

# 란시드®

캡슐 15mg/30mg

란소프라졸

### ■ 원료약품 및 그 분량 : 이 약 1캡슐 중

#### 란시드캡슐 15밀리그램

유효성분 : 란소프라졸(USP) ..... 15mg  
 기타 첨가제 : 구형백당, 옥수수전분, 백당, 아라비아고무, 벤토나이트, 라우릴황산나트륨, 탄산수소나트륨, 산화티탄, 메타이크릴산·아크릴산에틸공중합체(1:1)본산약30%, 메타이크릴산·메타이크릴산메틸공중합체(1:1), 툴코, 트리이세틴, 폴리소르베이트80, 경질무수규산, 캡슐

#### 란시드캡슐 30밀리그램

유효성분 : 란소프라졸(USP) ..... 30mg  
 기타 첨가제 : 구형백당, 옥수수전분, 백당, 아라비아고무, 벤토나이트, 라우릴황산나트륨, 탄산수소나트륨, 산화티탄, 메타이크릴산·아크릴산에틸공중합체(1:1)본산약30%, 메타이크릴산·메타이크릴산메틸공중합체(1:1), 툴코, 트리이세틴, 폴리소르베이트80, 경질무수규산, 캡슐

### ■ 임상

란시드캡슐 15밀리그램 : 백색-옅은 갈색의 과립이 든 상·하부 백색의 경질캡슐제  
 란시드캡슐 30밀리그램 : 백색·회색 갈색의 과립이 든 상·하부 백색의 경질캡슐제

### ■ 효능·효과

1. 활동성 십이지장궤양의 단기치료
2. 활동성 양성 위궤양의 단기치료
3. 십이지장궤양 재발방지를 위한 헬리코박테리움의 박멸
4. 십이지장궤양의 치료후 유지요법
5. 비스테로이드소염진통제 유발성 위궤양의 치료
6. 비스테로이드소염진통제 유발성 위궤양의 발생위험 감소
7. 위식도 역류질환 관련 증상의 단기치료
8. 미란성 역류성식도염의 단기치료
9. 미란성 역류성식도염의 치료후 유지요법
10. 돌림거 알레르기 증후군을 포함한 병리학적 과분비 상태

### ■ 용법·용량

이 약은 식전에 투여하여야 한다.  
 약을 삼기 어려울 경우는 캡슐을 개봉하여 이 약을 소량의(60ml) 오렌지 주스 또는 토마토 주스에 넣어 섞은 후 즉시 투여한다. 약을 완전히 투여하기 위해 2배 또는 그 이상의 주스로 잔을 씻어서 즉시 마신다.  
 이 약을 개봉한 후 쉼거나 부순 후 복용해서는 안된다.  
 <성인>

1. 활동성 십이지장궤양의 단기치료 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 4주 동안 경구투여한다.
2. 활동성 양성 위궤양의 단기치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
3. 십이지장궤양 재발방지를 위한 헬리코박테리움의 박멸
  - 1) 란소프라졸 30mg을 클라리트로마이신 250·500mg, 아목시실린 1000mg과 함께 1일 2회(12시간마다) 7일간 투여한다. 필요에 따라 14일까지 투여할 수 있다.
  - 2) 란소프라졸 30mg, 아목시실린 1,000mg과 함께 1일 3회(8시간마다) 14일간 병용(함께 복용)투여한다.
4. 십이지장궤양의 치료 후 유지요법 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 경구투여한다. 비교 임상시험기간은 12개월을 넘지 않았다.
5. 비스테로이드소염진통제 유발성 위궤양의 치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다. 비교임상시험기간은 8주를 초과하지 않았다.
6. 비스테로이드소염진통제 유발성 위궤양의 발생위험 감소 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 12주 동안 경구투여한다. 비교임상시험기간은 12주를 초과하지 않았다.
7. 위식도 역류 질환 관련 증상의 단기치료 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
8. 미란성 역류성식도염의 단기치료 : 란소프라졸 30mg을 1일 1회 8주 동안 경구투여한다.
9. 미란성 역류성식도염의 치료 후 유지요법 : 란소프라졸 15mg을 1일 1회 경구투여한다.
10. 돌림거 알레르기 증후군을 포함한 병리학적 과분비 상태  
 병리학적 과분비 상태에 따른 란소프라졸의 투약은 환자 개개인에 따라 다르다. 보통 성인에 60mg 1일 1회로 투약을 시작한다. 용량은 환자의 필요에 따라 조절되어야 하며 임상적으로 효과가 있는 한 계속 투여할 수 있다. 1회 90mg으로 1일 2회까지 투여하였다. 1일 120mg 이상 투여할 경우 분할하여 투여하여야 한다.

- (12세 ~ 17세 소아 및 청소년)
1. 비미란성 위식도 역류질환 관련증상의 단기치료 : 15mg 1일 1회, 8주간 투여
  2. 미란성 역류성식도염의 단기치료 : 30mg 1일 1회, 8주간 투여
- (18세 ~ 11세 소아)  
 위식도 역류질환 관련증상 및 미란성 역류성식도염의 단기치료  
 30kg 이하 : 15mg 1일 1회, 12주간 투여  
 30kg 초과·30mg 1일 1회, 12주간 투여  
 <고령자노인>  
 고령자노인에서 이 약의 클리어런스가 감소되므로 용량조정이 필요하다.  
 1일 용량 30mg을 초과하지 않는다.  
 <간장애 환자>  
 간장애 환자는 이 약의 대사, 배설이 지연될 수 있으므로 용량 조정 등 신중히 투여한다.

### ■ 사용상의 주의사항

1. 다음 환자에게 투여하지 말 것
  - 1) 이 약, 이 약의 구성성분 또는 벤즈이미다졸류에 과민반응 및 그 병력이 있는 환자 (나·니·말라키스, 아·니·말라키스 소크, 할란 부중, 기린지 경련, 급성 간질성 신장염 및 투도라기 등의 과민반응이 나타날 수 있다)
  - 2) 메실라민에 항생제에 과민반응 환자 (헬리코박테리움의 박멸을 위해 아목시실린과 병용(함께 복용)요법 시)
  - 3) 마크로라이드계 항생제 과민반응 환자 (클라리트로마이신과 병용(함께 복용) 시에 한함.)
  - 4) 테르페노이드, 마피르도, 피모프도, 아스테미졸을 투여 받고 있는 환자 (클라리트로마이신과 병용(함께 복용) 시에 한함.) (상호작용 항 참조)
  - 5) HIV 프로타제 억제제(이타비나비어, 넬비나비어)를 투여중인 환자 (상호작용 항 참조)
  - 6) 입부
  - 7) 필리핀인 함유제제를 투여중인 환자 (상호작용 항 참조)
2. 다음 환자에게는 신중히 투여할 것
  - 1) 약물과민반응의 병력 환자
  - 2) 간장애 환자
  - 3) 고령자노인
  - 4) 수유부 및 소아
3. 이상반응
  - 1) 중대한 이상반응  
 시판 후 사용성적 조사 및 환자의 자발보고 등에서 나타난 중대한 이상반응은 다음과 같다.
    - (1) 아·니·말라키스 반응(전신발진, 안면부종), 호흡곤란 등(0.1% 미만)이 발현 되었고, 소크(0.1% 미만)를 유발한 경우 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상 반응이 확인되는 경우에는 투약을 중지하고, 적절한 조치를 취해야 한다.
    - (2) 범혈구감소, 무과립구증, 융혈빈혈(0.1% 미만), 과립구감소, 혈소판감소, 신장염(0.1~0.5% 미만)이 나타나는 경우가 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 확인되는 경우에는 투약을 중지하고, 적절한 조치를 취해야 한다.
    - (3) 황달, AST, ALT의 상승을 수반한 중독성 간기능장애(0.1% 미만)가 나타나는 경우가 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 확인되는 경우에는 투약을 중지하고, 적절한 조치를 취한다.
    - (4) 독성피부사용해리(열중후군), 피부점막만중후군(스티븐스-존슨중후군)(0.1% 이하)는 경우가 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상반응이 확인되는 경우에는 투약을 중지하고 적절한 조치를 취해야 한다. 시판 후 사용 중에 DRESS 증후군이 보고되었다. 다만, 이로써 꼭 해당성분과 인과관계가 입증된 것을 의미하는 것은 아니다.(국내 살미리정보 분석 : 평가 결과)

- (5) 간질페렴(0.1% 미만)이 나타나는 경우가 있으므로 발열, 기침, 호흡곤란, 폐음의 이상(연발음(捻發音)등)이 나타나는 경우에는 신속하게 흉부 X선 등의 검사 실시 및 이 약의 투약을 중지하고 부신피질호르몬제를 투여하는 등 적절한 조치를 취한다.
- (6) 간질신장염이 나타날 수 있고, 때때로 급성신부전을 일으킬 수 있으므로, 신기능검사(BUN, 크레아틴 상승 등)에 주의하여 이상이 나타나는 경우 투약을 중지하고, 적절한 조치를 취한다.
- (7) 헬리코박테리움의 박멸에 사용되는 아목시실린 또는 클라리트로마이신으로 위약상대장염과 같은 합병을 동반한 심각한 대장염(0.1% 미만)이 나타날 수 있다. 만약 복통(배아픔)과 잦은 설사 증상이 나타난다면 투약의 중지 등의 적절한 조치를 취해야 한다.

2) 임상시험에서 두통은 1% 이상에서 나타났으나 위약(소염) 투약군에서 더 자주 나타났다. 설사 발생률은 위약(소염)투약군, 란소프라졸 15mg, 30mg 투약군에서 발생률이 유사했지만 란소프라졸 60mg 투약군에서는 더 높았다.(각각 2.9%, 1.4%, 4.2% 및 7.4%) 유지기 시험할 때 시험약 투여와 인과관계가 있는 것으로 생각되는 이상반응 중 가장 많이 보고된 이상반응은 설사였다. 미국 및 다른 국가에서의 임상시험 또는 시판 후 보고된 이상반응은 1% 미만이며 다음과 같다.

- (1) 전신 : 복부비대, 알레르기반응, 등통증, 무력, 칸디다증, 임중, 오한(출고 떨리는 증상), 홍통(가슴통증), 부종(부기), 열, 흡무증상(flu syndrome), 구취, 갈증, 권태감, 목경직/통증, 골분해
- (2) 심혈관계 : 협심증, 부정맥, 서맥/빈맥, 뇌혈관 사고/뇌경색증, 고혈압/저혈압, 편두통, 심근경색증, 심근경색진, 스포스환부진, 혈관확장, 심신
- (3) 소화기계 : 비정상적인 변, 장염, 위염, 위장이상, 위장질환, 위장출혈, 식욕 부진, 위식, 분문역류, 담석증, 빈도, 구갈/갈증, 소화불량, 연하곤란(삼킴곤란), 트림, 식도환적, 식도궤양, 식도염, 대변 변색, 고창, 위궤양/위저신 울림, 위궤양, 위십이지장 출혈, 토혈, 식욕증가, 타액(침) 증가, 항문 출혈, (궤양)상구내염, 혀질환/설염, 잇몸출혈, 이립후증, (궤양)상대장염, 구토, 구역, 설사, 위장 칸디다증, 장질환/출혈
- (4) 내분비계 : 당뇨병, 갑상선증, 갑상선기능저하증
- (5) 혈액 및 림프계 : 빈혈, 출혈, 림프절병증
- (6) 대사 및 영양 질환 : 비타민결핍증, 통풍, 고지혈증, 탈수, 체중증가/감소, 말초 부종(부기)
- (7) 근골격계 : 뼈/관절질환, 다리경련, 관절염/관절통, 근골격통, 근육통, 근육력 감소, 안검하수, 활액막염
- (8) 신경계 : 초조, 기억상실증, 불안, 무관심, 착란, 우울, 어지럼/실신, 환각, 편측 마비, 적대감 악화, 삼각근/턱증가, 신경증, 감각이상, 비정상 사고, 경련, 치매, 이인증, 복시, 과응응, 과민장증, 감각감퇴증, 불면증, 수면장애, 출혈, 전전 (떨림)
- (9) 순환기계 : 천식, 기관지염, 기침 증가, 호흡곤란, 비출혈, 객혈, 딸꾹질, 폐렴, 상기도염, 후두염, 폐색염증, 인두염, 비막염, 호흡기장애, 호흡기장애, 흉통, 흉통증, 천명음을 뱉는(가래)
- (10) 피부 및 부속기관 : 여드름, 탈모, 가려움증, 발진, 두드러기, 접촉성피부염, 피부건조, 손톱질환, 피부암, 피부질환, 멍
- (11) 특수 감각기관 : 비정상적인, 악시, 안검염, 백내장, 결막염, 안구건조, 귀의 통증, 눈나사, 이상후각, 광선포도증, 망막퇴화, 미각소실, 시야장애, 귀머거리, 안통, 충치, 미각도착, 이명, 시야장애
- (12) 비뇨생식기 : 배뇨장애, 신장염, 음경/과활성화, 요도통, 다뇨증, 빈뇨증, 요전류, 월경이상, 가슴압통, 가슴 확장/여성형 유방, 당뇨병(glycosuria), 혈뇨, 피부부진, 신결석

3) 외과에서 시판 후 조사 : 시판 후 안전성 조사를 실시하고 있다. 아래에 기술된 대부분의 경우는 외과의 사별(또는) 란소프라졸과 인과관계에 대해서는 검증되지 않았다. 이러한 이상 반응은 임의로적으로 보고되므로 발생률을 알 수 없다.

- (1) 전신 : 아·니·말라키스모양 반응
- (2) 소화기계 : 간독성, 구토, 헤양증, 복통, 미각이상
- (3) 혈액 및 림프계 : 무과립구증, 재생불량성 빈혈, 융혈빈혈, 과립구감소증, 백혈구감소증, 호중구감소증, 범혈구감소증, 혈소판감소증, 혈전성혈소판감소 저반응, 호산구증가
- (4) 대사 및 영양계 : 저마그네슘혈증
- (5) 감염 : 클로스트리도 디스레시증, 설사
- (6) 근골격계 : 골절, 근육염
- (7) 피부 및 부속기관 : 다형홍반(러모이드)의 붉은 반질, 독성피부사용해리(열 중후군)입부대마, 피부점막만중후군(스티븐스-존슨중후군)을 수반한 심각한 피부 부전

다음은 프로모넨트약제제의 시판 후 조사를 통해 보고된 이상반응이다. 이 이상 반응은 불특정 다수의 인구집단에서 자발적으로 보고된 것이기 때문에, 항상 발생률을 신중히 있게 예측하거나 약물 투여의 인과관계를 확립할 수 있지는 않다.

- 면역계 : 전신홍반루푸스
  - 피부 및 피하조직계 : 피부홍반루푸스
  - (8) 특수 감각기관 : 언어장애(Speech disorder)
  - (9) 비뇨생식기 : 간질신장염, 요저류(소변이 고임)
  - (10) 간 : AST, ALT, ALP, LDH,  $\gamma$ -GTP의 상승
  - (11) 기타 : 무력감, 지나드름졸음, 총 콜레스테롤과 요산의 상승, 여성형 유방, 혀와 입술의 마비, 사지마비
- 4) 국내 시판 후 조사결과(조사대상수 : 897명) 보고된 이상반응은 다음과 같으며, 이 약과의 관련 여부는 확실하지 않다. : 복통(배아픔)
- 5) 헬리코박테리움의 박멸요법  
 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신을 병용(함께 복용) 투여한 임상시험에서 병용(함께 복용)과 관련된 심각한 이상반응이 발생되지 않았다. 발생한 이상 반응은 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신과 관련하여 이전에 보고된 것과 같다.
    - (1) 3주 요법 : 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신 14일간 3주 요법을 받은 환자에서 가장 자주 나타난 이상반응은 설사(7%), 두통(8%), 미각도착(5%)이었다. 3주 요법 10일과 14일 사이에 나타난 이상반응 발생 빈도에서는 통계학적으로 유의한 차이가 없었다. 또한 일본에서 이와 관련한 이상반응은 다음과 같다.
      - 소화기계 : 연변, 설사, 미각이상, 복부부만감, 구역, 구토, 복통, 구내염, 설염, 구갈, 속쓰림, 위식도역류, 식욕부진
      - 간 : AST, ALT, ALP, LDH,  $\gamma$ -GTP, 빌리루빈 상승
      - 혈액계 : 호중구 감소, 호산구 증가, 백혈구증가, 빈혈, 혈소판감소
      - 과민반응 : 발진, 가려움
      - 정신신경계 : 두통, 졸음, 어지럼, 불면, 마비, 우울상태
      - 기타 : 트리클로세리드, 요산의 상승, 총콜레스테롤의 상승 및 저하, 요단백 양성, 요양양성, 권태감
    - (2) 2주 요법 : 란소프라졸, 아목시실린 하루 3번 2주요법을 받은 환자에서 가장 자주 나타난 이상반응은 설사(8%), 두통(7%)이었다. 2주요법 중 나타난 이상반응 발생빈도에서는 란소프라졸 단독요법과 비교하여 통계학적으로 유의한 차이가 없었다.
  - 6) 심혈관계 측정지  
 다음의 심혈성 검사치의 변화가 란소프라졸에 대한 이상반응으로 보고되었다. 간기능검사 결과 이상, AST 증가, ALT 증가, ALP 증가, 크레아티닌 증가, ALP 증가, 글로불린 증가,  $\gamma$ -GTP 증가, WBC 증가/감소/이상, AG ratio 이상, RBC 이상, 빌리루빈혈증, 혈중 나 칼륨/요칼륨증가, 결장염증, 호산구증가, 헤모글로빈 감소, 고지질 혈중, 전혈액 총지/간상, 콜레스테롤 증가/감소, 클로쿠로티코이드 증가, LDH 증가, 혈소판 증가/감소/이상, 가스트린 농도 증가, 대장질환이상 및 알부민노, 당뇨, 혈당과 같은 요질환 등의 추가적인 심혈성 측정치(치)가 발생되었다. 위약(소염)에 대조 시험에서 AST, ALT를 측정할 때 위약(소염)인 투여군에서 0.4%(4/97명), 란소프라졸 투여군에서 0.4%(1/267명)의 경우 측정치 정상 범위 외의 상한(하한)에 3배 이상 갔다. 시험기간동안 환자에서 황달이 보고된 적은 없었다. 단독투여한 경우에 비해 란소프라졸, 아목시실린, 클라리트로마이신을 병용 투여한 임상시험에서 심혈성 측정치가 특별히 증가한 경우는 없었다.

### 4. 일반적 주의

1) 이 약으로 인해 이상증상의 증상이 완화되거나 진단이 지연될 수 있으므로 약성

중량이 의심되는 경우 증상의도하지 않은 현저한 체중 감소, 재발성 구토, 삼킴 곤란, 탈수, 흉색변 등이 있으면서 위궤양이 있거나 의심되는 경우 악성 이암을 확인하고 투여해야 한다.

2) 급성 신장성 신장염: 이 약을 포함한 프로톤펌프억제제를 투여한 환자에서 급성 신장성 신장염이 관찰되었다. 급성 신장성 신장염은 프로톤펌프억제제 치료 기간 중 언제라도 발생할 수 있으며, 일반적으로 특발성 과민반응에 의해 발생한다. 급성 신장성 신장염이 발생한 경우 이 약의 투여를 중단한다.

3) 시아노코발린(비타민B12)결핍: 위산 억제 약물을 장기간(예, 3년 이상) 매일 투여하는 경우, 저철산증 또는 무철산증에 의해 시아노코발린(비타민 B12)결핍 증세가 나타날 수 있다. 문헌에서 위산 억제 약물을 투여 시에 시아노코발린 결핍이 드물게 보고되었다. 시아노코발린 결핍과 같은 임상증상이 관찰되는 경우, 이러한 진단을 고려해야 한다.

4) 이 약으로 장기간 치료할 경우(특히 1년 이상) 환자는 정기적으로 검사를 받아야 한다.

5) 치료 시 경과를 충분히 관찰하고 증상에 따라 이 약을 최소용량 및 적절한 치료 기간으로 투여하여야 한다. 위궤양, 심자외장장애, 문헌부궤양에 사용하는 경우 장기간의 사용 경험은 충분하지 않으므로 사용요법에는 사용하지 않는 것이 바람직하다.

6) 헬리코박테리얼 박멸을 위한 항생제 병용(항제 복용)요법으로 이 약과 같이 투여하는 항균제의 사용설명서를 참조해야 한다.

① 클라리트로마이신은 적절한 대체 치료법이 없는 경우를 제외하고는 일부에게 투여하여서는 안된다. 클라리트로마이신 복용 중 임신을 한 경우, 환자는 태어에 대한 잠재적 위험성을 알고 있어야 한다.

② 클라리트로마이신 이독성(신장 등)의 모든 항생제에서 위약성 대장염은 보고되었으며 경증(경증에서 생명을 위협하는 경우까지) 그 정도가 다양하다. 따라서 항생제 투여 후 설사를 나타내는 환자는 진단은 중요하다. 항생제 치료는 대장의 정상 세균총(세균집단)을 변경시키고 클로스트리디움의 과성장을 유도 할 수 있다. 여러 연구에서 클로스트리디움 디피실레에 의해 생산된 독소가 항생제 관련 대장염의 주요 원인으로 나타났다. 위약성 대장염 진단 후에는 치료를 시작해야 한다. 경증(경증상)의 위약성 대장염은 약물 투여의 중단만으로 반응한다. 중등도 또는 중증(심한) 증상의 경우 제액과 전해질 치유, 단백질 공급, 클로스트리디움 디피실레 대장염에 대해 임상적으로 효과가 있는 항생제 치료로 고려된다. 심각하고 때로는 치명적인 과민반응(아나필락시스) 페니실린 치료 중인 환자에게는 페니실린을 투여하여서는 안된다. 이러한 반응들은 페니실린과 페니실린 병력을 가졌거나 여러 알레르기(항염)에 감수성을 갖는 사람에게 나타날 수 있다. 세팔로스포린을 투여하였을 때 중증(심한) 증상의 과민반응을 경험한 환자가 페니실린에 과민반응 병력을 가지고 있는 많은 보고서가 있다. 페니실린으로 치료를 시작하기 전에 페니실린에 알레르기 반응을 일으키는 환자나 알레르기(항염)에 과민반응이 있는지를 조사하여야 한다. 만약 과민 반응이 일어난다면 이독성(신장) 투여가 중지되어야 하고 대체 치료로 고려되어야 한다. 중증(심한) 증상의 아나필락시스 반응은 즉각적인 에피네프린 산소, 스테로이드 정맥주사 및 심폐박을 포함한 기도유지 등의 응급치료가 필요하다.

7) 알레르기 역학연구에서 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료와 관련된, 소독 및 척추 골절의 위험성 증가와 관련이 있는 가능성이 있다고 보고되었다. 골절의 위험은 건강용량을 상회하는 고용량을 투여한 환자와 이 약의 장기 사용 환자로도 증가되었다.

8) 3개월 이상 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 치료를 받은 환자들 중에서 저마그네슘혈증이 드물게 보고되었으며, 1년 이상 치료를 받은 경우에 가장 많이 나타났다. 대부분의 환자들에게 저마그네슘혈증의 치료로서 마그네슘 보충 및 프로톤펌프억제제(Proton Pump Inhibitor) 투여 중단을 필요하다. 장기간 치료와 필요하거나 다국산 또는 저마그네슘혈증을 유발하는 약물(예, 이노제틴 병용(항제) 복용) 투여하는 환자들은 치료 시작을 포함한 주기적 마그네슘 수치 모니터링이 필요하다. 중대한 이상반응은 경증, 부종, 빈맥을 포함한다.

9) 프로톤펌프억제제로 인해 위산 산도가 감소하면 위장벽에 보통 존재하는 세균의 수가 증가한다. 이 약으로 치료할 때 실모넬라, 캄필로박터, 클로스트리디움 디피실레와 같은 세균에 의한 위장관의 감염 위험이 약간 증가할 수 있다. 이것은 클로스트리디움 디피실레균성 설사 유발성 증가와 연관이 있으며 특히 면역 약화에서 이러한 위험성이 증가되었는 여러 관찰연구 결과가 보고되었다. 이러한 진단은 설사증세가 개선되지 않았을 때 고려되어야 한다. 클로스트리디움 디피실레균성 설사는 거의 모든 항균제 사용 중 보고되고 있다.

10) 지속적인 비스테로이드염증통제제 치료와 유사하다는 환자의 소화성궤양의 예방요법은 다음과 같은 고유위험자에게 제한되어야 한다: 위장관출혈병력, 천공(궤양) 또는 궤양, 골절상, 상부위장관 이상반응을 일으키는 것으로 알려진 약물(예, 코르티코스테로이드 또는 항응고제)과 병용(항제) 복용) 투여, 심각한 동반질환(요산염) 또는 비스테로이드염증통제제의 최대 추천용량으로 지속적으로 사용.

11) 어지럼, 시력장애, 졸음과 같은 이상반응이 일어날 수 있다. 이런 조건하에서 반응하는 능력이 떨어질 수 있다.

12) 메토티라세이트: 프로톤펌프억제제와 메토티라세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토티라세이트의 사용상의 주의사항 참조)를 병용(항제) 복용하는 경우 메토티라세이트 그리고/또는 그 대사체의 혈장 농도가 상승 및 지속되어 메토티라세이트의 독성이 나타날 수 있다는 문헌보고가 있었다. 고용량의 메토티라세이트를 사용하는 경우, 프로톤펌프억제제의 일시적인 투여 중단을 고려할 수 있다(상호작용 항 참조).

13) 피부 및 전신홍반루푸스: 프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 피부홍반루푸스(Cutaneous lupus erythematosus, CLE)와 전신홍반루푸스(Systemic lupus erythematosus, SLE)가 보고되었다. 이러한 사례들은 새로 발생하거나 기존의 장기면역질환의 악화로 발생하였다. 프로톤펌프억제제로 유발되는 홍반루푸스 사례는 대부분 피부홍반루푸스였다.

프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 보고된 전신홍반루푸스의 가장 흔한 형태는 아급성전신홍반루푸스이며, 영어부터 노인에 이르기까지 지속적인 약물 치료 후 수 주에서 수년 이내에 발생하였다. 일반적으로 조직학적 결과는 장기침윤이 없는 상태로 관찰되었다.

프로톤펌프억제제를 복용한 환자에서 전신홍반루푸스는 피부홍반루푸스보다 덜 흔하게 보고되었다. 프로톤펌프억제제 관련 전신홍반루푸스는 보통 비약물 유발성전신홍반루푸스보다 더 가벼운 증상을 보인다. 전신홍반루푸스는 주로 젊은층의 성인부터 노인에 이르기까지 초기 약물 치료 후 수 주에서 수년 이내에 발생한다. 대부분의 환자는 발진이나 관절염, 관절염, 류마티스관절염도 보고되었다.

의역적으로 제시된 것 보다 더 오랫동안 프로톤펌프억제제를 투여하지 않는다. 만약 이 약을 복용한 환자에서 피부홍반루푸스 또는 전신홍반루푸스와 일치하는 증상이나 징후가 나타나면, 경우, 약물 복용을 중단하고 적절한 전문의에게 환자 평가를 의뢰한다. 대부분의 환자들은 4~12주 내로 프로톤펌프억제제 중단만을 통하여 개선되었다. 혈청학적 검사(예 항핵항체(Antinuclear antibody, ANA))에서 양성으로 나타날 수 있으며, 높은 혈청학적 검사결과는 임상 증상 보다 해결되는 데 시간이 더 소요될 수 있다.

14) 이 약의 투여로 인해 위산 산도의 감소는 혈청 크로모그린 A(Serum chromogranin A, CgA)의 농도를 증가시킨다. 따라서 이 약을 투여 중인 사람은 신장내분비종양 진단검사서 위양성 결과를 야기할 수 있다. CgA검사 전 최소 14일 전에는 이 약의 투여를 일시적으로 중단해야 하며, 검사시 참고 상한선을 초과한 경우 재검사 시행을 고려하도록 한다. 반복적으로 검사를 실시할 경우에 모니터링, 실험실간 참고 범위가 다르므로 농도의 측정은 동일한 실험실에서 실시해야 한다.

5. 상호작용

1) pH- 의존성 흡수 약동학을 보이는 약물

위산의 pH가 생체내 약물의 중요한 결정 요인이 되는 약물인 경우에는 이 약에 의한 위산분비억제작용 때문에 약물의 흡수가 저해될 수 있다. 다른 산 분비억제제나 제산제와 마찬가지로 이 약 투여 중에는 케토키논, 이트라코나졸, 암피실린에스테르, 아티자나비어, 천연 올레오린, 페피타닌 및 미코페롤레이트 모페델의 흡수가 감소될 수 있다. 반면에 디곡신과 같은 약물의 흡수는 증가될 수 있다.

이 약은 위산분비를 억제하므로, 흡수가 위산에 의존적인 아티자나비어나 펠비타비어와 같은 H<sub>2</sub> 프로스타가제 치료제의 혈장농도를 감소시킬 수 있고, 그 결과로 치료효과와 손실과 약물내성이 나타날 수 있다. 따라서 아티자나비어 또는 펠비타비어와의 병용투여를 금한다.

건강한 지원자와 장기이식환자에서 이 약과 미코페롤레이트모페델을 병용투여 시, 위내 pH의 증가로 인해 미코페롤레이트모페델의 용해도가 감소하여 활성대사체인 미코페롤산의 농도가 감소되었다. 이 약과 미코페롤레이트모페델을 병용 투여하는 장기이식 환자에서 장기 거부반응과 미코페롤산의 감소된 노출도 간 임상적 상관성이 확립되지 않았다. 이 약은 미코페롤레이트모페델을 투여 중인 환자에게는 주의하여 사용해야 한다.

2) 이 약은 CYP-450효소계 특히 CYP3A와 CYP2C19를 통해 대사된다. 건강한 피험자를 대상으로한 연구에서 CYP-450효소계에 의해 대사는 다음의 다른 약물들과 임상적으로 유사한 상호작용은 없었다: 외로파린, 안티비린, 인도메타신, 이부프로펜, 페니토인, 프로프라놀롤, 프라시타, 디아제팜, 클라리트로마이신, 빈데인 유산제(오메프라졸)가 디제팜, 페니토인의 대사, 배설을 저지시킨다고 보고되어 있다.

3) 이 약은 테오필린(CYP2A, CYP3A) 병용(항제) 복용투여 시 테오필린의 청소율이

10% 상승되는 것으로 나타났으므로 란소프라졸 투여를 시작 또는 종료 시 임상적으로 유용한 혈장 농도를 확인하기 위해서는 각 환자는 테오필린 용량의 적절한 정정이 필요하다.

4) 이 약은 디크로리마스와 병용(항제) 복용투여 시 간의 약물대사효소에 의해 디크로리마스의 대사를 경쟁적으로 저해하므로 란소프라졸 투여 시 디크로리마스의 혈장농도가 증가할 수 있다.

5) 수크랄레이트/제산제는 이 약의 생체이용률을 감소시킬 수 있다. 따라서 수크랄레이트/제산제를 복용한 후 최소 1시간 후에 이 약을 투여한다.

6) 이 약을 포함한 프로톤펌프억제제와 외로파린을 동시에 투여하는 환자에서 INR(International Normalized Ratio)과 프로트롬빈 시간이 증가한다는 보고가 있다. INR과 프로트롬빈시간의 증가는 비정상적인 출혈뿐만 아니라 사망까지도 야기할 수 있으므로 프로톤펌프억제제와 외로파린을 동시에 투여하는 환자는 INR과 프로트롬빈 시간 증가에 대한 모니터링이 필요할 수 있다.

7) 리람피신과 세린트조스위트와 같이 CYP2C19와 CYP3A4를 유도하는 약물은 이 약(란소프라졸)의 혈장 농도를 감소시킬 수 있다.

8) CYP2C19억제제인 플루복사민과 이 약을 병용(항제) 복용투여 시 용량(간염)이 고려되어야 한다. 이 약의 혈장 농도가 4배까지 증가된다고 알려져 있다.

9) 건강한 지원자에게 이 약과 클로피도그렐을 병용(항제) 복용투여했을 때 클로피도그렐의 혈장대사체의 노출이나 클로피도그렐에 의해 유도된 혈소판억제에 대한 효과에 있어 임상적으로 유의한 결과는 없었다. 이 약이 승인된 용량으로 투여될 때 클로피도그렐의 용량조정은 필요 없다.

10) 임상용 시제 보고 집단약동학 연구(population pharmacokinetic studies) 및 후향적 연구 등에서 메토티라세이트(주로 고용량을 사용하는 경우, 메토티라세이트의 사용상의 주의사항, 참조)와 프로톤펌프억제제를 병용(항제) 복용하는 경우 메토티라세이트 그리고/또는 그 대사체인 헥사메토티라세이트의 혈장 농도가 상승 및 유지되어 메토티라세이트의 독성이 나타날 수 있다고 보고되었다. 그러나 고용량의 메토티라세이트와 프로톤펌프억제제에 대한 정식 약물상호작용연구는 수행되지 않았다(일부적 주의 항 참조).

11) 헬리코박테리얼 박멸을 위한 항생제병용(항제) 복용요법: 클라리트로마이신 및/또는 에리트로마이신을 피모지다와 병용(항제) 복용투여 시 심부전맥(QT 연장, 심실성 빈맥, 심실세동, Torsades de pointes 가능성) 나타날 수 있다. 이는 클라리트로마이신 또는 에리트로마이신에 의해 이들 약물의 간섭이나 병용을 받게 때문인 것으로 위국의 시판 후 조사결과 보고되었으며 치명적인 사례도 보고되었다.

12) 이 약과 릴피비린의 병용 시 릴피비린의 혈장농도가 감소할 수 있으므로(위양 증가) 병용 투여해서는 안된다. 이는 릴피비린의 치료효과를 저하시킬 수 있다.

6. 임부 및 수유부에 대한 투여

1) 임신 중 이 약의 노출에 관한 임상 자료는 없다. 란트에 있어서 태자의 혈장농도는 모용물의 혈장농도보다 높다고 보고되었다. 또한, 토끼(경구 30mg/kg)에서 태아시달의 증가가 인정된다. 그러므로 임신상 이유로 임신 중 이 약의 사용을 금한다.

2) 동물실험에서 유육아의 분비가 보고되어 있으므로 수유중인 여성에는 투여를 피하고 부득이 투여하는 경우에는 수유를 중단해야 한다.

7. 소아에 대한 투여

1) 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않다(사용경험이 적다)(성인 용법에 한함).

2) 세에서 17세의 소아에게 대하여 위식도역류질환 관련증상과 미란성식도에 대한 안전성과 유효성이 연구되었다. 연구에서 이 약의 사용에 관한 데이터는 시험결과를 바탕으로 소아환자에 대한 추가적 임상시험과 약동학, 역학시험이 실시되었다. 소아환자에서의 이상반응은 성인에서와 유사하였다. 미국에서의 연구에서 성인에게서 발견되지 않은 새로운 이상반응은 나타나지 않았다. 1세 미만의 환자에 대한 란소프라졸의 안전성과 유효성에 관하여는 연구된 바 없다.

3) 세에서 11세까지의 소아에서(n=66) 시험과 투여와 관련된 가장 흔하게 보고된 2형 이상반응은 변비(5%)와 두통(3%)이었다. 미국에서의 임상시험에서 성인에게서 발견되지 않은 새로운 이상반응은 보고된 바 없다.

12세에서 17세까지의 소아에서(n=87) 시험의 투여와 관련된 가장 흔하게 보고된 (3% 이상) 이상반응은 두통(7%), 복부통증(5%), 설사(3%), 어지럼(3%)이었다. 어지럼, 구토, 상�에서 1% 이하로 발생하였고 미란성식도 역류성 위식도역류질환을 가진 청소년 3명에서 보고되었다. 편두통, 호흡곤란, 구토증상을 동반한 환자에게(어려움)를 나타낸 것으로 보고되었다(소아 용법이 없는 경우에 한함).

8. 과량투여에 대한 투여

일반적으로 과량투여하는 위산분비억제제는 저해되어 있으며 기타 다른 생리 기능이 저해되어 있으므로 저용량으로 투여를 시작하는 등 증상을 치료한다.

9. 과량투여 시의 처치

이 약은 혈액투석으로 제거되지 않는다. 1개의 보고된 과량투여에서 이 약 600mg을 복용한 사례에서 이상반응이 없었다. 란트에서 경구로 5,000mg/kg(BSA/body surface area)범위로 1.3mg의 대량 1.3mg 투여하였을 때 죽음이나 임상적인 효과는 나타나지 않았다. 필요하다면 위배출, 차를 증상치료를 할 수 있다.

10. 보관 및 취급상의 주의사항

1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관할 것

2) 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고원인이 되거나 품질 유지에서 비파괴하지 않으므로 이를 주의할 것

11. 기타

1) 란트(50mg/kg/일)를 52주간 강제 구투여한 실험동물용량의 약100배의 1배에서 양성의 정소 간세포종양, 2배가량간 강제 구투여한 실험(15mg/kg/일)의 알컷 1배에서 위의 카르티노이드 종양이 인정되었다는 보고가 있다. 또한 알컷 란트(50mg/kg/일) 이상 및 수컷 란트(50mg/kg/일) 이상 투여군에서 발암유발생빈도의 증가가 확인되었다. 정소세포종 및 발암유발증은 마우스의 발암시험, 개, 원숭이의 독성시험에서는 확인되지 않았으며 란트에서의 특이한 변화일 수 있다.

2) 오메프라졸 주사제에 의해 외국에서 시력장애가 발생되었다는 보고가 있다.

- 저장방법: 기밀용기, 실온(1~30°C)보관 (사용기간: 제조일로부터 36개월)
- 포장단위: 70캡슐(14캡슐/PTP5), 30캡슐/병, 100캡슐/병
- 함유분서 최종 개정일: 2020년 1월 30일

\* 본 약의 효능, 사용의약품 제조기준(GMP)에 따라 제조 및 품질검사를 위한 제품입니다. 만약 구입시 제조기준이 변경되거나 변질, 변태 또는 오손된 약품을 구입하였을 때는 구입처를 통해 교환하여 드립니다.

\* 부작용 보고 및 피해구제 신청: 한국약리품안전관리원(644-6223)

※ 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.  
※ 사용전에 첨부문서를 꼭 읽으십시오.  
※ 기타 문의사항은 의 약사와 상의하거나 당사의 소비자 상담실 080-529-6100로 문의하십시오.  
※ 첨부문서 최종 개정일 이후의 변경사항은 http://www.nicepharma.com에서 확인하실 수 있습니다.