전문의약품 KGMP 적격업체 제품

뉴바민정

레바미피드 100mg

■ **원료약품의 부량**: 1정 중

- 유효성분 : 레바미피드(JP) ······ 100.0mg
- 기타 첨가제: 미결정셀룰로오스, 산화티탄, 스테아르산마그네슘, 이산화규소, 저치환도 히드록시프로필셀룰로오스, 크로스포비돈, 탤크, 폴리애틸렌글리콜6000, 히드록시프 로필셀룰로오스, 히프로멜로오스
- 성상: 흰색의 원형 필름코팅정

■ 효능 · 효과

1. 위궤양

2. 다음 질환의 위점막병변(미란, 출혈, 발 적, 부종)의 개선: 급성위염, 만성위염의 급성악하기

■ 용법 · 용량 :

성인: 레바미피드로서 1회 100mg을 1일 3회 경구투여합니다. 다만, 위궤양의 경우에는 아 침, 저녁 및 취침 전에 투여합니다.

■ 시용상의 주의시항

1. 다음 환자에는 투여하지 마십시오.

이 약 성분에 과민반응 병력 화자

2. 이상반은

여기서 '드물게'는 0.1% 미만을, '때때로'는 0.1~5% 미만을, 아무런 표현이 없는 것은 5% 이상 또는 빈도불명을 의미함

1) 중대한 이상반응

- (1) 쇼크, 아나필락시스모양 증상(빈도불명) : 쇼크, 아나필락시스모양 증상이 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절 한 처치를 합니다.
- (2) 백혈구 감소(드물게), 혈소판 감소(빈도불 명): 백혈구 감소, 혈소판 감소가 나타날 수 있으므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되는 경우에는 투여를 중지하고 적절 하 처치를 합니다
- (3) 간기능 장애(드물게), 황달(빈도불명) : AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등을 수반 하는 간기능 장애, 황달이 나타날 수 있으 므로 관찰을 충분히 하고 이상이 인정되

는 경우에는 투여를 중지하고 적절한 처 치를 한니다

2) 기타 이상반응

- (1) 과민반응: 두드러기, 드물게 발진, 가려 움, 약진양 습진 등의 과민반응이 나타 날 수 있으므로 이와 같은 경우에는 투여 를 중지하니다
- (2) 정신신경계: 마비, 어지럼, 졸음이 나타 날 수 있습니다.
- (3) 소화기계 : 구갈, 드물게 변비, 복부팽만 감, 설사, 구역, 구토, 속쓰림, 복통, 트림, 미각이상 등이 나타날 수 있습니다
- (4) 간: 드물게 AST, ALT, γ-GTP, ALP 상승 등 아미노전달효소가 현저히 상승한 경우 나 발열, 발진 등이 동시에 나타난 경우는 투여를 중지하고 적절한 처치를 합니다.
- (5) 혈액계: 혈소판 감소, 때때로 백혈구 분획증, 분엽핵구의 감소, 림프구의 상승, 드물게 백혈구 감소, 과립구 감소가 나타날 수 있습니다.
- (6) 기타: 유선종창, 유방통, 여성형 유방, 유 즙분비 유발, 심계항진, 발열, 안면홍조, 혀의 마비, 기침, 호흡곤란, 탈모 또는 드 물게 월경이상, BUN 상승, 부종, 인두부 이물감 등이 나타날 수 있습니다.

3. 임부 및 수유부에 대한 투여

- 1) 임신 중의 투여에 관한 안전성은 확립되어 있지 않으므로 임부 또는 임신하고 있을 가 능성이 있는 여성에게는 치료상의 유익성 이 위험성을 상회한다고 판단되는 경우에 만 투여합니다.
- 동물실험에서 모유 중으로 이행하는 것이 보고되어 있으므로 수유부에게 투여하는 경우에는 수유를 피합니다.

4. 소아에 대한 투여

저체중출생아, 신생아, 유아, 소아에 대한 안전성은 확립되어 있지 않습니다(사용경험 이 적습니다)

5. 고령자에 대한 투여

고형자에 있어서 확인된 이상반응 종류 및 이상반응 발현율은 비고령자와 비교 시 차이 가 없으나, 일반적으로 고령자는 생리기능이 저하되어 있으므로 소화기 증상 등의 이상반 응에 주의합니다.

6. 보관 및 취급상의 주의사항

- 1) 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.
- 다른 용기에 바꾸어 넣는 것은 사고 원인이 되거나 품질 유지 면에서 바람직하지 않으 므로 이를 주의하십시오.

7. 의약품동등성시험 정보

가. 시험약 레바미피드정 100밀리그램((주)제 뉴파마)^{주1}과 대조약 무코스타정(한국오츠 카제약주))을 2×2 교차시험으로 각 1정 씩 건강한 성인 26명에게 공복 시 단회 경 구 투여하여 혈중 레바미피드를 측정한 결과, 비교평가항목치(AUC, Cmss)를 로 그변환하여 통계처리하였을 때, 평균치 차의 90% 신뢰구간이 log 0.8에서 log 1.25 이내로서 생물학적으로 동등함을 입 증하였습니다.

비교평가항목 참고평가항목					
구분		미파랑가영국		심포랑기영국	
		AUC>12r (ng · hr /mL)	C _{max} (ng/ mL)	T _{max} (hr)	t _{1/2} (hr)
대 조 약	무코스타 정(한국오 츠카제약 (주))	718.1 ± 248.9	183.1 ± 74.73	1.25 (0.5 ~ 6.0)	1.79 ± 0.37
기 점 약	레바미피 드정100밀 리그램 ((주)제뉴 파마)	667.9 ± 222.8	176.0 ± 67.33	1.50 (4.0 ~ 1.0)	2.11 ± 0.93
90% 신뢰구간* (기준: log 0.8 ~ log 1.25)		log 0.8663 ~ 1.0101	log 0.8634 ~ 1.0738	-	ı

(AUCı, C_{max}, t_{1/2} ; 평균값 ± 표준편차, T_{max} ; 중앙값(범위), n = 26)

AUC: 투약시간부터 최종혈중농도 정량시간 t까지의 혈중농도-시간곡선하면적

Cmax: 최고혈중농도

Tmax: 최고혈중농도 도달시간

t1/2: 말단 소실 반감기

· 비교평가항목치를 로그변환한 평균치 차의 90% 신뢰구간

주 1. 이 약은 (주)제뉴파마 레바미피드정100밀 리그램과 동일한 원료를 사용하여 동일한 제 조방법으로 전 공정을 (주)제뉴파마에 위탁제 조하였음.

■ 저장방법: 차광밀폐용기, 실온(1~30°C)보관

■ **포장단위:** 30, 300정

®=등록상표

■ 제품문의처: 고객상담전화(080-405-1238)

약은 어린이의 손이 닿지 않는 곳에 보관하십시오.

- ※ 본 제품은 GMP규정에 따라 엄격한 품질관리를 필한 제품입니다. 사용기한의 경과, 변질, 변패, 오염되거나 손상된 제품은 약국개설자 및 의약품 판매업자를 통하여 교환하여 드립니다.
- ※ 의약품 부작용 신고 · 피해구제 상담 : 1644-6223, 피해구제 상담 전용 : 14-3330
- ※ 이 첨부문서 개정일자(2021년 11월 16일) 이 후 변경된 내용은 www.whanin.com이나 고 객상담전화(080-405-1238)에서 확인하실 수 있습니다.

문안최종개정일자 : 2021. 11. 16 TMKNBMIP-3

■ 제조의뢰자 **환인제약(주)**

경기도 안성시 공단로 50

■ 제조자 : (주)제뉴파마

충청북도 제천시 바이오백리2로 93