤양이 병력이 있는 환자 2) 혈액 이상 또는 그의 병력이 있는 환자 3) 출혈 경향이 있는 환자(혈소판 기능 저하가 나타날 수 있다.) 4) 기장애 또는 그의 병력이 있는 환자 5) 신장애(신장장애) 또는 그의 병력이 있는 환자 및 신혈류증이 저하된 환자 6) 심기능 장애 환자 7) 고혈압 환자 8) 고민증의 병력이 있는 환자 9) 기관지 혈관증 환자 10) 전신성홍반(붉은 번진성수포증(SLE) 환자 및 혼합형결합조직질환(MCTD) 환자) 11) 고령자(노인)

### 4. 이상반응

- 1) 과민반응 : 드물게 속 증상(호흡고민, 혈압강하, 서매느느림), 식은땀, 부종(부기) 등, PE증후군(호흡기 증기나 증기로 기수하는 치질문) : 발열, 천명(숨을 삐딱거림), 기침, 기관지를 동반함), 두드러기, 때때로 발진, 가려움 등의 과민증이나 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다.

- 2) 소화기계 : 드롭제 토플할액(액투) 위장 출혈, 소화성장증, 천공(뚫림)이나 나타날 수 있으므로 이러한 경우에는 투여를 중지한다. 때때로 위부불쾌감, 위통, 복통(비아픔), 구토, 구토, 식욕부진, 소화불량, 가슴불편, 설사, 번비, 구내(입안)의 드롭제 복부(방광, 허리, 근육통) 등의 증상이 나타날 수 있다.

- 3) 혈액 : 드롭제 무고리ップ증, 호산구증가, 베이크구강스, 혈소판증가, 생생장증(증상으로 혈형성적혈구파괴증후군(HUS), 혈소판 기능저하(출혈시간의 연장) 등의 혈액 장애가 나타날 수 있으므로 혈액검사를 하는 등 관찰을 충분히 하고 이상이 있는 경우에는 투여를 중지한다.

- 4) 간장 : 드롭제 GOT, GPT 등의 치상(상승, 흰증, 간염)이 나타날 수 있다.

- 5) 신장(콩팥) : 드롭제 신장애(신장장애), 사구체 신염(신장염), 신증후군(신장증후군), 신증(콩팥) 우두교, 단백뇨, 신부전이 나타날 수 있다.

- 6) 정신신경계 : 드롭제 무고리ップ증에 의한 고지능(기억력), 두통, 구역, 구토, 불면, 몸이 뻣뻣한(발달 또는 의사장애 등의 증상이 나타나면서 즉시 투여를 중단하고 의사와 상의하여, 특히 기저(부인)약물(리스도스 MCTD) 환자에게는 신증이 두어진다. 또한 때때로 출음, 인식기능장애 등 드롭제 허리(여부리움), 두통, 수면지연, 경력감퇴, 피로, 우울, 비정상적인 꿈(집중력 저하, 시지(지지)력 저하) 등이 나타날 수 있으므로 특히 고열을 수반하는 소아 및 고령자(노인) 또는 소모성 질환 환자에게는 투여 후 환자의 상태에 충분히 주의한다. 하이지(노인)에게는 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 밸핸드(드러냄)에 특히 유의한다.

- 7) 피부 : 때때로 슬픔, 발진(발진이나), 자발자주(자발자주) 등 드롭제 광민증증, 텔어진(괴사성증후군), 스티븐스-존슨증후군(비정상증후군), 두드러기, 표피 수포증이 나타날 수 있으므로 충분히 관찰하고 이상이 있는 경우에는 투여를 중지하는 등 적절한 조치를 한다.

- 8) 감각기계 : 이명(귀울림), 청각장애, 시각장애가 나타날 수 있다.

- 9) 기타 : 때때로 부종(부기), 호흡곤란, 드롭제(심장증진(근근거림), 고무력증, 출혈성 심부전, 호산구성 폐렴, 아나필릭시양 반응, 월경장애, 오한(춥고 떨리는 증상) 및 발열(백신(백신)관련), 고열당, 저혈당이 나타날 수 있다.

### 5. 일반적 주의

- 1) 이 약을 투여하기 전에 이 약 및 다른 대체 치료법의 잠재적인 위험성과 유익성을 고려해야 한다. 이 약은 각 환자의 치료 목적과 일차(하)도록 가능한 최단 기간 동안 최소 유효용량으로 투여한다.

- 2) 소염진통제에 의한 치료는 유행(인도)에 아닌 대증(증상)별로 치료하는 방법(법)에 유의한다.

- 3) 만성질환(만성질환)류마티드증, 변형성 관절증 등에 사용하는 경우에는 다음 사항을 고려한다.

- ① 이 약을 장기간 투여하는 환자는 정기적으로 일상검사(CBC) 및 이화학적 검사 등 혈액 검사, 간기능 검사, 안(눈)과 검사 등을 실시하고 이상이 있을 경우 경구(경구, 흡(복)용, 증기) 등의 적절한 조치를 한다. 간기능 또는 신질환과 관련된 일상 증상이나 전신증(증상)에 : 호산구 증기증, 발진(드러냄)이나 비정상적인 간기능 검사 또는 신기능(신장기능) 검사 결과가 지속되거나 악화되면, 이 약의 투여를 중단해야 한다.

- ② 악(악)기(기)의 치료법도 고려해야 한다.

- 4) 급성질환에 사용하는 경우에는 다음 사항을 고려한다.

- ① 암(암증증, 동통(통증)) 및 발열의 정도를 고려하여 투여한다. ② 원칙적으로 동일한 약물의 장기투여는 피한다. ③ 유행(인도)에 있으면 그것을 실시한다.

- 5) 환자의 상태를 충분히 관찰하고 이상반응의 밸핸드(드러냄)에 유의한다. 고도한 체온(39도) 이상, 허리, 시지(지지)각 등이 나타날 수 있으므로 특히 고열을 수반하는 소아 및 고령자(노인) 또는 소모성 질환 환자에게는 투여 후 환자의 상태에 충분히 주의한다. 하이지(노인)에게는 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 밸핸드(드러냄)에 특히 유의한다.

- 6) 이 약의 일반적 특성(증증)의 다른 증상과 징후를 불현(불현)하거나(걸어드려나) 걸어다니기 어렵게 하여 통증성 및 비감압성 증상(증증)에 감염성 합병증의 진단을 시연(시연)할 수 있다. 이 약을 감압에 의한 증증에 대해 사용할 경우에는 적절한 항균제를 병용(복용)하고 고열(고열)을 충분히 하여 신증(증증)을 투여한다.

- 7) 위장관계에 이상반응 : 이 약을 포함한 비스테로이드(드)성 소염진통제를 계광성(계광) 또는 위장관(출혈)의 병력이 있는 환자에게 비해 비스테로이드(드)성 소염진통제 투여 시 위장관(출혈)의 발생 위험성이 10배 이상 증가하였다. 위장관(출혈)을 증가시키는 다른 위험인자들은 경구용 코르티코스테로이드 또는 흉(고체)제(복용(복용)) 함께 복용(복용), 비스테로이드(드)성 소염진통제의 장기 사용 일(일)을 섭취(섭취), 고열(고열), 하약한 건강상태 등이 있다. 치명적인 위장관(출혈)에 대한 자발적 보고의 대부분은 고령자(노인) 및 하지(지지)각에 대한 것이므로 이러한 환자에게 이 약을 투여 시 특별히 주의해야 한다.

- 8) 고혈압 : 이 약을 포함한 비스테로이드(드)성 소염진통제는 고혈압(고혈압)을 일으키거나, 기존의 고혈압을 악화시킬 수 있으며, 이로 인해 심혈관계 유해(유해)의 빈번(빈번)률이 증가될 수도 있다. 치아(치아)에 이뇨제 또는 우포증(우포증)인 환자(환자)가 비스테로이드(드)성 소염진통제 복용 시 이를 요법에 대한 반응이 감소될 수 있다. 이 약을 포함한 비스테로이드(드)성 소염진통제는 고혈압 환자에서 신증(증증) 투여해야 한다. 이 약의 투여 초기와 투여기간 동안에 혈압을 면밀히 모

- 나타내어야 한다.
- 9) 울혈성 심부전 및 부종(부기) : 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제를 복용하는 일부 환자에서 체액 저류(고임) 및 부종(부기)(발조적인 부종(부기)) 포화이 관찰되었다. 이 약은 체액저류(체액 고임) 또는 심기능 부진 환자에서는 신중히 투여한다.
  - 10) 비스테로이드성 소염진통제를 장기간 복용 시 신장(콩팥)으로 고사나기(신기) 신장(콩팥) 손상이 일어날 수 있다. 또한 신혈류를 유지하는데 프로스타글란дин의 역할이 중요하므로, 심부전 환자, 신기능 부진 환자, 기능 부전 환자, 이뇨제나 ACE 저해제(억제제)를 투여 중인 환자, 고령자(노인) 등에서는 특별한 주의가 필요하다. 토익을 중단하여 대부분의 치료 전 상태로 회복된다.
  - 11) 진행된 신경증 : 진행된 신경증 환자에서 이 약 사용에 대한 통제된 임상시험은 실시된 바 없다. 따라서, 진행된 신경증 환자에 대해서는 이 약의 투여가 권장되지 않는다. 이 약의 투여를 개시해야 한다면 환자의 신경(콩팥) 기능에 대해서 면밀히 관찰해야 한다.
  - 12) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 투여로 기능 수치의 상승이 나타날 수 있다. 이러한 비정상적인 김시수치는 치료가 지속됨에 따라 억화되거나 변화가 없거나 또는 일시적으로 있다. 또한 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제 투여로, 황달, 치명적 전경성 간염(급성)이 발생하는 간염, 간고사, 간부전 일부는 차량작업을 포함한 중증(심한 증상)의 간 관련 이상반응이 드물게 보고되었다. 간기는 이상을 일으키는 증상 및 또는 징후가 있는 환자 또는 기능적 시험 결과 비정상인 환자에 있어서는 투여기간 동안 주의가 기능적 악화 여부를 관찰하고 간질환과 관련된 임상 증상이나 전신적인 징후(예: 호산구증가증, 발진)가 발생하도록 관찰되는 경우에는 이 약의 투여를 중지한다.
  - 13) 이 약을 포함한 비스테로이드성 소염진통제의 투여로 면역이 나타날 수 있으므로 이 약의 정기 투여에 의해 면역의 증상 또는 징후가 나타나는 경우에에는 헤모글로비린 또는 헤마토크리트 검사를 해야 한다.
- 비스테로이드성 소염진통제는 혈소판 응집을 억제하며, 일부 환자에서는 출혈 시간을 연장시키는 것이 확인되었다. 아스피린과 달리 이 약의 혈소판 기능에 대한 영향은 상대적으로 작고 지속성이 약하며 기억적이다. 응고 관련 질환이나 기능적 악화 여부를 관찰하고 있는 경우와 같이 혈소판 기능 변화에 부정적인 영향을 받을 수 있는 환자는 이 약 투여 시 신중히 모니터링하여야 한다.
- 14) 아파플라시昂 반응 : 다른 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 아파플라시昂 반응은 암풀에 노출된 경향이 없는 환자에서도 일어날 수 있다. 이러한 복합 증상은 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제 투여 후 비코(코)풀립을 듣거나 하거나 또는 심박적으로 치명적인 증상(심한 증상의 기관지 경련을 나타내는 천식 환자에게 전형적으로 발생한다. 이러한 아파플라시昂 반응이 나타나는 경우 응급처치를 실시하여야 한다.)
  - 15) 피부반응 : 이 약은 텔룰성 피부증 스티븐스-존슨综合증(증후군) 및 독성 표피괴사 같은 중대한 피부 이상반응을 일으킬 수 있다. 이를 중대한 이상반응은 경고 증상 없이 발생할 수 있다. 대부분의 경우 이러한 이상반응은 투여 초기 기계를 이용하거나 피부 발현(드레스) 증상 및 종종에 대해 알고 있어야 하며, 피부 발진 또는 다른 고민반응의 최종 증상 및 징후가 나타나는 때 약물을 투여를 신중히 해야 한다.
  - 16) 천식 환자 중 일부는 아스피린에 민감하게 반응할 수 있다. 아스피린 민감성 천식 환자에게 아스피린을 사용하는 경우 치명적일 수 있는 증상(심한 증상의 기관지 경련과 관련될 수 있다)이 이러한 아스피린 민감성 환자에게 아스피린이나 다른 비스테로이드성 소염진통제 간의 기관지 경련을 포함하는 고지법을 이용되어 보고되었다. 그러나 이로 인한 아스피린 민감성 환자에게는 투여 초기 일도록 하여 천식 환자에게는 주의깊게 사용하여야 한다.
  - 17) 이 약은 코르티코이드 제제를 대체하거나 코르티코이드 결핍증을 치료하기 위한 약물로 사용될 수 없다. 코르티코스테로이드의 감작스러운 투여 중단은 코르티코스테로이드-반응성 질환의 악화를 초래할 수 있다. 장기간 코르티코스테로이드를 복용해 온 환자에게 이 약을 투여하고자 할 경우에는 서서히 용량을 감소시켜야 한다.

## 6. 상호작용

- 1) 다른 비스테로이드성 소염진통제(NSAIDs) 및 나프록센 유도체와 병용(함께 복용할 경우 이상반응의 위험이 증가할 수 있으므로 병용(함께 복용하지 않는다).
- 2) 하이дан트인에 항긴질제, 살파제, 설포닐로스케 혈당강하제 : 이러한 약들과 병용(함께 복용)하여 시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여한다.
- 3) 프로프라닐을 및 다른 β-차단제 : 이 약과의 병용(함께 복용)투여로 인해 항고혈압 효과가 감소될 수 있다.
- 4) ACE 저해제(억제제)(캡토플릴 등)
  - ① 비스테로이드성 소염진통제에 의해 ACE 저해제(억제제)의 항고혈압효과가 감소될 수 있다는 보고가 있으므로 이 약과 ACE 저해제(억제제)를 병용(함께 복용)투여하는 경우 이러한 상호작용은 염두에 두어야 한다.
  - ② ACE 저해제(억제제)(캡토플릴)와의 병용(함께 복용)에 의해, 신장에 신장장애를 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우에는 신중히 투여한다.
- 5) 루프게 이뇨제 및 치아(치)개 이뇨제
  - ① 임상시험 및 사후 조사 결과 이 약의 신장에서의 프로스타글란딘 합성 억제에 의해 일부 환자에서 푸로세미드 및 치아(치)개 이뇨제의 나트륨뇨바설 효과가 감소할 수 있으므로 신중히 투여된다. 이들 약들은 비스테로이드성 소염진통제를 병용(함께 복용)투여하는 동안 신부전 징후를 멀리해 관찰해야 한다.
  - ② 이 약은 루프게 이뇨제(푸로세미드, 플레이너드) 및 치아(치)개 이뇨제의 액동을 감소시킬 수 있으므로 병용(함께 복용)투여하는 경우에는 신중히 투여한다.
- 6) 프로네시드 : 울혈증(복통)과 함께 복용(함께 복용)하여 혈증 반감기와 연장되므로 감량하여 신중히 투여한다.
- 7) 아스피린 : 아스피린과의 병용(함께 복용)에 비스테로이드성 소염진통제와 마찬가지로 이 약과 아스피린의 병용(함께 복용)에 의해 증상(심한 학습장애)에 혈전혈관 막힘(번동)의 위험을 감소시킬 수 있다. 다른 비스테로이드성 소염진통제와 리튬의 병용(함께 복용) 투여시 리튬증독을 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경우 리튬의 독성증후를 주의깊게 관찰하고 긴장하는 등 신중히 투여해야 한다.
- 9) 메토트렉세이트 : 비스테로이드성 소염진통제( NSAIDs )와의 병용(함께 복용)투여로 신세뇨관성 세뇨관에서 메토트렉세이트의 배설이 자연되어 치명적인 메토트렉세이트의 혈액학적 독성이 증가될 수 있으므로 향간(방법)으로 사용하는 고용량의 메토트렉세이트와는 병용(함께 복용)투여하지 않으며, 저용량의 메토트렉세이트와 복용(함께 복용)하여 시 신중히 투여되어야 한다.
- 10) 쿠마린계 항응혈제(파리핀 등)
  - ① 울동관에 출혈에 대하여 외파린과 비스테로이드성 소염진통제는 상승작용을 나타낼 수 있으므로 두 약물을 함께 사용하는 환자는 단독으로 투여하는 경우에 비해 증상(심한 증상)의 위험성이 높아질 수 있다.
  - ② 쿠마린계 항응혈제(파리핀)와의 병용(함께 복용) 투여시 그 작용을 증강시킬 수 있으므로 충분히 관찰하고 신중히 투여한다.
- 11) 지도부단 : 이 약은 지도부단의 대사를 억제하여 혈증증동을 상승시킬 수 있으므로 병용(함께 복용)하는 경위에는 경감하는 등 신중히 투여한다.
- 12) 누워둔근에 항생제(에나신산 등) : 이 약과 병용(함께 복용)에 의해 경련을 일으킬 수 있으므로 신중히 투여한다.

## 7. 일부에 대한 투여

- 1) 이 약을 일부에게 투여한 임상자료가 없다. 동물실험에서 주신기(출산전후기)에 투여하여 분만자연, 난산의 발생 빈도 증가 및 새끼의 생존을 감소가 보고되어 있으므로 임신 말기에는 이 약을 투여하지 않는다.
- 2) 임신 말기의 랙트에 투여한 실험에서 태아의 몇몇 구조와 리듬의 병용(함께 복용) 투여시 리듬증동을 일으킬 수 있으므로, 병용(함께 복용)하는 경위에는 경감하는 등 신중히 투여한다.

## 8. 수유부에 대한 투여

- 1) 이 약은 수유로의 이행이 일어나 신생아에서 프로스타글란딘 합성을 억제하는 이상반응을 일으키므로 수유부에는 투여하지 않는다.

## 9. 소아에 대한 투여

- 1) 2세 이하의 영(영주연)에 대한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 투여하지 않는 것이 바람직하다.
- 2) 소아에 있어서 필요한 최소량으로 신중히 투여하고 이상반응의 발생(발현)에 특히 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

## 10. 고령자(노인)에 대한 투여

- 일부분으로 고령자(노인)는 소염진통제에 의한 소화관의 궤양, 출혈 등의 발현(드레스)이 높으므로 소량부터 투여를 시작하여 필요한 최소량으로 투여하고 이상반응의 발생(발현)에 특히 유의하는 등 환자의 상태를 관찰하면서 신중히 투여한다.

## 11. 임상검사지에 대한 영향

- 1) 17-케테오닉 스테로이드의 총량에 영향을 주므로 총제 72시간 전에 이 약의 투여를 중지한다.
- 2) 혈소판의 응집을 억제하고 출혈 시간을 연장시킬 수 있으므로 출혈 시간을 측정할 때는 주의한다.

## 12. 고령투여 시의 치자

- 고령투여 시 출출, 가슴쓰림, 소화불량, 구역, 구토가 나타나며 이러한 경우에는 위세척을 하고 약용단을 사용하여 혈장농도를 줄여야 한다.

## 13. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 아린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것.
- 2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질유지 면에서 바람직하지 않으므로 이를 주의할 것.

## ■ 저온방법 : 기밀용기, 실온(1~30°C)보관 (사용기간 : 제조일로부터 27개월)

## ■ 포장단위 : 10캡슐/PTP

## ■ 첨부문서 최종 개정일 : 2022년 04월 15일

## ■ 제조자 : (주)서흥 총영복도 청주시 흥덕구 오송읍 오송생명로 61

## ■ 제조의뢰자 : 고령제약(주) 경기도 이천시 신둔면 원적로 69-10

\* 본 의약품은 우수의약품 제조관리기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 필한 제품입니다.

민약 구입시 사용기간은 경과되었거나 변질·변색 또는 오손된 의약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

\* 부작용 보고 및 피해구제 신청 : 한국의약품안전관리원 1644-6223)

\* 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

\* 사용전에 청결한 서를 꾸워십시오.

\* 기타 문의사항은 의약사와 상의하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.

\* 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 <http://www.nicepharma.com>에서 확인하실 수 있습니다.